



“УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО
ЛЕЧЕНИЕ-БУРГАС” АД
гр.Бургас, п.к. 8000, бул.”Стефан Стамболов”№73, e-mail: dirmbal@abv.bg
тел.: *7070 факс: +359(56)810 592



П Р О Т О К О Л

Днес, 04.05.2018г. в гр. Бургас, в изпълнение Решение № VI – Р – 619/01.12.2017г. на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, във връзка с провеждането на открита процедура за избор на изпълнител по договор, с предмет: „Периодични доставки на специфични медицински консултативи за нуждите на „Университетска многопрофилна болница за активно лечение – Бургас“ АД“, комисия определена със Заповед № VI – Р – 21/09.01.2018г. и Заповед № VI – Р – 118/08.03.2018г. на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, в състав:

Председател: Ирена Петкова – гл. юрисконсулт на „УМБАЛ – Бургас” АД;

Членове: 1. Ани Бъчварова – гл. счетоводител на „УМБАЛ – Бургас” АД;

2. Татяна Пейчева – гл. мед. сестра на „УМБАЛ – Бургас” АД;

3. Теодора Томова – ст. мед. сестра на ОАИЛ;

4. Мария Райкова – счетоводител при „УМБАЛ – Бургас” АД, назначена за член на комисията със Заповед № VI – Р – 118/08.03.2018г. на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, в 11:00 в Административния корпус на „УМБАЛ – Бургас” АД проведе заседание, на което беше извършена проверка на представените от участниците документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, относно тяхното съответствие с изискванията на Възложителя, разписани в чл. 6.2, т.2 от Общите условия за провеждане на процедурата.

№ по ред	Фирма	Входящ номер, дата и час
	„Про Фармация“ ЕООД Промиселна зона „Верила“, с.Равно поле	Вх. № 4602/20.04.2018г.
2.	„Истинк България“ ООД	Вх. № 4603/20.04.2018г.

	„Етропал Трейд“ ООД гр.Етрополе, бул. „Руски“ №191	Вх. № 4650/23.04.2018г.
	„Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД гр.София, ж.к „Лозенец“, ул. „Бигла“ 48, ет.5	Вх. № 4652/23.04.2018г.
	„Бикомед“ ООД гр.София, бул. „Цар Борис III“ №201А	Вх. № 4680/23.04.2018г.
	„Гюс“ ООД гр.София, ул. „Казбек“ №45	Вх. № 4721/24.04.2018г.
	„Диахем“ООД гр.Пловдив, ул. „Преслав“ №15	Вх. № 4737/24.04.2018г.
	„Ай Ви Ди България“ ООД гр.София, ж.к. Дървеница, бл.48 Б	Вх. № 4741/24.04.2018г.
	„Вега Медикал“ ЕООД гр.София, бул. „Вългария“ №109, бизнес център Вертиго, ет.2 офиси 2.6- 2.7	Вх. № 4742/24.04.2018г.
	„Медилон“ ЕООД гр.София, бул. „България“ №98, бизнес сграда „Астра“, вх.Д, ет.2, офис 4Д	Вх. № 4752/24.04.2018г.
	„Вакпак Медикал“ ООД гр.Добрич, ул. „България“ №1, офис 812	Вх. № 4878/26.04.2018г.

След като направи преценка за спазване от страна участниците на определения с чл. 53, ал.9 от ППЗОП срок, комисията извърши проверка на допълнително представените от участниците ЕЕДОП, при която беше установено следното:

№ по ред	Фирма	Отстранени непълноти
1	„Истинк България“ ООД	В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил веб адрес на органа издаващ документа, точно позоваване на документа.

		С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
2.	„Про Фармация“ ЕООД Промиселна зона „Верила“, с.Равно поле	В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие, като обхватът на същия е за търговия с фармацевтични продукти и медицински изделия, орган, издаващи документа, точно позоваване на документа, вкл. и срок на валидност. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Истинк България“ ООД гр.варна, ул. „Възраждане“ №12А	В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил уеб адрес на органа издаващ документа, точно позоваване на документа. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Етропал Трейд“ ООД гр.Етрополе, бул. „Руски“ №191	В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил уеб адрес на органа издаващ документа, точно позоваване на документа. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.

	„Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД гр.София, ж.к „Лозенец“, ул. „Бигла“ 48, ет.5	В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил уеб адрес на органа издаващ документа, точно позоваване на документа. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Бикомед“ ООД гр.София, бул. „Цар Борис III“ №201А	В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил органа издаващ документа, точно позоваване на документа. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Гюс“ ООД гр.София, ул. „Казбек“ №45	В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил органа издаващ документа, точно позоваване на документа. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Диахем“ООД гр.Пловдив, ул. „Преслав“ №15	В представеният от участника ЕЕДОП, изискваната съгласно протоколно решение от 09.01.2018г. информация, свързана с посочване на номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил органа издаващ

		документа, точно позоваване на документа. е допълнена в раздел т.12 от Раздел „В“, въпреки изискването същата да бъде посочена в Раздел „Г“ от Част IV. Поради факта, че промяната в раздела на посочване на информацията е формално неизпълнение на указанията, комисията приема представеният ЕЕДОП като съответстващ на изискванията. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Ай Ви Ди България“ ООД гр.София, ж.к. Дървеница, бл.48 Б	В Раздел „Б“ от Част IV участникът е представил информация за наличие на опит в изпълнение на минимум една поръчка с предмет, свързан с доставка на медицински изделия. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Вега Медикал“ ЕООД гр.София, бул. „Вългария“ №109, бизнес център Вертиго, ет.2 офиси 2.6-2.7	В Раздел „Б“ от Част IV участникът е представил информация за наличие на опит в изпълнение на минимум една поръчка с предмет, свързан с доставка на медицински изделия. В Раздел „Г“ от Част IV участникът е посочил номер на издаденият му сертификат за качество, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и е посочил органа издаващ документа, точно позоваване на документа. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.

	„Медилон“ ЕООД гр.София, бул. „България“ №98, бизнес сграда „Астра“, вх.Д, ет.2, офис 4Д	В раздел „А“ от Част IV участникът е посочил, че е вписан в професионални и/или търговски регистри, номер на издаденото му разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издателят, срок на действие и неговият обхват, както и в същия раздел са посочени данни за вписване на същия в Търговския регистър към агенцията по вписванията. С оглед на горното и факта, че участникът е доказал пълно съответствие с определените от Възложителя квалификационни изисквания, комисията допуска до разглеждане представеното предложение.
	„Вакпак Медикал“ ООД гр.Добрич, ул. „България“ №1, офис 812	Представеният от участника чрез email ЕЕДОП е във формат Word, без подпис на представляващия. Наред с него са представени копии на сертификат ISO сертификат, както и копия на списък с изпълнение договори. С оглед обстоятелството, че съгласно чл. 67, ал.1 от ЗОП, ЕЕДОП е декларация, в която се попълват данни свързани с липсата на основания за отстраняване, същата следва да бъде подписана от представляващия участника, какъвто подпис в конкретния случай не е налице, което обстоятелство налага извода, че от формална гледна точка документът не е представен. Представянето на ISO сертификат, както и копия на списък с изпълнение договори не санира пропуската, с оглед практиката на КЗК, съгласно която, всички данни, свързани със съответствие с квалификационните изисквания следва да са посочени в ЕЕДОП. На практика участникът не е доказал съответствието си с изискванията на Възложителя, с оглед на което обстоятелство и на основание чл. 107, т.1 от ЗОП, комисията предлага на изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, участникът на бъде отстранен от процедурата.

С оглед обстоятелството, че от „Авторент 1” ЕООД не е представен ЕЕДОП от фирмата, която се явява трето лице по смисъла на чл. 65, ал.1 от ЗОП и ще извършва доставките, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас” АД , **„АВТОРЕНТ-1“ ЕООД**, ЕИК 115789531, седалище и адрес на управление: гр. Пловдив 4023 район Тракия, ж.к. ТРАКИЯ, бл. 331, вх. А, ет. 2, ап. 5, представлявано от Михаил Вангелов Горанов - управител, да бъде отстранено на основание чл. 107, т.1 от ЗОП.

На следващият етап от своята работа комисията извърши проверка относно съответствие на предлаганите от участниците медицински консумативи с изискванията, съгласно Техническата спецификация.

Проверката беше извършена по реда на подаване на предложенията, а именно:

№ по ред	Фирма	Резултати от извършена проверка относно съответствие на Техническото предложение с изискванията на Възложителя и съответствие на консумативите с Техническата спецификация
1.	„Унифарм“ АД гр.София, ул. „Трайко Станоев“ №3	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
3.	„Сани Мед“ ЕООД гр.София, бул. „Цар Борис III“ 201А, офис 1	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
4.	„Бикомед“ ООД гр.София, бул. „Цар Борис III“ №201А	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Н.Е. 50.1. - В представения каталог не са налице данни за съответствие с изискването, че желатинът е пречистен. В оригинала на каталога липсва информация за продукта, за разлика от представения превод. Н.Е. 50.3, 4, 5, 7, 10 - В представения каталог не са налице данни за съответствие с изискването, че желатинът е пречистен. Н.Е. 50.21. - В представения каталог не са налице данни за съответствие с изискването, че желатинът е пречистен. В оригинала на каталога липсва информация за продукта, за разлика от представения превод. Н.Е. 55.18 -В представения каталог не са налице данни относно съдържанието на карбоксил Н.Е. 55.19 -В представения каталог не са налице данни относно съдържанието на карбоксил. Н.Е. 55.20 - В представения каталог не са налице данни относно съдържанието на карбоксил. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, предложенията на участника по

		гореописаните обособени позиции да бъдат отстранено от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б."а" от ЗОП.
5.	„Диахем“ООД гр.Пловдив, ул. „Преслав“ №15	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
6.	„Вега Медикал“ ЕООД гр.София, бул. „Вългария“ №109, бизнес център Вертиго, ет.2 офиси 2.6-2.7	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Н.Е. 33.16. не са налице данни в представения каталог за подноменклатура № 16 Н.Е.33.17. подноменклатура 4 - Предлаганата игла е 10 мм., а съгласно техническа спецификация същата следва да е 13 мм.; подноменклатура 6 – предлаганият от участника конец е с дължина 90 см., а изискването съгласно техническа спецификация е същият да е с дължина 75 см.;подноменклатура 7, 9 и 14 - липсват данни в представения каталог; подноменклатура 123-Предложената игла е 1/2 обла, а изискваната е 3/8 обратно режеща Н.Е. 37.11 – подноменклатури 1, 2 и 3 – липсват данни в представения каталог Н.Е. 37.12 – подноменклатури 1, 2 и 3 – липсват данни в представения каталог Н.Е.37.14 – подноменклатури 1, 2, 3 и 7 – липсват данни в представения каталог Н.Е.37.15 – подноменклатури 1 - 16 – липсват данни в представения каталог. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б."а" от ЗОП.
8.	„Медимекс – Петрова“ ЕТ гр.София, ул. „Коста Лулчев“ 16, бл.244, ап.47	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
9.	„Сърджимед“ ЕООД гр.София, ж.к. „Хаджи Димитров“ бл.115	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
10.	„Рей Медикъл“ ЕООД гр.София, ул. „Велчо Атанасов“ №12, ап.13	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
11.	„Софарма	Техническото предложение отговаря на

Трейдинг“ АД гр.София, ул. „Лъчезар Станчев“ №5	изискванията на Възложителя. За предложението по Н.Е. № 33.1, 33.2 и 33.12 са представени по един брой мостри. Съответните номенклатурни единици включват в състава си подномеклатури с конци с различни дебелини и видове игли, за които отделни мостри не са представени, както и не са налице каталози за продуктите, въпреки че в представените с техническото предложение списъци с мостри е отбелязано, че такива са налице. Съгласно т.7 от Раздел 6.2. от Общите условия за провеждане на процедурата, от мострите и/или каталозите следва да са видни техническите характеристики на предлаганите продукти, като в същите следва да се съдържа цялата необходима информация с цел преценка на съответствието на консумативите. В каталозите следва да се впишат обозначения за кои обособени позиции и номенклатурни единици от техническата спецификация се отнасят. Не са представени каталози. Н.Е. № 37.10, 37,15 и 33.17 са представени по един брой мостри. Съответните номенклатурни единици включват в състава си подномеклатури с конци с различни дебелини и видове игли, за които отделни мостри не са представени, както и не са налице каталози за продуктите, въпреки че в представените с техническото предложение списъци с мостри е отбелязано, че такива са налице. Съгласно т.7 от Раздел 6.2. от Общите условия за провеждане на процедурата, от мострите и/или каталозите следва да са видни техническите характеристики на предлаганите продукти, като в същите следва да се съдържа цялата необходима информация с цел преценка на съответствието на консумативите. В каталозите следва да се впишат обозначения за кои обособени позиции и номенклатурни единици от техническата спецификация се отнасят. Не са налице и данни в представените каталози. Н.Е. 45.21 - предоставената извадка от каталог е за друг консуматив, а не назални канюли. Н.Е. 46.3. В техническата документация на продукта е записано, че че съдържа ДЕНР и не е подходящ за употреба от деца, бременни или кърмачки, но в спецификацията не са предвидени посочените изключения. За предложението по обособена позиция № 56.5 е представен по един брой мостра. Номенклатурната единица включва в състава си подномеклатури с конци с различни дебелини и видове игли, за които отделни мостри не са представени, както и не са налице каталози за продуктите, въпреки че в представените с техническото предложение списъци с мостри е отбелязано, че такива са налице. Не са представени представени каталози. Съгласно т.7 от Раздел 6.2. от Общите условия за провеждане на процедурата, съгласно който от
--	--

		мострите и/или каталозите следва да са видни техническите характеристики на предлаганите продукти, като в същите следва да се съдържа цялата необходима информация с цел преценка на съответствието на консумативите, което изискване не е изпълнено от участника. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б.”а” от ЗОП.
12.	„Медицинска Техника Инженеринг“ ООД гр.София, ж.к. „Младост 1“ бл.28Б /ул. Димитър Моллов/	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Н.Е.10.7. - две от подномеклатурите не съответстват по размер на техническата спецификация: .1. изискваният размер е 2,5 x 4 см, а предлаганият е 5x7; т.2. изискваният размер е 9 x 15 см, а предлаганият е 8x15. Н.Е.11.11. - Предлаганият консуматив не съответства по размер от техническа спецификация. Изискваният размер е 75x30мм x100м, а предлаганият е 75x25мм x100м Н.Е.11.12. - Предлаганият консуматив не съответства по размер от техническа спецификация. Изискваният размер е 100x40мм x100м, а предлаганият е 100x50мм x100м Н.Е. 11.13. . Предлаганият консуматив не съответства по размер от техническа спецификация. Изискваният размер е 150x50мм x100м, а предлаганият е 100x50мм x100м Н.Е. 11.15. - Предлаганият консуматив не съответства по размер. На техническа спецификация. Изискваният размер е 250x60мм x100м, а предлаганият е 250x65мм x100м Н.Е. 11.16. - Предлаганият консуматив не съответства по размер от техническа спецификация. Изискваният размер е 300x60мм x100м, а предлаганият е 300x80мм x100м Н.Е. 13.16. - Предлаганите от участника водачи са с размери 8,12,14 F, а изискваните съгласно техническа спецификация са 15FR (OD 5.0mm, 700mm), 10FR (OD3.3mm 700mm), 6FR (OD2.0mm 530mm) Н.Е. 13.19 - Дължината на предлагания съгласно каталог катетър без конектора е 2 м., а съгласно техническа спецификация изискваната дължина е 1,70 м. Н.Е. 13.20.- Дължината на предлагания съгласно каталог катетър е 1,50 м, а съгласно техническа спецификация изискваната дължина е 1,70 м. Н.Е. 21.7. - Дебелината на предлаганата игла е 0,9, а изискваната съгласно техническа спецификация е дебелина на иглата: 0,9; 1,1; 1,6 мм. В каталога не са

		налице данни за дебелина на иглата: 1,1мм и 1,6 мм 43.2 – не отговаря на техническата спецификация индикаторната лента и средата за развитие да са разделени, а предлаганите са в общ сет. 43.6 – предлаганият продукт не отговаря на изискваните съгласно техническа спецификация размери. 43.7 – предлаганият продукт не отговаря на размерите за контейнери съгласно техническа спецификация, както и не са налице данни за същия в представения каталог. 43.22 – предлаганият лубрикант не е за ползване от апарати, а за ръчно ползване 45.3 - няма размер 0, съгласно изискванията на техническата спецификация 45.4. - Предлаганата система е с размери 22мм. На 1,80 м., а изискванията съгласно техническа спецификация са 22 мм. На 2 м. 45.11 - Предлаганият шлаух е с дължина 2 м., а изискването съгласно техническа спецификация е дължината да е 3 м. 45.12 - Предлаганият шлаух е с дължина 2 м., а изискването съгласно техническа спецификация е дължината да е 3 м. 45.14. - Предлаганата държина на респираторната система е 1,50 м., а изискването съгласно техническа спецификация е дължината да е 1,60 м. 45.23 - Предлаганият шлаух е с дължина 2 м., а изискването съгласно техническа спецификация е дължината да е 2,1 м. 46.5. Изискваната дължина е 1,60м., а предлаганата респираторна система е с дължина 1,50 м. Допълнителното парче е с размери 40 см., а изискваното е с размери 50 см. 46.7. Изискваната дължина е 1,60м., а предлаганата респираторна система е с дължина 1,50 м. Допълнителното парче е с размери 40 см., а изискваното е с размери 50 см. 46.10, 11, 13, 14, 16, 17 – липсва превод на представения каталог. 47.12. Несъответства на изискването за капацитет на балона 3 F - 0,20 mh. Предлаганият е 3 F - 0,15 mh. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б."а" от ЗОП.
13.	„Булмар МЛ“ ООД гр.София, кв. „Манастирски ливади“, ул. „Пирин“ №32	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация

14.	„Етропал Трейд“ ООД гр.Етрополе, бул. „Руски“ №191	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
15.	„Кардио Медикал“ ЕООД гр.София, бул. „Цар Борис III“ 23	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
16.	„Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД гр.София, ж.к „Лозенец“, ул. „Бигла“ 48, ет.5	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Н.Е. 38.3. В представените каталози не е налице информация относно възможността за стерилизация с електронно облъчване Н.Е. 38.5. Предвидено е изискване количеството фосфати да е по - голямо от 210 мл/мин, а предлаганият диализатор е с фосфати 209 мл/мин Н.Е. 46.18. Съгласно спецификация катетърът следва да двулуменен 4FR x 15см, а предлаганият е с размери 3FR x 13см Н.Е. 46.21. Съгласно спецификация Селдингер канюлата следва да е с размери 18G - 7см, а предлаганата е с размери 18G - 6,35см Н.Е. 46.22. Съгласно спецификация Селдингер канюлата следва да е с размери 18G - 7см, а предлаганата е с размери 18G - 6,35см. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б.”а” от ЗОП.
17.	„Про Фармация“ ЕООД Промиселна зона „Верила“, с.Равно поле	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Н.Е. 10.7. – превръзките по 10.7.1 не съответстват по размер, изискваният е 5 x 7.2 см, а предлаганият е 5x7, превръзките по 10.7.2 не съответстват по размер, изискваният е 9 x 15 см, а предлаганият е 8 x 15, Н.Е. 10.8. – за част от подноменклатурите липсва информация в представените каталози, както и не са налице мостри Н.Е 10.13 - Предлаганият гел не е в мерителна спринцовка Н.Е. 10.14, предлаганият размер на превръзката е 8x6, а изискваният е 9x7 Н.Е.15.6. Не съответства по размер 17x17, изискваният размер е 17,5см/17,5см Н.Е.54.10. Не съответства размера, изискваният е 10cmx8cm, а предлаганият е 10x10 Н.Е.54.21. Не съответства размера, изискваният е 10cmx20 cm, а предлаганият е 15x20 Н.Е.54.22. Не съответства размера, изискваният е 5cmx7cm, а предлаганият е 5x5,5

		Н.Е.54.23. Не съответства размера, изискваният е 10cmx 8cm , а предлаганият е 9x5 Н.Е. 54.24. Не съответства размера, изискваният е 15cmx 10cm , а предлаганият е 9x15 Н.Е. 54.25. Не съответства размера, изискваният е 20cmx 10cm , а предлаганият е 9x20. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б."а" от ЗОП.
18.	„Истинк България“ ООД гр.варна, ул. „Възраждане“ №12А	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
19.	„Медитех“ ООД гр.София, ул. „Голям Братан“ №8	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Н.Е. 11.11. - В представените каталози и преводи не е налице информация за размерите на фолиото, а не са представени и мостри. Н.Е. 11.12. - В представените каталози и преводи не е налице информация за размерите на фолиото, а не са представени и мостри. Н.Е. 11.15. В представените каталози и преводи не е налице информация за размерите на фолиото, а не са представени и мостри. Н.Е. 11.16.- В представените каталози и преводи не е налице информация за размерите на фолиото, а не са представени и мостри. Н.Е. 11.17. - В представените каталози и преводи не е налице информация за размерите на фолиото, а не са представени и мостри. Н.Е. 43.3. - Предлаганият продукт не е посочен в представените сертификати за съответствие. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б."а" от ЗОП.
20.	„Екос Медика“ ООД гр.София, ул. „Голям Братан“ №8	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
21.	„Вакпак Медикал“ ООД гр.Добрич, ул. „България“ №1, офис 812	При проверка на представените с техническото предложение на участника мостри и каталозите не са придружени с превод на български език, което обстоятелство е в разрез с изискванията на Раздел 6.2, т.7 от Общите условия за провеждане на процедурата, в частта касаеща представяне на превод на каталозите на предлаганите продукти,

		както и разрез с разпоредбата на чл. 101, ал.6 от ЗОП, съгласно която офертите за участие се изготвят на български език. При преглед на представените мостри беше установено, че върху същите не са налице данни за техническите характеристики на предлаганите продукти. С оглед на горното обстоятелство, комисията лишена от възможността за извърши проверка относно наличие на съответствие на предлаганите продукти с изискванията на техническата спецификация, поради която причина и на основание чл. 107, т.2, б. „а“ от ЗОП, във връзка с чл. 101, ал.6 от ЗОП, комисията предлага на Изпълнителния директор, предложението на „Вакпак Медикал“ ООД по номенклатурни единици №, № 11.1 – 11.17, 16.1 – 16.8, 42.1, 42.3, 42.6, 42.14 – 42.21, 42.23, 43.1, 43.4, 43.6, 43.7, да бъде отстранено от участие.
22.	„Аквахим“ АД гр.София, ж.к. „Дружба 2“, бул. „Проф. Цв. Лазаров“ №83	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
23.	„Гюс“ ООД гр.София, ул. „Казбек“ №45	Беше установено, че част от техническите предложения не отговарят на изискванията на Раздел 6.2, т.7 от Общите условия за провеждане на процедурата, в частта касаеща представяне на превод на каталозите на предлаганите продукти. Каталозите по обособена позиция № 27 и номенкратурни единици №, № 1.10, 13.20, 42.21, 42.23 и 43.7 са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български, което обстоятелство не само е в разрез с изискванията на Възложителя, но и с разпоредбата на чл. 101, ал.6 от ЗОП, съгласно която офертите за участие се изготвят на български език. Н.Е.13.3. В представените каталози липсват данни за продукта Н.Е.13.6. В представените каталози липсват данни за продукта Н.Е.13.12. В представените каталози липсват данни за продукта Н.Е.13.16. В представената Декларация за участие по обособени позиции – Образец № 6 – участникът е посочил, че внася предложение по н.е. 13.16. Същата информация е налице и в техническото предложение по обособена позиция № 13. В противоречие с горната информация, в представеното Приложение №1 към техническото предложение по обособена позиция № 13 е описан мед. консуматив по н.е. 13.17, както и за същия са налице данни в представените каталози и сертификати. Н.Е.13.19. Дължината на предлагания съгласно каталог катетър без конектора е 2 м., а изискваният

		е 1,70 м. Н.Е 18.1 – 18.4. – в представените каталози не са налице данни за наличие на дължина на канюлата от 25 см. Н.Е. 45.20 - от предоставената листовка-извадка от интернет, липсва информация за дължината на катетъра и наличните размери, С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б."а" от ЗОП.
24.	„РСР“ ЕООД гр.София, ул. „Виктор Григорович“ №3, ет.1, ап.2	ОП 10.1. Не са представени изискуемите съгласно чл.8, ал.2 и чл. 14, ал.2 от ЗМИ СЕ сертификат и Декларация за съответствие, а продуктът не попада в изключенията по ЗМИ. . Съгласно чл.1 от Директива 93/42/ЕИО СЕ маркировка следва да имат всички тези изделия, които се използват за профилактика, лечение и облекчаване на заболяването. Н.Е. 45.2. РСР- липсва информация за материала, от който е изработена маската - дали е термопластичен еластомер, дали е олекотена, съдържа ли PVC. Н.Е. 45.22 не са съвместими с MRI Н.Е. 45.23. - от предоставената извадка от каталог е видно, че оферираното изделие не отговаря на изискването на възложителя за "еко маска" и "калибрирана чашка" Н.Е. 46.5. и 46.7. тръбата не отговаря по размер. Изисква се дължина 1,60м., а предлаганата е 1,80 м. С оглед на горните обстоятелства, комисията предлага на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас“ АД, предложенията на участника по гореописаните обособени позиции да бъдат отстранени от участие в процедурата на основание чл.107, т.2, б."а" от ЗОП.
25.	„Медилон“ ЕООД гр.София, бул. „България“ №98, бизнес сграда „Астра“, вх.Д, ет.2, офис 4Д	Не е представен изискуемият съгласно чл.8, ал.2 ЗМИ СЕ сертификат и за номенклатурни единици №, № 1.9, 13.12, 13.14, 13.19, 13.20, 13.22, 13.23, 16.9 – 16.11, 42.3, 42.4, 42.8, 42.9, 42.12, 42.14, 42.15, 42.19 – 42.24, 43.1 – 43.3, 46.5, 46.7, 46.9, 46.23, 46.27, а продуктите не попадат в изключенията, съгласно ЗМИ, за които не се изисква сертификат за СЕ маркировка. В обхвата на Директива 93/42/ЕИО попадат и т. нар. прандлежности, които които дори и да не са изделия, са предназначени специално от производителя да бъдат използвани с определено изделие, за да позволят използването на въпросното изделие в съответствие с предназначението му, предвидено от производителя. В категорията на тези принадлежности попадат тези, предвидени за стерилизация (ОП 13, 16, 42 и

	43), които съгласно горната Директива също следва да притежават сертификат на ЕО. В подкрепа на горната теза е обстоятелството, че останалата част от участниците по посочените обособени позиции са представили изискуемите сертификати. Що се отнася до продуктите по ОП 46, същите са медицински консумативи и по отношение на тях също е налице изискване за наличие на ЕС сертификат. Съгласно т.7 от Раздел 6.2 от Общите условия за провеждане на процедурата Възложителят е изискал представяне на копие на ЕС сертификат или еквивалент за нанесена СЕ маркировка върху изделието, съгласно чл. 8, ал.2 от ЗМИ, като и Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител. В конкретния случай участникът не се е съобразил с това изискване, като е представил само Декларация за съответствие. Двата посочени по – горе документа не са еквиваленти, поради факта, че Сертификата за СЕ маркировка се издава от нотифициран орган, а декларацията за съответствие се издава от производителя или негов упълномощен представител. В случая комисията не може да се възползва от възможността, предвидена в чл. 53, ал.13 от ППЗОП и да изиска допълнително документите, с оглед обстоятелството, че не се касае за изискване на разяснение, а за допълнение на техническото предложение, каквато възможност не е предвидена в ЗОП и ППЗОП, за разлика от възможността по чл. 53, ал.8 от ППЗОП. Н.Е. 1.9. липсва информация в каталога за цвят и връх; Н.Е. 13.12. Продуктът е от латекс, а изискването е за комбинация от материали с много различни физически характеристики в една форма Н.Е. 13.19. В представения каталог няма информация за свиваемия обем и какви апликации са възможни през порта Н.Е. 13.20. В представения каталог няма информация за свиваемия обем, конектора не е двойно въртящ се Н.Е. 13.22 . В представения каталог няма информация за свиваемия обем и възможните апликации през порта. Н.Е. 13.23. Дължината на катеръра е 10см., а изискваната е 12 см. , няма информация за свиваемия обем и възможните апликации през порта. Н.Е. 16.9. - Предлагащото от участника платно е с размери 75X75 и опаковка от 500 бр., а изискваното
--	---

		съгласно техническа спецификация е с размери 76x76 и опаковка от 300 бр. Н.Е.16.10. предлаганото от участника платно е с размери 100X100 и опаковка от 175 бр., а изискваното съгласно техническа спецификация е с размери 101x101 и опаковка от 250 бр. Н.Е.16.11. предлаганото от участника платно е с размери 120X120 и опаковка от 126 бр., а изискваното съгласно техническа спецификация е с размери 121x121 и опаковка от 250 бр. Н.Е.42.3. предлаганите пликосе за стерилизация са с размери 100x260, а изискваните съгласно техническа спецификация са с размери 100x270 Н.Е. 42.8. предлаганите пликосе за стерилизация са с размери 150x350, а изискваните съгласно техническа спецификация са с размери 150x360 Н.Е. 42.19. предлаганият индикатор е в опаковки от 240 бр. а изискваното съгласно техническа спецификация е опаковка от 250 бр. Н.Е. 43.2. Биологичният индикатор и средата за развитие не са в един общ сет, а са отделно, в техническата спецификация е разписано, че трябва да са в един общ сет. Н.Е. 45.11. не отговаря размера, шлауха е 2м, а не 3м, няма информация за размера на маската. Н.Е. 46.5. - дължината на допълнителното парче е 40см - не отговаря на изискването на възложителя за дължина на допълнителното парче 0,5м. Н.Е. 46.7. Допълнителното парче не отговаря, същото е 40см, а изискването е 50 см. Н.Е. 46.9. - оферираното изделие не отговаря на изискването на възложителя за трипътник, оферирано е друго изделие - Y конектор С оглед на горното и на основание на основание чл. 107, т.2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на изпълнителния директор, предложението на участника да бъде отстранено по посочените по – горе номенклатурни единици.
26.	„Елта 90М“ ООД гр.София, ул. „Враня“ №82	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
27.	„Ай Ви Ди България“ ООД гр.София, ж.к. Дървеница, бл.48 Б	При извършената проверка на представените с „Техническо предложение“ документи по номенклатурни единици №, № 4.15 – 4.24, 12.10, 12.11, 12.14 – 12.16, 12.22, 40.1 – 40.8, 40.11, 40.12, 40.14 – 40.17, 41.1 – 41.4, 41.9, 41.10, 41.12, 44.3 – 44.6, беше установено, че същите не отговарят на изискванията на Раздел 6.2, т.7 от Общите условия за провеждане на процедурата, в частта касаеща представяне на превод на каталозите на предлаганите продукти. Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на

		български, което обстоятелство не само е с разрез с изискванията на Възложителя, но и с разпоредбата на чл. 101, ал.6 от ЗОП, съгласно която офертите за участие се изготвят на български език. С оглед на горното обстоятелство и на основание чл. 107, т.2, б. „а“ от ЗОП, във връзка с чл. 101, ал.6 от ЗОП, комисията предлага на изпълнителния директор, предложението на участника да бъде отстранено по посочените по – горе номенклатурни единици.
28.	„Дана Медикал“ ЕООД гр.Бургас, ул. „Войнишка“ №7	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация
30.	„Феромед 1“ ЕООД гр.Бургас, к-с Лазур, бл.74	Техническото предложение отговаря на изискванията на Възложителя. Предлаганите от участника медицински консумативи са в пълно съответствие с техническата спецификация.

Подробни резултати от извършената проверка на предложенията на участниците относно съответствието им с техническата спецификация, както и данни относно предлаганите срокове за доставка и производители на консумативите се съдържат в приложенията по съответните обособени позиции към настоящия протокол.

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 57, ал.3 от ППЗОП, комисията прие решение отварянето и оповестяването на допуснатото ценово предложение да бъде извършено на 22.05.2018г. от 11:00 ч., като на заседанието на комисията могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

Председател:
(И. Петкова)

Членове: 1.....
(А. Бъчварова)
2.....
(Т. Пейчева)
3.....
(Т. Томова)
4.....
(М. Райкова)

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	„Бикомед“ ООД
1	2	3	4	Срок доставка
ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 2.-КОНСУМАТИВИ ЗА ОФТАЛМОЛОГИЯ				
2.1	Нож със стандартно скосено острие 15 градуса с предпазител за острието	нож 15 градуса с предпазител .	бр.	14 дни Алкон САЩ
2.2	Хирургичен, офталмологичен нож 1,2 мм с предпазител за острието	нож 1.2мм с предпазител	бр.	14 дни Алкон САЩ
2.3	Офталмологичен нож за калибриране, двойнозаточено, пиковидно 2.2 мм.	"Слит - Клиъркът" 2.2мм, или еквивалентни	бр.	14 дни Алкон САЩ
2.4	Офталмологичен нож за калибриране, двойнозаточено, пиковидно 2.4 мм.	"Слит - Клиъркът" 2.4мм, или еквивалентни	бр.	14 дни Алкон САЩ
2.5	Фако касета за апарат "Инфинити" или еквивалентни	Фако касета за апарат "ИНФИНТИ" или еквивалентни	бр.	14 дни Алкон САЩ
2.6	Стерилен крайник за имплантиране на вътреочна леща стандартен	Картридж "С" или еквивалентни	бр.	14 дни Алкон САЩ
2.7	Стерилен крайник за имплантиране на вътреочна леща микро	Картридж "D" или еквивалентни	бр.	14 дни Алкон САЩ
2.8	Еднократно, стерилно, очно опер. чаршафче 101 x 121см с джоб за събиране на течности	"Стери дрейп" или еквивалентни	бр.	14 дни Алкон САЩ

4.15	Anti HSV тип 1 IgM / ELISA	кит / 96			14 дни	Еuroimmup - Германия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
4.16	Anti HSV тип 1 IgG / ELISA	кит / 96			14 дни	Еuroimmup - Германия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
4.17	Anti HSV тип 2 IgM / ELISA	кит / 96			14 дни	Еuroimmup - Германия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
4.18	Anti HSV тип 2 IgG / ELISA	кит / 96			14 дни	Еuroimmup - Германия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български

4.19	Anti CMV IgM / ELISA	кит / 96		14 дни	Еuroimmul - Германия Пълно съответствие	Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
4.20	Anti CMV IgG / ELISA	кит / 96		14 дни	Еuroimmul - Германия Пълно съответствие	Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
4.21	Anti EBV VCA IgM / ELISA	кит / 96		14 дни	Еuroimmul - Германия Пълно съответствие	Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
4.22	Anti EBV VCA IgG / ELISA	кит / 96		14 дни	Еuroimmul - Германия Пълно съответствие	Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български

4.23	Anti VZV IgM / ELISA			14 дни	Еuroimmun - Германия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
		кит / 96					
4.24	Anti VZV IgG / ELISA			14 дни	Еuroimmun - Германия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
		кит / 96					

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	„Медимекс – Петрова“ ЕТ		„Софарма Трейдинг“ АД		МТИ ООД		„Аквахим“ АД	
				Срок доставка		Срок доставка		Срок доставка		Срок доставка	
1	2	3	4	7 дни		10 дни				14 дни	
ОБОСОВЕНА ПОЗИЦИЯ № 5 -ЗАТВОРЕНА СИСТЕМА ЗА ВЗЕМАНЕ НА КРЪВ											
5.1	епруветка за хематология (K2/K3 EDTA)	обем - 2-4 мл, d - 11-13, размер - 65 - 75 мм	бр	Пълно съответствие		Пълно съответствие		Пълно съответствие		Пълно съответствие	
5.2	епруветка за хемостаза (9NC)	обем - 2-4 мл, d - 11-13, размер - 65 - 75 мм	бр	Пълно съответствие		Пълно съответствие		Пълно съответствие		Пълно съответствие	
5.3	епруветка за серум (клот активатор)	обем - 4-8 мл, d - 11-13, размер - 90 - 100 мм	бр	Пълно съответствие		Пълно съответствие		Системата е с диаметър 15 мм		Пълно съответствие	
5.4	епруветка за СУЕ (опция за анализатор)	обем - 1-2 мл, d - 8, размер - 12 - 130 мм	бр	Пълно съответствие		Системата е с дължина 75 мм		Пълно съответствие		Пълно съответствие	
5.5	игли с холдери, стерилни, G20,21,22		бр	Пълно съответствие		Пълно съответствие		Пълно съответствие		Пълно съответствие	

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	„Диахем“ООД		„Булмар МЛ“ ООД	
1	2	3	4	Срок доставка	Срок доставка	Срок доставка	
ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № 6 - КАРТИ,ТЕСТ КЛЕТКИ И РАЗТВОРИ-Метод-колонна аглутинация чрез апаратно накапване и отчитане							
6.1	Карта за съвместимост между реципиент и донор: A,B,DV1-/съвместимост-ензимен тест/съвместимост – IAT/контрола – моноклонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.2	Карта за съвместимост между реципиент и донор: A,B,DV1-/съвместимост-ензимен тест/съвместимост – IAT/контрола – поликлонална A,B,DV1-/съвместимост-ензимен тест/съвместимост – IAT/контрола – моноклонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.3	Карта Liss – Coombs съдържаша: Anti IgG + C3d	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.4	Карта Liss –Coombs/IgG+C3d/ + ензимен тест	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.5	Карта неутрална за ензимен тест и студови аглутинини	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.6	Карта за новородени: кръвна група и DAT: A/B/AB/DV1-,DAT и контрола - моноклонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.7	Карта за новородени: кръвна група и DAT: A/B/AB/DV1-,DAT и контрола - поликлонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.8	Карта за резус- фенотип (подгрупи) и Kell : RhC;Rhc;Rhe;Rhe;RhCw;Kell – моноклонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.9	Карта за резус- фенотип (подгрупи) и Kell : RhC;Rhc;Rhe;Rhe;RhCw;Kell – поликлонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.10	Карта за диференциран директен антиглобулинов тест:IgG, IgA ; IgM ; C3d ; C3c ; контрола	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.11	Карта за изследване титъра на свободни антиеритроцитни антитела	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.12	Карта за изследване за парциален RhD-антиген	карта	к-кт	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.13	Карта за кръвна група A;B;AB;DV1-;CDE/контрола - моноклонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие

6.14	Карта за кръвна група A,B,AB,DV1-CDE/контрола - поликлонална	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.15	Карта за антиген профил: P1 / Lea / Leb / Lia / Lub/ контрола	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.16	Карта за антиген профил: k / Кра / Krb / Jka / Jkb / контрола	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.17	Карта за антиген профил: M / N / S / s / Fyb / Fyb + тест серуми	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.18	Сет за лабораторен контрол	карта	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.19	Тест-клетки за кръвни групи: A1 ; A2 ; B ; 0 ; 0,8%	4x10 ml	к-кт	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.20	Тест-клетки за скрининг на антиеритроцитни антитела без ензимна обработка, I-II-III , 0,8%	3x10 ml	к-кт	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.21	Тест-клетки за скрининг на антиеритроцитни антитела с ензимно обработени I-II-III , 0,8%	3x10 ml	к-кт	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.22	Тест-клетки за определяне специфичността на антиеритроцитните антитела - необработени с ензим	11x4 ml	к-кт	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.23	Тест-клетки за определяне специфичността на антиеритроцитни антитела - обработени с ензим	11x4 ml	к-кт	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.24	Тест-клетки ABO – A1, 0,8%	флакон 10 ml	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.25	Тест-клетки ABO – B, 0,8%	флакон 10 ml	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.26	Дилуент-бромелинов разтвор	флакон 500 ml	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.27	Дилуент-бромелинов разтвор	флакон 100 ml	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.28	Дилуент-разтвор с ниска йонна сила Liss	флакон 500 ml	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие		
6.29	Дилуент-разтвор с ниска йонна сила Liss	флакон 100 ml	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие
6.30	Връхчета за пипетор ID-Pipetor FP4	Опак. 1000 бр.	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие	14 дни	Диагностик Грифолс Пълно съответствие

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	„Диахем“ООД	
1	2	3	4	Срок доставка	
ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №7 - ПРОМИВНИ РАЗТВОРИ И СЕРВИЗЕН КИТ ЗА АПАРАТ Swing TwinSampler-Метод-колонна аглутинация чрез апаратно накапване и отчитане					
7.1	Промивен разтвор А	туба 10 л	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие
7.2	Промивен разтвор В	туба 10 л	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие
7.3	Сервизен кит - еднократен	1 сет	бр.	9 дни	DiaMed Швейцария Пълно съответствие

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	„Булмар МЛ“ ООД	
1	2	3	4	Срок доставка	
ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №9- КЮВЕТИ ЗА ХЕМОГЛОБИНОМЕТЪР -Метод-апаратно измерване на хемоглобин от периферна кръв чрез преносим портативен уред					
9.1	Кювети за хемоглобинометрия на портативен преносим хемоглобинометър		брой	14 дни	ЕКФ Диагностикас Пълно съответствие

Доставки на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	МТИ ООД		„Про Фармация“ ЕООД		„Дана Медикал“ ЕООД		„РСР“ ЕООД		„ТЮС“ ООД
				Срок доставка		Срок доставка		Срок доставка		Срок доставка		
1	2	3	4									
ОБОСОВЕНА ПОЗИЦИЯ №10- КОНСУМАТИВИ ЗА ХИРУРГИЯ												
10.1	Затискачка за урологичен катетър		бр.	14 дни	Пълно съответствие							
10.2	Колостомни торби /многократно употребл., без плочка/		бр.							Dahlmann Пълно съответствие		
10.3		Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка, съдържаща 0,2% подихсаксиметилен бигуанид, 10,2 х 12,7 см	бр.							Vasicki Пълно съответствие		
	Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка											
10.4		Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка, съдържаща 0,2% подихсаксиметилен бигуанид, 10,2 х 20,3 см	бр.									
	Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка											
10.5		Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка, съдържаща 0,2% подихсаксиметилен бигуанид, 10,2 х 25,4 см	бр.									
	Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка											
10.6		Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка, съдържаща 0,2% подихсаксиметилен бигуанид, 10,2 х 35,6 см	бр.									
	Стерилна незаделяща антибактериална постоперативна превръзка											
10.7	Прозрачна, самофиксираща се превръзка с абсорбираща филм, със заоблени краища							7 дни	Paul Hartmann AG			
	5 х 7,2 см, абсорбираща подложка - 2,5 х 4 см.		бр.		Не съответства по размер 5x7			7 дни	Paul Hartmann AG	Пълно съответствие		
	9 х 15 см, абсорбираща подложка - 4 х 11 см.		бр.		Не съответства по размер 8 x 15			7 дни	Paul Hartmann AG	Пълно съответствие		
	10 х 25 см, абсорбираща подложка - 5 х 20 см.		бр.		Пълно съответствие			7 дни	Paul Hartmann AG	Пълно съответствие		
10.8	Стерилна самофиксираща се превръзка със заоблени краища от 100% полиестерен нетъкан материал с двуслойна подложка: пропусклива мрежеста контактна слой от полиетилен, незаделяща за раната и абсорбиращ вискозен слой, хипоалергичен синтетичен адхезив без колофон, латекс и фталати							7 дни	Paul Hartmann AG	Пълно съответствие		
		Стерилна самофиксираща се превръзка с 4 см прорез за катетри със заоблени краища от НТТ с двуслойна подложка 2,5x2 см: пропусклива мрежеста контактна слой от полиетилен, незаделяща за раната и абсорбиращ вискозен слой, допълнителен почистващ тампон 3x2,5 см; размер 8 х 6 см; с мерителна скала в см на опаковката	бр.			Пълно съответствие						
	8 х 6 см, с двуслойна подложка 2,5x2 см		бр.					7 дни	Paul Hartmann AG	Пълно съответствие		
	7.2 х 5 см, подложка 4 х 2,5 см		бр.					7 дни	Paul Hartmann AG	Пълно съответствие		
	10 х 6 см, подложка 6,5 х 2,5 см		бр.					7 дни	Paul Hartmann AG	Пълно съответствие		

	15 x 6 см, подложка 11 x 2,5 см	бр.				Няма информация по каталога	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
	15 x 8 см, подложка 11 x 3,8 см	бр.				Няма информация по каталога	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
	20 x 10 см, подложка 16 x 5,5 см	бр.				Няма информация по каталога	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
	25 x 10 см, подложка 20,5 x 5,5 см	бр.				Няма информация по каталога	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
10.9	Еластичен бинт	бр.				25 x 10 см, подложка 20,5 x 5,5 см Супер еластичен прорезащ бинт от мек крепов материал, еластичност 160%, устойчив на високи температури, подложка на стерилизация (пара 134º), телло 277г/кв.м., в индивидуална опаковка, 10см/4м	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
10.10	Бинт с цинкова паста	бр.				Бързоусъхнещ бинт с цинкова паста, 66% памук и 34% вискоза, деупосочно еластичен, 5/10см, двойна опаковка – фолио и картон.	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			Не е представен преход на каталога
10.11	Стерилна сребърна превръзка	бр.			14 дни	Стерилна толена мазева превръзка с антибактериален ефект, импрегнирана с метално сребро и смес от естери на натурални мастни киселини и глицерол от растителен произход 10см/10см.	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
10.12	Стерилна полиакрилатна превръзка	бр.				Стерилна водопоглеща превръзка с полиакрилатна превръзка със същевина от суперабсорбиращи гранули, с хидрофобна обвивка от синтетични нишки, импрегнирана с разтвор на Рингер, да 72 часа 7,5см x 7,5см.	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
10.13	Хидроактивен гел	бр.			14 дни	Хидроактивен гел за почистване и овлажняване на дълбоки и сухи рани и размакване на некротична тъкан, съдържа глицерол, хидроксетили целулоза, карбокси метил целулоза, разтвор на Рингер ; в спринцовка с мерителна скала на буталото, 15 гр.	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
10.14	Стерилна водоотблъскваща превръзка с прорез	бр.				Стерилна самофиксираща се превръзка в овална форма с прорез за кинколи 0,5x4,5 см от мек нетъкан материал с прозрачен прозорец за мониториране; размер 9 x 7 см; с мерителна скала в см на опаковката	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			
10.15	Стерилна памперсна превръзка	бр.				Стерилна памперсна атраматична превръзка - компрес, със същевина от силноабсорбираща разбита целулоза, контактен слой от хидрофобен нетъкан полипропилен, и горен слой от хидрофобен нетъкан полипропилен с индикираща синя лента, без съдържащи на латекс, колофон и фталати, 10см x 10см	7 дни	Paul Hartmann AG Пълно съответствие			

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	МТИ ООД		„Вакпак Медикал“ ООД отпада		„Meditek“ ООД		„Фаромед 1“ ЕООД	
1	2	3	4	Срок доставка		Срок доставка		Срок доставка		Срок доставка	
ОБСОВЕНА ПОЗИЦИЯ №11- КОНСУМАТИВИ ЗА СТЕРИЛИЗАЦИЯ											
11.1		Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 50мм x200м	метър	14 дни	MediBil, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NorgaMed AS Пълно съответствие
11.2		Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 75мм x200м	метър	14 дни	MediBil, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NorgaMed AS Пълно съответствие
11.3		Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 100мм x200м	метър	14 дни	MediBil, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NorgaMed AS Пълно съответствие
11.4		Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 120мм x200м	метър				Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 окг	NorgaMed AS Пълно съответствие

11.5	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 150мм x200м	метър	14 дни	MediBt, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NovvaMed AS Пълно съответствие
11.6	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 200мм x200м	метър	14 дни	MediBt, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NovvaMed AS Пълно съответствие
11.7	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 250мм x200м	метър	14 дни	MediBt, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NovvaMed AS Пълно съответствие
11.8	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 300мм x200м	метър	14 дни	MediBt, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NovvaMed AS Пълно съответствие
11.9	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид	Фолно за стерилизация с индикатори за пара и формалдехид - ролка 400мм x200м	метър	14 дни	MediBt, Италия Пълно съответствие		Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български	10 дни	Sogeva Пълно съответствие	7 дни	NovvaMed AS Пълно съответствие

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	МТИ ООД		„Елта 90М“ ООД		„Ай Ви Ди България“ ООД	
1	2	3	4	Срок доставка		Срок доставка		Срок доставка	
ОБОСОВЕНА ПОЗИЦИЯ № 12.-КОНСУМАТИВИ ЗА ИНВИТРО									
		Среда за ин витро фертилизация и ембриокултивация първи и втори ден; pH = 7,2-7,6; стерилна; осмоалитет = 275-285 mOsm/kg; ендотоксин < 0,25 EU/ml; тествана върху миши ембриони - >=80% бластоцити след 96 часа кинкубация; срок на годност - поне 6 месеца , 5 x 50 ml в опаковка	оп.			14 дни	Fertipro- Belgium Пълно съответствие		
12.1	Среда за ин витро фертилизация и ембриокултивация първи и втори ден	Среда за ембриокултивация за трети и четвърти ден; pH = 7,3-7,6; стерилна; осмоалитет = 270-290 mOsm/kg; ендотоксин < 0,25 EU/ml; тествана върху миши ембриони - >=80% бластоцити след 96 часа кинкубация; Срок на годност - поне 6 месеца от датата на производство, 5 x 50 ml в опаковка	оп.			14 дни	Fertipro- Belgium Пълно съответствие		
12.2	Среда за ембриокултивация за трети и четвърти ден	Среда за изваждане на яйцеклетките, промиване и IVF манипулации; pH = 7,3-7,6; стерилна; осмоалитет = 270-290 mOsm/kg; ендотоксин < 0,25 EU/ml; тествана върху миши ембриони - >=80% бластоцити след 96 часа кинкубация; срок на годност - поне 6 месеца от датата на производство, 5 x 50 ml в опаковка	оп.			14 дни	Fertipro- Belgium Пълно съответствие		
12.3	Среда за изваждане на яйцеклетките, промиване и IVF манипулации	Среда за клетъчно култивиране Ham's F10; с L-Gln; шишета от по 500 ml; стерилна	брой						
12.4	Среда за клетъчно култивиране Ham's F10	Среда за клетъчно култивиране DMEM; с 4,5 g/l глюкоза; с L-Gln; без натриев пируват; стерилна; шишета от по 500 ml.	брой						
12.5	Среда за клетъчно култивиране DMEM;								

	Минерално масло за клетъчно и ембрио култивиране и микроманипулации; стерилно;	Минерално масло за клетъчно и ембрио култивиране и микроманипулации; стерилно; плътност < 0,86 g/ml; вискозитет < 30 cP на 30 °C; ендотоксин < 0,25 EU/ml; тествано върху миши ембриони >= 80% бластоцити след 96 часа инкубация; пероксидазна стойност < 0,1 mEq, шимета от по 50 ml.	брой			14 дни	Fetipro- Belgium Пълно съответствие		
12.6	Минерално масло за клетъчно и ембрио култивиране и микроманипулации, стерилно;	Средата за престой на комплекса ооцит - кумулус 80 IU за 1 минута. Опаковка - разфасовка 5x1 мл. СЕ маркировка за медицинско изделие от Клас III съгласно Директивата за европейските медицински изделия. Срок на годност - 12 месеца от датата на производство.	оп.						
12.7	Средата за престой на комплекса ооцит - кумулус 80 IU за 1 минута.	10 % среда с хепес буфер съдържащ 4,00 г/литър човешки серумен албумин. Опаковка - разфасовка 5x 200 µl в шише от боросиликатно стъкло, с гумена тапа, с тefлоново покритие и алуминиеви предпазители. СЕ маркировка за медицинско изделие от Клас III съгласно Директивата за европейските медицински изделия. Срок на годност - 9 месеца от датата на производство.	оп.						
12.8	10 % среда с хепес буфер съдържащ 4,00 г/литър човешки серумен албумин.								
12.9	Средата за оплождане 10 мл, съдържа 5 mM glucose и 5 mM putovate	Средата за оплождане 10 мл, съдържа 5 mM glucose и 5 mM putovate	оп.						
12.10	Средата за култивиране и трансфер на ембриони 1-5/6 ден,	Средата за култивиране и трансфер на ембриони 1-5/6 ден, 10 ml с хналоран, 5 mM Human Serum Albumin, Phenol red	оп.						Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български

					оп.		Среда за култивиране и трансфер на ембриони с цитокин. Опаковка - разфасовка 2 x 3 мл.					Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
12.11	Среда за култивиране и трансфер на ембриони с цитокин.						Кит за обработка на семенна течност за асистирано репродуктивни техники (ART); 1 радиентна система за обработка на сперма със силан-обвити силка частици, суспендирани в EBSS (Earle's Balanced Salt Solution); буферирани с NEPES; pH = 7.2-7.6; Осмолалитет, 2 x 50 мл в опаковка		14 дни	Fertipro- Belgium Пълно съответствие		
12.12	Кит за обработка на семенна течност за асистирано репродуктивни техники (ART);						Среда за промиване на семенна течност; стерилна; pH = 7.2-7.6; стерилна; осмолалитет = 270-290 mOsm/kg; ендотоксин < 0.25 EU/ml; тествана върху миши ембриони - >=80% бластоцити след 96 часа инкубация; срок на годност: поне 12 месеца от датата на производство, 5 x 20 ml в опаковка			Fertipro- Belgium Пълно съответствие		
12.13	Среда за промиване на семенна течност; стерилна;				бр.		Кит за замразяване на ембриони 4x 1 мл с етиден гликол. Съдържание на кита: 2 x 1 мл еквилибрационна среда и 2 x 1 мл витрификационна среда, 4 x 1 мл в опаковка		14 дни	Fertipro- Belgium Пълно съответствие		са представени от участника само в оригинал на английски език,
12.14	Кит за замразяване на ембриони 4x 1 мл с етиден гликол.				оп.							
12.15	Кит за размразяване на ембриони 5 x 2 мл.				оп.		Кит за размразяване на ембриони 5 x 2 мл. Съдържание на кита: 1 x 2 мл 1 M сукроза, 1 x 2 мл 0.5 M сукроза, 1 x 2 0.25 M сукроза, 2 x 2 мл миеща среда, 5 x 2 мл в опаковка					Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
12.16	Носител за съхранение на ооцити, ембриони и бластоцити с хексагонална форма за оптимално съхранение				оп.		Носител за съхранение на ооцити, ембриони и бластоцити с хексагонална форма за оптимално съхранение, 20 броя в опаковка					

		Средна за замразяване на обработена семенна течност; едностъпална среда за замразяване; не съдържа мляко или желатин; стерилна; минимум 0,4% HSA; с глицерин; pH = 7,3-7,6; разфасовка: шишенца (флакони) по 10-25 мл; срок на годност поне 6 месеца от датата, 5 x 20 ml в опаковка	оп.						
12.17	Средна за замразяване на обработена семенна течност; едностъпална среда за замразяване;								
		Криоспушетки за съхранение на семенна течност; стерилни; полипропиленови; обем 2,0 ml. 100 броя в пакет.	оп.	14 дни	Biosigma/Италия	Пълно съответствие			
12.18	Криоспушетки за съхранение на семенна течност;								
		Четирискладенчови петрита за култивиране на ембриони; културална повърхност на кладенче - 1,9 cm ² ; външни размери - 66 x 66 mm; 120 броя в кашон; срок на годност поне 12 месеца от датата на производство.	бр.						
12.19	Четирискладенчови петрита за култивиране на ембриони;								
		Петрита за временна култивация на яйцеклетки и отглеждане на фолликуларни аспирати; размери 60 x 15 mm; 400 броя в един кашон; срок на годност поне 12 месеца от датата на производство	бр.						
12.20	Петрита за временна култивация на яйцеклетки и отглеждане на фолликуларни аспирати								
		Едноскладенчови петрита за ин витро фертилизация и ембриокултивация; Без латекс; 60 mm в диаметър; Обем на централното кладенче - 2,5 ml; тотален обем - 20 ml; 500 броя в един кашон. Срок на годност поне 12 месеца от датата на производство	бр.						
12.21	Едноскладенчови петрита за ин витро фертилизация и ембриокултивация;								Всички каталози са представени от участника само в оригинал на английски език, без да са придружени с превод на български
		Петрита за физиологично интрацитоплазмено клетъчно инжектиране (ICSI), натоварени с хидалоронан, индивидуално опаковани. Опаковка - 20 броя. Срок на годност - минимум 1 година, 20 броя в опаковка	оп.						
12.22	Петрита за физиологично интрацитоплазмено клетъчно инжектиране(ICSI),								
		Контейнери за семенна течност; 150 ml; стерилни; 250 броя в кашон.	бр.	14 дни	Biosigma/Италия	Пълно съответствие	14 дни	Feripro- Belgium	Пълно съответствие
12.23	Контейнери за семенна течност;								

12.24	Пастъорови пипети; стерилни; единично опаковани;	Пастъорови пипети; стерилни; единично опаковани; 3,5 ml обем; пластмасови; прозрачни; 1000 броя в кашон.	бр.	14 дни	Biosigma/ИталияПълно съответствие			
12.25	Серологични пипети;	Серологични пипети; стерилни; 2 ml обем; единично опаковани; с филтър; 500 броя в една кутия.	бр.	14 дни	Biosigma/ИталияПълно съответствие			
12.26	Серологични пипети;	Серологични пипети; стерилни; 5 ml обем; единично опаковани; с филтър; 250 броя в една кутия.	бр.	14 дни	Biosigma/ИталияПълно съответствие			
12.27	Серологични пипети;	Серологични пипети; стерилни; 10 ml обем; единично опаковани; с филтър; 200 броя в една кутия.	бр.	14 дни	Biosigma/ИталияПълно съответствие			
12.28	Центрофужни епруветки;	Центрофужни епруветки; 15 ml обем; стерилни; разграфени; 500 броя в кашон.	бр.	14 дни	Biosigma/ИталияПълно съответствие			
12.29	Катетри за ембриотрансфер;	Катетри за ембриотрансфер; меки; дължина 210 mm; ограничител; ориентировъчни маркери; 25 броя в кутия; Срок на годност: минимум 4 години	бр.			14 дни	Fetipro- Belgium Пълно съответствие	
12.30	Катетри за ембриотрансфер;	Катетри за ембриотрансфер; за трудно проходими цервикални канали; с ограничител; стерилизиран с гама лъчи; 25 броя в кутия; Срок на годност: минимум 4 години	бр.			14 дни	Fetipro- Belgium Пълно съответствие	
12.31	Катетри за ембриотрансфер;	Катетри за ембриотрансфер; за извити канали; изработен от полиетилен.Срок на годност: минимум 4 години	бр.					
12.32	Катетри за интраутеринна инсеминация;	Катетри за интраутеринна инсеминация; полутвърд със заоблен край; 100 броя в кутия; Срок на годност: минимум 4 години	бр.			14 дни	Fetipro- Belgium Пълно съответствие	
12.33	Спрей дезинфектант за лаборатория по ин витро фертилизация;	Спрей дезинфектант за лаборатория по ин витро фертилизация; pH 7,5-9,5; Налягане на струята - 2330 Pa; Активни хлорни съставки; Хидроксидни и хидрокси радикали; Кислородни радикали. Шипе 1 л	бр.					
12.34	Спрей дезинфектант за лаборатория по клетъчни култури и ин витро фертилизация;	Спрей дезинфектант за лаборатория по клетъчни култури и ин витро фертилизация; да не съдържа формалдехид, фенол или алкохол; да съдържа четвъртични бензилamonиеви агенти; шипе 1 л	бр.					

13.20	Катетър мреж 22Г, флуоробелив	Катетър мреж 22Г, флуоробелив, дължина без конектор 170см, диаметър на конектор 22/30/19, силиков обвив 4мм.	7 дни	INTERBIOGICAL UK Пълно съответствие														Пълно съответствие	7 дни	Пълно съответствие	Пълно съответствие	Н представяйки катетър няма информация за съвместимия обвив, конектор не е двойно изпитан се. Не е представен изкуствен изкуствен съставно чл.В, ал.2 ЗМН СР, сертификат
13.21	Флуоробелив ръкавици и връзки на палмента с джелеканти	Флуоробелив ръкавици и връзки на палмента с джелеканти на палмента с джелеканти палмента - 7 дни	7 дни	INTERBIOGICAL UK Пълно съответствие														Пълно съответствие				Н представяйки катетър няма информация за съвместимия обвив и информацията през порта. Не е представен изкуствен изкуствен съставно чл.В, ал.2 ЗМН СР, сертификат
13.22	Катетър мреж 22Г, флуоробелив	Катетър мреж 22Г, флуоробелив, дължина без конектор 16-16см, двойно изпитан с конектор с диаметър 22/30/19, силиков обвив 4мм и 5 мм, силиков обвив 26-30мм.	7 дни	INTERBIOGICAL UK Пълно съответствие														Пълно съответствие	7 дни	Пълно съответствие	Пълно съответствие	Н представяйки катетър няма информация за съвместимия обвив и информацията през порта. Не е представен изкуствен изкуствен съставно чл.В, ал.2 ЗМН СР, сертификат
13.23	Катетър мреж 22Г	Катетър мреж 22Г, силиков изкуствен изкуствен на по-добър произход, прозрачен, дължина без конектор 170см, двойно изпитан с конектор с диаметър 22/30/19, силиков обвив 4мм и 5 мм, силиков обвив 30мм.	7 дни	INTERBIOGICAL UK Пълно съответствие														Пълно съответствие	7 дни	Пълно съответствие	Пълно съответствие	Н представяйки катетър няма информация за съвместимия обвив и информацията през порта. Не е представен изкуствен изкуствен съставно чл.В, ал.2 ЗМН СР, сертификат
13.24	Флуоробелив ръкавици и връзки на палмента, прозрачен катетър	Флуоробелив ръкавици и връзки на палмента, прозрачен катетър, силиков обвив 4мм и 5 мм, силиков обвив 26-30мм.	7 дни	INTERBIOGICAL UK Пълно съответствие														Пълно съответствие				Н представяйки катетър няма информация за съвместимия обвив и информацията през порта. Не е представен изкуствен изкуствен съставно чл.В, ал.2 ЗМН СР, сертификат
13.25	ИМПЗ антибактериален флуоробелив, за прозрачността изпитан, и изпитан	ИМПЗ антибактериален флуоробелив, за прозрачността изпитан, и изпитан	7 дни	INTERBIOGICAL UK Пълно съответствие														Пълно съответствие	7 дни	Пълно съответствие	Пълно съответствие	Н представяйки катетър няма информация за съвместимия обвив и информацията през порта. Не е представен изкуствен изкуствен съставно чл.В, ал.2 ЗМН СР, сертификат

Доставка на медицински консумативи за нуждите на УМБАЛ-Бургас АД
СПЕЦИФИЧЕН МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ

№	Наименование на медицинските изделия	Спецификация на медицинските изделия	Вид на разфасовката и формата на консуматива	„РСР“ ЕООД	
1	2	3	4	Срок доставка	
ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ №14-КОНСУМАТИВИ ЗА СЪДОВА ХИРУРГИЯ					
14.1	Полиестерна права съдова протеза	Полиестерна права съдова протеза, плетена, импрегнирана с желатин. Нулева порьозност. Инкорпориран допълнителен сет от фибри. Размер 18мм/20мм x 25см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.2	Полиестерна права съдова протеза	Полиестерна права съдова протеза, плетена с диагонална оплетка, с "плаващи нишки" (floating yarns) импрегнирана с желатин. Нулева порьозност. Размер 22мм/24мм/26мм x 25см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.3	Полиестерна права съдова протеза	Полиестерна права съдова протеза, плетена с диагонална оплетка, с "плаващи нишки" (floating yarns) импрегнирана с желатин. Нулева порьозност. Размер 30мм x 10см/20см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие

14.4	Полиестерна права съдова протеза	Полиестерна права съдова протеза, плетена с диагонална оплетка, с "плаващи нишки" (floating yarns) импрегнирана с желатин. Нулева порьозност. Размер 32мм x 10см/20см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.5	Полиестерна права съдова протеза	Полиестерна права съдова протеза, плетена с диагонална оплетка, с "плаващи нишки" (floating yarns) импрегнирана с желатин. Нулева порьозност. Размер 34мм x 10см/20см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.6	Полиестерна права съдова протеза	Полиестерна права съдова протеза, плетена с диагонална оплетка, с "плаващи нишки" (floating yarns) импрегнирана с желатин. Нулева порьозност. Размер 36мм x 30см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.7	Неимпрегнирана eRTFE права съдова протеза	Неимпрегнирана eRTFE права съдова протеза оплетена по цялата дължина с eRTFE ринг. Размер 6мм x 50см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.8	Неимпрегнирана eRTFE права съдова протеза	Неимпрегнирана eRTFE права съдова протеза с eRTFE wгар, тънкостенна. Размер 6мм x 40см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.9	Ипрегнирана с желатин eRTFE права съдова протеза	Ипрегнирана с желатин eRTFE права съдова протеза с eRTFE wгар, тънкостенна. Размер 6мм x 40см/60см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие
14.10	Ипрегнирана с желатин eRTFE права съдова протеза	Импрегнирана с желатин eRTFE права съдова протеза с eRTFE wгар, оплетена по цялата дължина с eRTFE ринг. Размер 6мм/8мм x 80см	бр.	7 дни	Vascutek Пълно съответствие

