

619857-2026 - Kompetizzjoni

Il-Bulgarija – Ogġetti ta' konsum mediċi – Доставка на специфичен и общоболничен медицински консуматив за нуждите на УМБАЛ „Канев“ АД

OJ S 174/2026 09/09/2026

Avviż tal-kuntratt jew tal-konċessjoni – reġim standard

Provvisti

1. Xerrej

1.1. Xerrej

Isem uffiċjali: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

Email: zzori@gbg.bg

Tip legali tax-xerrej: Korp irregolat bil-liġi pubblika

Attività tal-awtorità kontraenti: Saħħa

2. Proċedura

2.1. Proċedura

Titlu: Доставка на специфичен и общоболничен медицински консуматив за нуждите на УМБАЛ „Канев“ АД

Deskrizzjoni: Доставка на специфичен и общоболничен медицински консуматив за нуждите на УМБАЛ „Канев“ АД разделена на 39 обособени позиции и включени в тях номенклатурни единици, подробно описани в Част II Техническа спецификация, неразделна част от Документацията за участие.

Identifikatur tal-proċedura: 21c9b4f8-fa91-4d44-8619-623928d5cf17

Identifikatur intern: 605650

Tip ta' proċedura: Miftuħa

Il-proċedura hija aċċellerata: Ie

2.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

2.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

2.1.3. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 1 271 800,00 EUR

2.1.4. Informazzjoni ġenerali

Informazzjoni addizzjonali: От участие в обществената поръчка се отстранява участник, за който е на лице което и да е от обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 – 7 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), както и посоченото от Възложителя основание по чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП. На отстраняване подлежи участник, за когото е налице приложимо специфично национално основание за отстраняване, включително: • наличие на свързаност по смисъла на § 2, т. 45 от Допълнителните разпоредби на ЗОП в хипотезата на чл. 107, т. 4 от ЗОП; • наличие на обстоятелство по чл. 3, т. 8 от Закона за

икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, освен когато е налице приложимо изключение по чл. 4 от същия закон; • наличие на приложимо обстоятелство по чл. 91 от Закона за противодействие на корупцията; • наличие на влязла в сила наказателно постановление, с което на юридическо лице е наложена имуществена санкция, включваща лишаване от право да участва в процедури за обществени поръчки, на основание чл. 83а от Закона за административните нарушения и наказания, когато съответното основание е приложимо. Участник за който са налице обстоятелствата по чл. 5к, пар. 1 от Регламент (ЕС) № 2022/576 на Съвета от 8 април 2022 г. за изменение на Регламент (ЕС) № 833 /2014 относно ограничителни мерки с оглед на действията на Русия, дестабилизиращи положението в Украйна (Регламента)

Baži legali:

Direttiva 2014/24/UE

2.1.5. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Numru massimu ta' lottijiet li għalihom offerent wieħed jista' jissottometti offeriti: 39

Termini tal-kuntratt:

Numru massimu ta' lottijiet li għalihom jistgħu jingħataw kuntratti lil offerent wieħed: 39

2.1.6. Raġunijiet għall-eskluzjoni

Sors tal-motivi għall-eżklussjoni: Avviż

Parteċipazzjoni f'organizzazzjoni kriminali: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 321 или чл. 321а от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Il-korruzzjoni: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 301-307 от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Frodi: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 209-213 от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Reati terroristiċi jew reati marbuta ma' attivitajiet terroristiċi: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 114а - 114т от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП; по чл. 108а от Наказателния кодекс (изм. и доп., обн. ДВ, бр. 84 от 06.10.2023 г. – редакция в сила до 30.01.2026 г.) като престъпление, включено в обхвата на чл. 57, параграф 1 от Директива 2014/24/ЕС)

Hasil tal-flus jew finanzjament tat-terroriżmu: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 253-260 от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Tħaddim tat-tfal u forom oħra ta' traffikar tal-bnedmin: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 159а-159г от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Ksur tal-obbligu relatat mal-ħlas tat-taxxi: Кандидатът или участникът има задължения за данъци по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс

и лихвите по тях към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, доказани с влязъл в сила акт на компетентен орган (чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП)

Ksur tal-obbligu relatat mal-ħlas tal-kontribuzzjonijiet tas-sigurtà soċjali: Кандидатът или участникът има задължения за задължителни осигурителни вноски по смисъла на чл. 162, ал. 2, т. 1 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс и лихвите по тях към държавата или към общината по седалището на възложителя и на кандидата или участника, или аналогични задължения съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, доказани с влязъл в сила акт на компетентен орган, (чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП)

Ksur tal-obbligi fl-oqsma tal-ligi ambjentali: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 352-353е от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Ksur tal-obbligi fl-oqsma tal-ligi soċjali: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 172 или чл. 192а от Наказателния кодекс (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП) или за аналогично престъпление в друга държава членка или трета страна (чл. 54, ал. 1, т. 2 от ЗОП)

Ksur tal-obbligi fl-oqsma tal-ligi tax-xogħol: Кандидатът или участникът е извършил нарушение по чл. 118, 128, 245 и 301-305 от Кодекса на труда, установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, или аналогични нарушения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен (чл. 54, ал. 1, т. 6 от ЗОП)

Involvement dirett jew indirett fit-tnejn ta' din il-proċedura ta' akkwist: Налице е неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП (чл. 54, ал. 1, т. 4 от ЗОП)

Kunflitt ta' interess min-ħabba l-partecipazzjoni tiegħu fil-proċedura ta' akkwist: Налице е конфликт на интереси по смисъла на § 2, т. 21 от ДР на ЗОП, който не може да бъде отстранен (чл. 54, ал. 1, т. 7 от ЗОП)

Dikjarazzjoni falza, informazzjoni moħbija, ma setgħux jiġu pprovduti d-dokumenti meħtieġa jew inkisbet informazzjoni kunfidenzjali ta' din il-proċedura: За кандидата или участника е установено, че: - е представил документ с невярно съдържание, с който се доказва декларираната липса на основания за отстраняване или декларираното изпълнение на критериите за подбор (чл. 54, ал. 1, т. 5 от ЗОП); - не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор (чл. 54, ал. 1, т. 5 от ЗОП) Ако прилагате незадължително основание по чл. 55, ал. 1, т. 5 от ЗОП, моля добавете съответно описание.

Ksur tal-obbligi stabbiliti skont raġunijiet ta' esklużjoni purament nazzjonali: За кандидата или участника е налице някое от следните обстоятелства: осъден е с влязла в сила присъда за престъпления по чл. 194 – 208, чл. 213а – 217, чл. 219 – 252 и чл. 254а – 255а и чл. 256 - 260 НК (чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП); извършил е нарушения по чл.61, ал.1, чл.62, ал. 1 или 3, чл.63, ал.1 или 2, чл.228, ал.3 от Кодекса на труда и по чл.13, ал.1 от Закона за трудовата миграция и трудовата мобилност, установени с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение (чл.54, ал.1, т.6 от ЗОП); обстоятелство по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; обстоятелства по чл. 91 от Закона за противодействие на

корупцията сред лица, заемащи публични длъжности (ЗПКЛЗПД); с наложена санкция по чл. 83а, ал. 5, т. 1 от ЗАНН – временна забрана за участие в процедури за възлагане на обществени поръчки.

Falliment: Кандидатът или участникът е обявен в несъстоятелност по смисъла на Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Insolvenza: Кандидатът или участникът е в производство по несъстоятелност (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Arrangement mal-kredituri: Кандидатът или участникът е сключил извънсъдебно споразумение с кредиторите си по смисъла на чл. 740 от Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Sitwazzjoni analoga b'hal falliment skont il-liġi nazzjonali: Съгласно законодателството на държавата, в която е установено, чуждестранно лице се намира в положение, подобно на: обявен в несъстоятелност; в производство по несъстоятелност; в процедура по ликвидация; сключено извънсъдебно споразумение с кредиторите; преустановена дейност (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Assijiet amministrati minn likwidatur: Кандидатът или участникът е в процедура по ликвидация по смисъла на Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

L-attivitajiet kummerċjali huma sospizi: Кандидатът или участникът е преустановил дейността си (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

5. Lott

5.1. Lott: LOT-0001

Titlu: Стъклария, филтри и специфични консумативи

Deskrizzjoni: 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 1.1. Бехерова чаша с дръжка 500мл бр. 10 1.2. рН индикаторна хартия 1-14 тест ленти, ролка бр. 4 1.3. Филтърна хартия 50см/50см 80гр/кв.м кг. 5 1.4. Лабораторни пинсети бр. 10 1.5. Термометър дигитален за хладилник (за температура от 20С до 80С), фабрично калибриран със сертификат от акредитационна лаборатория бр. 20 1.6. Термометър дигитален за фризер (за температура от -190 С до -250 С) със сертификат бр. 20
Identifikatur intern: 605651

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 2 400,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minnha b'li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез

безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че

участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по- високата от изискуемите

стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б

от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:

Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде

сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettagħ fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: Ie

Se jintuża l-pagament elettroniku: Ie

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0002

Titlu: Лабораторна хартия

Deskrizzjoni: 2.1. Термочувствителна хартия за лабораторен анализатор, бяла, размер 110 mm × 25 m, на ролка. ролка 1000

Identifikatur intern: 605653

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oġġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 2 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за

Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена
Deskripcjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0003

Titlu: Консумативи за Микробиологична лаборатория

Deskripcjoni: 3.1. Мултиплексен Real-Time PCR кит за детекция на респираторни вирусни и бактериални патогени – 12 теста. Комплектът да бъде мултиплексен Real-Time PCR кит за едновременно качествено откриване на най-малко 21 вирусни и бактериални причинители на респираторни инфекции, включително Influenza A, Influenza B, Respiratory Syncytial Virus (RSV), Parainfluenza вируси тип 1, 2, 3 и 4, Adenovirus, Human Metapneumovirus, Human Bocavirus, Human Rhinovirus/Enterovirus, човешки коронавируси 229E, NL63, OC43 и HKU1, както и Chlamydia pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae, Legionella pneumophila, Haemophilus influenzae, Streptococcus pneumoniae и Moraxella

catarrhalis. Комплектът да позволява едновременно откриване на вирусни и бактериални причинители в една клинична проба чрез мултиплексна Real-Time PCR технология, като включва вътрешен контрол за мониториране на екстракцията, амплификацията и наличие на PCR инхибиция. Реагентите да бъдат лиофилизирани, готови за директна употреба, с минимален брой манипулации при подготовката на реакцията. Комплектът да бъде CE маркиран за in vitro диагностична употреба съгласно приложимото европейско законодателство. Опаковка от 12 бр.8 3.2. детекция на респираторни вирусни патогени, включително SARS-CoV-2 – 12 теста. Комплектът да представлява мултиплексен Real-Time PCR (RT-PCR) кит за едновременно качествено откриване на респираторни вирусни патогени, включително Influenza A (вкл. H1N1 pdm09 и H3N2), Influenza B, Respiratory Syncytial Virus (RSV A/B), Parainfluenza вируси тип 1–4, Adenovirus, Human Metapneumovirus, Human Bocavirus, Human Rhinovirus/Enterovirus, човешки сезонни коронавируси 229E, NL63, OC43 и HKU1, както и SARS-CoV-2. Да позволява едновременно откриване на основните циркулиращи респираторни вирусни агенти, включително грипни вируси, RSV и SARS-CoV-2, в една проба чрез мултиплексна Real-Time PCR технология с флуоресцентна детекция. Да включва вътрешен контрол, осигуряващ мониториране на целия процес – екстракция на нуклеинови киселини, амплификация и детекция, както и установяване на наличие на PCR инхибиция. Реагентите да бъдат лиофилизирани и готови за директна употреба (ready-to-use), с минимален брой манипулации при подготовка на реакцията, с цел намаляване на риска от контаминация и операторска грешка. Комплектът да бъде CE-IVD/IVDR сертифициран Опаковка от 12 бр.2 3.3. Готова селективна хранителна среда за изолиране на *Campylobacter* spp. – 10 броя в опаковка. Готова за употреба селективна хранителна среда за изолиране на *Campylobacter* spp., съответстваща на ISO 10272. Средата да бъде blood-free тип charcoal cefoperazone deoxycholate agar (mCCDA), предназначена за селективно култивиране и диференциране на термотолерантни *Campylobacter jejuni*, *Campylobacter coli* и други видове. Да съдържа селективни агенти, включително антибиотичен компонент за потискане на съпътстващата флора, и да позволява оптимален растеж при микроаерофилни условия. Средата да бъде в готови посявъчни чашки с диаметър 90 mm, стерилно произведени, готови за директна инокулация без допълнителна подготовка. Инкубацията да бъде приложима при температура $41.5^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ за 44 ± 4 часа при микроаерофилна атмосфера, съгласно ISO 10272 методология. Опаковка 10 бр.300 3.4. Мултиплексен Real-Time PCR кит за детекция и диференциране на *H. influenzae*, *N. meningitidis* и *S. pneumoniae* – 96 реакции. Комплектът да бъде мултиплексен Real-Time PCR (RT-PCR) кит за едновременно качествено откриване и диференциране на бактериални причинители на респираторни инфекции, включително *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pneumoniae* и *Moraxella catarrhalis*, в клинични респираторни проби. Да позволява едновременно откриване на основните бактериални патогени, свързани с пневмонии и инфекции на долните дихателни пътища, в една реакция чрез Real-Time PCR технология с флуоресцентна детекция. Да включва вътрешен контрол за мониториране на целия процес – екстракция на нуклеинови киселини, амплификация и детекция, както и за установяване на PCR инхибиция. Реагентите да бъдат готови за употреба и стабилизирани (лиофилизирани), с минимален брой манипулации при подготовка на реакцията с цел намаляване на риска от контаминация и операторска грешка. Комплектът да бъде CE-IVD/IVDR сертифициран Бр.5 3.5. Бърз имунохроматографски тест за едновременно откриване на ротавирусни и аденовирусни антигени – 10 теста в опаковка. Бърз имунохроматографски тест за едновременно качествено откриване на ротавирусен и аденовирусен антиген във фекални проби, предназначен за in vitro диагностична употреба, който позволява визуално отчитане на резултатите без

необходимост от апаратура и специализиран софтуер, с време за отчитане до 15 минути, диагностична чувствителност не по-малко от 96% за ротавирус и не по-малко от 98% за аденовирус, както и диагностична специфичност не по-малко от 99% за двата анализа, да включва вътрешен процедурен контрол, да е с СЕ маркировка и да е в опаковка по 10 теста в комплект. Опаковка 10 броя

15 3.6. Комбиниран бърз имунохроматографски тест за откриване на инфекциозни причинители – 10 теста в комплект. Бърз имунохроматографски комбиниран тест за едновременно качествено откриване на Norovirus (GI/GII), Rotavirus, Adenovirus и Astrovirus във фекални проби, предназначен за in vitro диагностична употреба, който позволява едновременно откриване и диференциране на четирите вирусни причинителя от една проба и визуално отчитане на резултатите без използване на апаратура, с време за отчитане до 15 минути, диагностична чувствителност не по-малко от 95% за всеки от вирусите и диагностична специфичност не по-малко от 98% за всеки от тях, да включва вътрешен процедурен контрол, да е с СЕ маркировка и да е в опаковка по 10 теста в комплект. Опаковка 10 бр.

15 пълното описание в Част 2 Техническа спецификация

Identifikatur intern: 605654

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 16 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minnhabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с

медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани

като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато

участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: B системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0004

Titlu: Консумативи за операционна

Deskrizzjoni: 4 Консумативи за операционна 4.1.Нерезорбируем плетен хирургичен шевен материал от коприна, черен 1,75 см., HR26. Бр.360 4.2.Нерезорбируем плетен хирургичен шевен материал от коприна, черен 1(4), 75 см., HR26. Бр.72

Identifikatur intern: 605655

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 1 500,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор,

съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozi annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че

участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:

Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде

сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание

чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка

за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от

кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.

Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се

изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-parteċipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Fin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Fin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0005

Titlu: Консумативи за съдова хирургия

Deskrizzjoni: 5 Консумативи за съдова хирургия 5.1.Нерезорбируем, монофиламентен, съдов конец, полипропилен и полиетилен , игли със силиконово покритие, 6/0 1/2 обла двойна 13 mm с къс режеш връх, 75 cm. Бр.360 5.2.Нерезорбируем, монофиламентен, съдов конец, полипропилен и полиетилен , игли със силиконово покритие, 6/0 1/2 обла двойна 10 mm , 75 cm. Бр.360 5.3.Нерезорбируем, монофиламентен,съдов конец, полипропилен и полиетилен , игли със силиконово покритие, 6/0 1/2 обла двойна 8 mm , 60 cm. Бр.360 5.4.Нерезорбируем, монофиламентен,съдов конец, полипропилен и полиетилен , игли със силиконово покритие, 4/0 1/2 обла двойна 17 mm с къс режеш връх, 90 cm. Бр.360 5.5.Нерезорбируем, монофиламентен,съдов конец, полипропилен и полиетилен , игли със силиконово покритие, 4/0 1/2 обла двойна 22 mm с къс режеш връх, 90 cm. Бр.360

Identifikatur intern: 605656

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 17 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni freġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения

критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35
Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна
за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за
транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел
Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че
участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ
оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите
стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да
се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б
от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:
Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде
сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание
чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка
за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от
кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.
Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се
изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е
установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в
състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже
своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който
възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа
информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя
изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което
не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато
участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на
изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети
лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или
сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ -
Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на
обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на
офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира
доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални
характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с
които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът
попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии
за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор
за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък
на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от
участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и
получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка:
При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от
участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или
част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато
това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се
прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в
процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се
прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġhotti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0006

Titlu: Еднократен покривен консуматив

Deskrizzjoni: 6 Еднократен покривен консуматив 6.1. Стерилен еднократен универсален комплект, състоящ се от 11 компонента: 1 бр. чаршаф за операционна маса 150/190 см.; 1 бр. чувал за маса за инструменти с размер 80 /145 см.; 2 бр. лепящи чаршафа с усилване (Материала на чаршафа да е двуслоен: от нетъкан текстил, състоящ от

полипропиленови и хидрофилни влакна и филм от полиетилен) 75/90 см.; 1 бр. лепящ чаршаф усилен 250/150 см.; 1 бр. лепящ чаршаф усилен 180/175 см.; 4 бр. кърпи с размер 30/40 см.; 1 бр. лепяща лента 9 x 50 см. комплект 96 6.2.Стерилен еднократен комплект за процедури на тазобедрена става, състоящ се от 14 компонента: 1 бр. чаршаф за маса 150/190 см.; 1 бр. покривало за маса за инструменти 80 /145 см.; 1 бр. чаршаф за анестезия 225/270 см., с отвор 45/65 см. (Материала на чаршафа да е двуслоен: от нетъкан текстил, състоящ от полипропиленови и хидрофилни влакна и филм от полиетилен); 1 бр. чаршаф 225/280 см., с прорез 10/100см.; 1 бр. чаршаф 150 /180 см.; 1 бр. двуслоен чаршаф 75/90 см. с адхезивна лента по дългата страна на чаршафа; 1 бр. чорап 33/110 см.; 2 бр. лепящи ленти 10/50 см.; 1 бр. адхезивна лента 9 /50 см.; 4 бр кърпи с размер 30/40 см. комплект 96
Identifikatur intern: 605657

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 3 100,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inkluzi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават

валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffijjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0007

Titlu: Клапи тип Heimlich

Deskrizzjoni: 7 Клапи тип Heimlich 7.1.Еднопосочна клапа тип Heimlich за плеврален дренаж, стерилна, за еднократна употреба, с твърд корпус и два конектора – входящ конектор за сигурно свързване към тръбен плеврален дрен и изходящ конектор за свързване към дренажна/колекторна торба. Клапата да бъде снабдена с филтър и да предотвратява обратното връщане на въздух и течности към пациента. Бр.300

Identifikatur intern: 605658

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 4 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Ил-критерји та' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inkluzi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична

лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че

участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по- високата от изискуемите

стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б

от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:

Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде

сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание

чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка

за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от

кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.

Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се

изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е

установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в

състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hinn tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hinn tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0008

Titlu: Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия

Deskrizzjoni: 8Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия ДИАГНОСТИЧНИ КАТЕТРИ 8.1.Диагностични катетри с оптимален контрол на усукването, трислойни с голям вътрешен лумен, оплетка с плосък дизайн от найлон - пебакс сплав.Съвместими за употреба с водач до 0,038", диаметър 4fr , 5 fr , 6 fr , с кривки : JL , JR , AL , AR , PIGTAIL, BERN, HOOK, Internal Mammary, Multipurpose, VERTEBRAL, COBRA,NEWTON, SIMMONS, BENTSON. брой2000 8.2.Диагностични катетри - Материал – найлон (vestan); три-степенна найлоновата конструкция – тяло – оплетен найлон за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – не-оплетен найлон за максимална флексибилност и дистален връх – мек и ретгенопозитивен найлон; THRULUMEN® дизайн;Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038" брой300 8.3.Диагностични катетри - Материал – полиуретан (DUCOR®); три-степенна полиуретанова конструкция – тяло – оплетен полиуретан за стабилност и предаване на въртенето/ проксимален сегмент – не-оплетен полиуретан за максимална флексибилност и дистален връх – мек и ретгенопозитивен полиуретан; THRULUMEN® дизайн; Максимално налягане – 1200 PSI, водач до 0.038" брой60 8.4.Диагностични катетри за периферия – тяло от оплетен найлон с неонов волфрамов рентгенопозитивен връх; до 1200psi налягане; SLX покритие; 4/5 F;дължина от 65 см. до 125 см. брой100 8.5. Селективен ангиографски катетър - висцерален и церебрален. Оплетка от неръждаема стомана позволяваща 1:1 контрол на въртене до върха на катетъра и тласкаемост. Найлонов материал, издържащ при дълго използване на катетъра. Размери: 4Fr/ 5Fr; Съвместим с водач .035"/.038". Конфигурации: JB1/JB2/JB3/DAV/H1/VERT/SIM1/SIM2/VTK /WNBG/KMP/TEGT/MPA/C1/C2/C3/RC1/RC2/RIM). Дължини според конфигурация:65/80

/90/100/125/cm брой200 ДИАГНОСТИЧНИ ВОДАЧИ 8.6.РТА супер твърд водач за периферни процедури с къс и флексибилен връх J тип, дължина 190 и 300 см. брой50 ДЕЗИЛЕТА 8.7.Хемостатична SLIX клапа с шест платна; халка с конец за подсигуряване; полиетиленово покритие за оптимален баланс на хемостаза и фрикционност ;дължина – 5,5 см., 11 см., 23 см. брой50 8.8.Комплект от радиален интродюсер с дължина 6,5, 10 или 20 см/ 4,5 и 6 F с хидрофилно покритие; съдов дилататор; хидрофилен мини водач; IV канюла брой50 ВОДЕЩИ КАТЕТРИ 8.9Водещи катетри – Дилатационни водещи коронарни катетри с вътрешен диаметър по цялата дължина , както следва : 5 fr -0.57” , 6fr-0.70” , 7 fr – 0.78” , 8 fr – 0.88” и следните кривки : JR , JL , AL , AR, SBS , IM. брой400 пълното описание в Част 2 Техническа спецификация
Identifikatur intern: 605659

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 230 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от

Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9
 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11
 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна
 контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с
 налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за
 апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация
 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска
 камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20
 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300
 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за
 факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за
 биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия
 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при
 Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при
 Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за
 отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и
 принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при
 възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32
 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33
 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35
 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна
 за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за
 транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел
 Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че
 участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ
 оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите
 стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да
 се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б
 от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:
 Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде
 сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание
 чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка
 за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от
 кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.
 Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се
 изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е
 установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в
 състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже
 своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който
 възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа
 информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя
 изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което
 не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато
 участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на
 изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети
 лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifichi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ -

Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0009

Titlu: Микрокатетри и саморазширяващи стентове

Deskrizzjoni: 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 9.1. Микрокатетър с гъвкав дистален обseg - 20 см и гидрофилно покритие от 80 см в дисталния край.

Радиопозитивен маркер на 1.3 см проксимално от дисталния край. С swap neck дизайн.

Различни извивки на върха: прав, 45 градуса, swap. Размери: 2.8F заострен към 2,1F, 2,4 F, 2,8F или 2,9F; дължина- 110, 130, 150 см. Брой10 9.2. Микрокатетър - лесно управляем на 180°. С възможност за заключване на позицията. Хидрофилно покритие на

дисталните 80 см. Радиопозитивни маркери, разположени на 13.5 мм един от друг.

Шафт с волфрамова оплетка. Дължина 125 см. Външен диаметър: проксимален - 2.9F;

дистален - 2.4F. Брой10 9.3. Венозен саморазширяващ се стент от нитинол с отворен

клетъчен дизайн, с голяма флексибилност и устойчивост - устройство за поставяне с

визуализиращи се маркери - размер на стента: диаметър 10 - 18 мм / дължина 60 -150

мм - електро-полирана повърхност и атравматичен мек връх; - атравматични заоблени

ъгли - Вплетена външна обвивка Адаптиран за 035" водач Брой5 9.4. Венозен

репозициониращ се стент от нитинол с 10 F устройство за поставяне с визуализиращи

се маркери - наклонен хибриден дизайн, позволяващ поставянето на стента директно на

бифуркация. -размер на стента: диаметър 14 - 16 мм / дължина 80 -150 мм - електро-

полирана повърхност и атравматичен мек връх; - атравматични заоблени ъгли -

Вплетена външна обвивка Адаптиран за 035" водач Брой5 9.5. Саморазширяващ се

стент (подходящ за Аорта и Вена Кава): - Изработен от нитинол със отворен клетъчен

дизайн и anti-jump технология - 10F устройство за поставяне, 100 см дължина - Размер

на стента: диаметър 14 - 24 мм / дължина 40 - 160 мм - Визуализиращи се маркери -

Атравматичен мек връх - Вплетена външна обвивка Адаптиран за 035" водач Брой5

Identifikatur intern: 605660

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 50 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за

Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена
Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0010

Titlu: ИНЦИЗИОННО ФОЛИО

Deskrizzjoni: 10ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 10.1.Инцизионно фолио за оперативно поле с размер 60 см. / 45 см.Бр.750 10.2.Инцизионно фолио за оперативно поле с различни размери 90 см. / 60 см.Бр.750

Identifikatur intern: 605661

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 3 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на

медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато

това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0011

Titlu: Електрод за временна кардиостимулация

Deskrizzjoni: 11 Електрод за временна кардиостимулация 11.1.Транвенозен електрод за временна кардиостимулация 4 F ; 5 F с дясна кривка брой15
Identifikatur intern: 605662

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oġġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 2 500,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А

„Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор

за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0012

Titlu: Балонни катетри за интрааортна контрапулсация

Deskrizzjoni: 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 12.1.7.5FR-40cc-7.5 FR балон; обем-40cc; вместима дължина-72.3cm; диаметър на балона-15.0mm; номинална дължина на балона-258mm; ко-лумен дизайн на шафта на катетъра, с размер на лумена-0.027"; балон с мембрана от дуратан; размер на интродюсера 7.5 FR; водач: 0.025" x145cm x 3mm J неръждаема стомана с PTFE покритиеброй6 12.2.7,5 Fr балон, обем - 34CC, вместима дължина - 72,3cm, диаметър на балона - 15mm, номинална дължина на балона - 219mm, ко-луменен дизайн на шафта на катетъра с размер на лумена - 0,027", балонът е с мембрана от дуратан, не съдържа латекс, размер на интродюсера 7,5 Fr, водач: 0,025" x 145cm x 3mm J неръждаема стомана с PTFE покритиеброй1
Identifikatur intern: 605663

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oggetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 9 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskripcioni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskripcioni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години. Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150

В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато

участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le Fatturazzjoni elettronika: Permessa
Se tintuża l-ordni elettronika: le
Se jintuża l-pagament elektroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0013

Titlu: Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge

Deskrizzjoni: 13Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 13.1.Тест карти Bowie-Dick, За температура 134°Сбр.800 13.2. Химичен индикатор за пара клас 4, 250 бр./опак.оп.72 13.3.Химичен индикатор за пара клас 6, Екпозизия 4 min/134°С 250бр./опак.оп.12 13.4.Хеликс тест за пара, Експозизия 4min/134°С, опаковка - комплект от 250 бр. тестове плюс капачка /стойкаоп.2 13.5. Индикатор / Тест за измиване в МДМ, 25 бр./опак.бр.200 13.6.Биологичен индикатор за пара 10, 100бр./опак.оп.4 13.7.Хартиени еднократни филтри за контейнери, диаметър 19cm и кръгла форма с наличие на индикатор бр.1 000 13.8.Пломби за контейнери с вграден индикатор за парабр.1 000 13.9.Неутрален ензимен детергент дозировка 2 – 5 ml /l , опаковка - туба от 5 л. Да е утвърден за работа с миялно-дезинфекционна машина Getinge 8668. оп.40 13.10.Измиващ слаб алкален детергент за употреба в дезинфектори, ултразвукови вани и при ръчно почистване на медицински изделия. Дозировка 2 – 3 ml/l , опаковка - туба от 5 л. Да е утвърден за работа с миялно-дезинфекционна машина Getinge 8668.оп.100 13.11.Неутрализиращ слаб киселинен детергент за употреба в дезинфектори за неутрализиране на алкални почистващи препарати и отстраняване на котлен камък от твърда вода и други разтворими в киселина минерали за медицински изделия. Дозировка 1 – 2 ml/l , опаковка - туба от 5 л. Да е утвърден за работа с миялно-дезинфекционна машина Getinge 8668. оп.30 13.12. Формалдехид 36 - 37 %, стерилизиращ агент, съвместим с формалдехиден стерилизатор Getinge, опаковка 400 ml бр.100 13.13.Хеликс тест за формалин, опаковка - комплект от 250 бр. тестове плюс капачка / стойка оп.2 13.14.Мултипараметричен индикатор за формалин клас 4, 250бр. /опак.оп.1 13.15.Хартия за стерилизация, листове 100 x 100 cm, 250 бр./опак.оп.8 13.16. Гладко фолио за стерилизация, ролка с индикатори за пара, ЕО и формалдехид 75mm x 200m бр.180 13.17.Гладко фолио за стерилизация, ролка с индикатори за пара, ЕО и формалдехид 150mm x 200m бр.300 13.18.Гладко фолио за стерилизация, ролка с индикатори за пара, ЕО и формалдехид 250mm x 200 m бр.300 13.19.Нагънато (обемно) фолио за стерилизация, ролка с индикатори за пара, ЕО и формалдехид - 250mm x

60mm x 100m бр.100 13.20.Пяна за предварително почистване и наkisване на инструменти и медицински изделия. Готов за употреба продукт. Опаковка 0,5 л.бр.10 13.21.Пяна за почистване и премахване на отлагания и начална форма на корозия от камерата на стерилизатора.Готов за употреба продукт. Оп. 0,5 л. бр.10 13.22.Стерилен въздушен филтър за автоклав Getinge HS66бр.4 13.23.Уплътнение за врата на камера на автоклав Getinge HS66бр.4
Identifikatur intern: 605664

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oġġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 53 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не

се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150

В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират

Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifichi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални

характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) H'in tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) H'in tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0014

Titlu: Иригационен разтвор 3%

Deskrizzjoni: 14Иригационен разтвор 3% 14.1.Сак "Сорбитол-Манитол" 3% , разтвор за периперативна, оперативна и постоперативна иригация. ЕСОВAG торба 3000мл.

Сорбитол/Манитол с крайник тип ECOCLICK/ECOSPIKE или еквивалентен. Два

стерилни порта за иригация и за инжектиране на добавки.бр.200

Identifikatur intern: 605665

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 3 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunx inklużi minhabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с

медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани

като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато

участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: Ie

Se jintuża l-pagament elettroniku: Ie

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0015

Titlu: Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger)

Deskrizzjoni: 15Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 15.1.

Абсорбер за CO₂, кашон от 2 броя туби по 5 литракашон48 15.2.Абсорбер за CO₂, предназначен за по-добра неутрализация на севофлуран еднократни канистри, кашон от 6 броя всеки по 1,2 литракашон4 15.3.Дръжка/отварачка за отваряне на абсорбера за CO₂ mX00001, 5 бр. В опаковка брой10 15.4.Електростатичен филтър с изкуствен нос, мъртво пространство 9 млброй240 15.5.Електростатичен филтър с изкуствен нос, мъртво пространство 55 млброй4800 15.6.Електростатичен филтър с изкуствен нос, мъртво пространство 25 млброй400 15.7.Удължител за мед. въздуховоди 15 смброй200 15.8.Пац. кръг за еднократна употреба, съст. от 2 броя шлангове по 1,8 м, без съдържание на латекс брой50 15.9.Пац. кръг за еднократна употреба, съст. от 2 броя шлангове по 2,5 м, без съдържание на латекс брой400 15.10.Пац. кръг за еднократна употреба за анестезия, съст. от 2 броя шлангове по 1,5 м, 1 бр. 0,8 м и балон без съдържание на латекс брой480 15.11.Филтър за прахови частици от натронкалк, предназначен за задържане на праховите частици в системата за абсорбиране на въглероден диоксид, за еднократна употреба, напълно съвместим с наличната при Възложителя анестезиологична апаратура Drägerброй300 15.12.Конектор за дихателни пътища тип ErgoStar CM 45 или еквивалентно, за възрастни с дължина 15 см, двоен въртящ се колянов крайник и порт Luer-lock.брой1700

Identifikatur intern: 605666

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 31 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл.

77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изиска от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettagħ fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: Ie

Se jintuża l-pagament elettroniku: Ie

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0016

Titlu: Консуматив за интубация

Deskrizzjoni: 16Консуматив за интубация 16.1.Ларингеални маски - за еднократна употреба, силиконови, размери до 5кг.брой10 16.2.Ларингеални маски - за еднократна употреба, силиконови, размери до 5 - 10кг.брой10 16.3.Ларингеални маски - за еднократна употреба, силиконови, размери до 10 -20 кг.брой120 16.4.Ларингеални маски - за еднократна употреба, силиконови, размери до 20 -30 кгброй200 16.5.Ларингеални

маски - за еднократна употреба, силиконови, размери до 30 -50кг.брой1200 16.6. Ларингеални маски - за еднократна употреба, силиконови, размери до 50 - 70 кг. брой1200 16.7.Ларингеални маски - за еднократна употреба, силиконови, размери до над 70 кг.брой60 16.8.Трахеостомни канюли с два балона ID 6 мм. – ID 10 мм.брой500 16.9.Аспирационни катетри, ендобронхиални, с един върхов и два странични отвори СН 12-16 , 50 мм. брой200 16.10.Армирана / подсилена ендотрахеална тръба с балон, тип "Мърфи" СН 5-9брой20 16.11.Предварително оформена трахеална тръба с маншет, тип "Мърфи" , юг. СН 5- СН 9,0брой5 16.12.Предварително оформена трахеална тръба с маншет, тип "Мърфи" , север, СН 6- СН 9,0брой5 16.13.Интубационен стилет, стандартна дължина ID 2,5 - ID 4,5 255 mm. брой5 16.14.Интубационен стилет, стандартна дължина ID 5,0 - 8,0 355 mm.,брой5 16.15.Интубационен стилет, стандартна дължина ID 8,5 - 11,0 365 mm.,брой5 16.16.Интубационен стилет, допълнителна дължина ID 5,0 - 11,0 , 673 mm. брой5 16.17.Трахеостомна канюла с атравматичен балон с ниско налягане и голям обем, от термочувствителен, рентгеноконтрастен материал, мек прозрачен фланец, с изтънен връх и с кух obturator, с означение за размера на канюлата и диаметъра на балона върху пилотния балон, размери 6.0 - 10.0 ммброй2 16.18.Трахеостомна канюла с атравматичен балон с ниско налягане и голям обем, от термочувствителен, рентгеноконтрастен материал, мек прозрачен фланец, с изтънен връх и с кух obturator, с означение за размера на канюлата и диаметъра на балона върху пилотния балон, в комплект с 2 вътрешни канюли, лента и четка за почистване, размери 6.0 - 10.0 ммброй2 16.19.Термовент Т – филтър тип „изкуствен нос“ 22mm външен диаметър, 15mm вътрешен диаметърброй1700 16.20.Комплект за дилатационна перкутанна трахеостомия, съдържащ: трахеостомна канюла с балон 7, 8 и 9мм, интродюсер, J водач дилатиращ форцепс, скалпел, спринцовкаброй3 16.21.Армирана ендотрахеална тръба, силикон, за многократна употреба, размери 2.5 - 9.5 мм.брой2

Identifikatur intern: 605667

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 20 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inkluzi minħabba li l-akkwist ma jkunux maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с

медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди

сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negoju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:

Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание

чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от

кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettagħ fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0017

Titlu: Консумативи за анестезиология

Deskrizzjoni: 17Консумативи за анестезиология 17.1.Игла спинална 19 G (1,10 x 88 mm)

Бр.150 17.2.Игла спинална 20 G (0,9 x 88 mm)Бр.100 17.3.Канюла -ехогенна, стимулираща за плексус анестезия и периферна нервна блокада. Полирана и изолирана вътрешна и външна повърхност на канюлата с нанополимерно покритие, градуиране на 360° на първите 20 мм от иглата за идентифициране във всяка позиция на иглата и специални рефлектори, отразяващи без ограничение ултразвуковите вълни, които осигуряват максимална визуализация. Фиксирана линия за инжектиране и подвижен /махач се /стимулационен кабел за работа с невростимулатор. Режещ, фасетен връх с два ъгъла на наклона, осигуряващ оптимална визуализация под ултразвук. Размери: 22G x 50 mm; 22G x 80 mm; 21G x 100 mmБр.100 17.4.Стерилен комплект за плеврален дренаж за еднократна употреба, с дренажен катетър и включена едноразходна клапа Бр. 70

Identifikatur intern: 605668

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodiviziġoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 4 500,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunx inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна

безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се

прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба

срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0018

Titlu: Стерилни покривала за ендоскопска камера

Deskrizzjoni: 18Стерилни покривала за ендоскопска камера 18.1.Стерилно фолио за ендоскопска камера, Телескопично сгънато, пиктограма, показваща посоката на разгъване, перфорация в единия край и 2 адхезивни ленти, 14см/2,50 мБр.500
Identifikatur intern: 605669

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oġġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 700,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор

чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20
 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300
 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за
 факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за
 биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия
 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при
 Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при
 Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за
 отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и
 принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при
 възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32
 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33
 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35
 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна
 за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за
 транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел
 Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че
 участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ
 оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите
 стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да
 се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б
 от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:
 Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде
 сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание
 чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка
 за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от
 кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.
 Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се
 изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е
 установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в
 състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже
 своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който
 възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа
 информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя
 изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което
 не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато
 участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на
 изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети
 лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или
 сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ -
 Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на
 обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на
 офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира
 доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални
 характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с
 които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът
 попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии

за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0019

Titlu: Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия

Deskrizzjoni: 19Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 19.1.

ППолимерни клипси заключващи се Р клипси - 3мм-10мм М/Л /ТИП ХЕМОЛОК/6 клипса в

опакровка/стекче Оп.50 19.2.Полимерни клипси заключващи се Р клипси - 5мм-13мм L

/ТИП ХЕМОЛОК//6 клипса в opakровка/стекче Оп.50 19.3.Полимерни клипси заключващи

се Р клипси - 7мм - 16 мм XL/ТИП ХЕМОЛОК//6 клипса в opakровка/стекче Оп.50 19.4.

Хемостатични титаниеви лигиращи клипси размер М/Л /зелени/ J клипси 6 клипса в

опакровка /стекчета/ Оп.50 19.5.ЕДНОКРАТЕН ТРОКАР 5ММброй100 19.6.

ЕДНОКРАТЕНТРОКАР 10ММброй100 19.7.ЕДОКРАТЕН ТРОКАР 12ММброй100 19.8.

ЕДНОКРАТЕН ТРОКАР С БАЛОН ЗАКЛЮЧВАЩА СИСТЕМА 5Х100ММброй50 19.9.

ЕДНОКРАТЕН ТРОКАР С БАЛОН ЗАКЛЮЧВАЩА СИСТЕМА 11Х100ММброй50 19.10.

РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЕНДОСКОПСКИ СЪШИВАТЕЛ 60ММ, 2.5 ММ ВИСОЧИНА

НА СКОБИТЕ брой20 19.11.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 30ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 2.0ММ,2.5ММ, 3.0

ММ брой20 19.12.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 30ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 3.0ММ,3.5ММ, 4.0

ММ брой20 19.13.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ , ТРИПЪЛ СТЕЙП 45ММ ,С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 45ММ С 2.0ММ, 2.5

ММ, 3.0ММ брой20 19.14.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ , ТРИПЪЛ СТЕЙП 45 ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 45ММ С 4.0ММ, 4.5

ММ, 5.0ММ брой20 19.15.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ , ТРИПЪЛ СТЕЙП 60 ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 45ММ С 2.0ММ, 2.5

ММ, 3.0ММброй20 19.16.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ , ТРИПЪЛ СТЕЙП 60 ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 45ММ С 4.0ММ, 4.5

ММ, 5.0ММброй20 19.17.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ ИЗВИТ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 30ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 2.0ММ, 2.5

ММ, 3.0 ММброй20 19.18.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ ИЗВИТ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 45ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 2.0ММ, 2.5

ММ, 3.0 ММ брой20 19.19.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ ИЗВИТ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 45ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 3.0ММ, 3.5

ММ. 4.0ММ брой20 19.20.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ ИЗВИТ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 30ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 3.0ММ, 3.5

ММ. 4.0ММ брой20 19.21.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ ИЗВИТ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 60ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 2.0ММ, 2.5

ММ, 3.0 ММ брой20 19.22.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ ИЗВИТ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 60ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 3.0ММ, 3.5

ММ, 4.0ММ брой20 19.23.РОТИКУЛИРАЩ ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЕНДО ЛИНЕАРЕН РЕЖЕЩ

СЪШИВАТЕЛ ИЗВИТ, ТРИПЪЛ СТЕЙП 60ММ, С ВИСОЧИНА НА СКОБИТЕ 4.0ММ, 4.5

ММ, 5.0ММброй20 19.24.Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови

индикатор, 30 mm, титаниеви скоби с височина 3,5 mm.брой2 19.25.Линеарен ушивател

за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 30 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.

брой2 19.26.Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 45 mm,

титаниеви скоби с височина 3,5 mm.брой2 19.27.Линеарен ушивател за съшиване на

тъкани с цветови индикатор, 45 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.брой2 19.28. Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60 mm, титаниеви скоби с височина 3,5 mm.брой2 19.29.Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.брой2 19.30.Линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 90 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.брой2 19.31.Пълнител за линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 30 mm, титаниеви скоби с височина 3,5 mm.брой2 19.32.Пълнител за линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 30 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.брой2 19.33.Пълнител за линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 45 mm, титаниеви скоби с височина 3,5 mm.брой2 19.34. Пълнител за линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 45 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.брой2 19.35.Пълнител за линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60 mm, титаниеви скоби с височина 3,5 mm.брой2 19.36.Пълнител за линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 60 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.брой2 19.37.Пълнител за линеарен ушивател за съшиване на тъкани с цветови индикатор, 90 mm, титаниеви скоби с височина 4,8 mm.брой2 19.38.ЛИНЕАРЕН УШИВАТЕЛ С НОЖ 40ММ 4.8 ММброй20 19.39.ПЪЛНИТЕЛ ЗА ЛИНЕАРЕН УШИВАТЕЛ С НОЖ 40ММ 4.8ММброй20 19.40.Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 60мм, титаниеви скоби с височина 3.8мм брой20 19.41.Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 60мм, титаниеви скоби с височина 4.8ммброй20 19.42.Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 80мм, титаниеви скоби с височина 3.8ммброй20 19.43.Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 80мм, титаниеви скоби с височина 4.8ммброй20 19.44.Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 100мм, титаниеви скоби с височина 3.8ммброй20 19.45.Линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани 100мм,титаниеви скоби с височина 4.8ммброй20 19.46.Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 60мм , титаниеви скоби с височина 3.8мм брой30 19.47.Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 60мм , титаниеви скоби с височина 4.8ммброй30 19.48.Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 80мм , титаниеви скоби с височина 3.8 мм брой30 19.49.Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 80мм , титаниеви скоби с височина 4.8мм брой30 19.50.Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 100мм , титаниеви скоби с височина 3.8мм брой30 19.51.Пълнител за линеарен режещ ушивател за съшиване и разрязване на тъкани, 100мм , титаниеви скоби с височина 4.8мм брой30 19.52.Ендо Линеарен режещ инструмент / дръжка/ 30 см къса подходяща за всички видове пълнители брой20 пълното описание в Част 2 Техническа спецификация Identifikatur intern: 605670

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. **Valur**

Valur stmat mingħajr VAT: 208 000,00 EUR

5.1.6. **Informazzjoni ġenerali**

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. **Akkwist strateġiku**

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. **Kriterji ta' aċċessibbiltà**

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. **Kriterji tal-għażla**

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава –

членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti **Kriterju:**

Tip: Prezz
Isem: най-ниска цена
Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0020

Titlu: Консуматив за екстензионна маса

Deskrizzjoni: 20Консуматив за екстензионна маса 20.1.Подложка за еднократна употреба за екстензионен ботушброй24

Identifikatur intern: 605671

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 2 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на

медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато

това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0021

Titlu: Специфичен ендоскопски консуматив

Deskrizzjoni: 21 Специфичен ендоскопски консуматив 21.1. Биопсична щипка, външен диаметър на челюста -2.4мм-2.8мм; обем на челюста 9.10мм-12.50мм; максимално отваряне -8.7мм- 8.8мм; дължина на твърдия дистален връх-11.2мм-11.3мм; ергономична дръжка, вариант с и без игла; съвместима с работен канал 2.8мм и 3.2мм; работна дължина 160см и 240см; еднократна, стерилна брой 180 21.2. Полипектомична твърда примка, външен диаметър 2.4мм, диаметър на жичката на примката 0.016", овална, ширина на примката: 10мм, 15мм, 20мм, 25мм, 33мм; съвместима с работен канал 2.8мм; работна дължина 240см; еднократна, стерилна брой 30 21.4. Ендоскопски инжектор за хемостаза, дължина на иглата 4мм и 6мм, диаметър на иглата 23G и 25G, външен диаметър 1.8мм и 2.3мм; работна дължина 200см и 240см, еднократен, стерилен брой 25 21.5. Граспер за чужди тела тип "кепче", външен диаметър 2.5мм, ширината на примката 30мм, съвместим с работен канал 2.8мм, работна дължина 230см, еднократен, стерилен брой 2 21.6. Граспер за чужди тела тип "алигатор", външен диаметър 2.4мм, минимално отваряне на челюстите 9мм; съвместим с работен канал 2.8мм, работна дължина 230см, еднократен, стерилен брой 2 21.7. Водач от висок клас със покритие ендоглайд; тип на върха пресечен конус - прав или извит с добавка на волфрам за подобрена флуороскопска визуализация; хидрофилен дистален край - 5см, устойчив на усукване и въртене shaft; изолационен кожух; черен и жълт маркер за отлична рентгенопозитивност; работна дължина 260см и 450см; диаметър .035" и .025", еднократен, стерилен брой 5 21.8. Билиарна стентова система състояща се от гъвкава система за въвеждане, на която предварително е поставен саморазгръщащ се билиарен метален стент; материал - платинено ядро с нитинолово покритие, рентгенопозитивен, във формата на цилиндрична мрежа със затворен тип клетки; три варианта - покрит, частично покрит и непокрит; материал на покритието пермалум; подходяща за доброкачествени и злокачествени образувания; възможност за репозициониране след първоначалното поставяне; четири рентгенопозитивни маркери за отлична визуализация, съвместима с водач .035"; размери - диаметър 8мм и 10мм, дължина- 40мм, 60мм, 80мм и 100мм; еднократна, стерилна брой 1 21.9. Езофагиална стентова система, която се състои от гъвкава система за въвеждане, на която предварително е поставен саморазширяващ се езофагиален метален стент; материал - платинено ядро с нитинолово покритие, рентгенопозитивен, във формата на цилиндрична мрежа със затворен тип клетки; два варианта - покрит и частично покрит; материал на покритието пермалум; четири рентгенопозитивни маркери за отлична визуализация, система за въвеждане с диаметър 6.2мм; размери: дължина - 10.3мм, 12.3мм, 15.3мм, 10.5мм, 12.5мм, 15.5мм; външен диаметър - 18мм и 23мм; външен диаметър на разширенията - 23мм, 25мм, 28мм; еднократна, стерилна брой 10 21.10. Система за въвеждане (пушер) за пластмасов стент за билиарно протезиране, диаметър: от 7Fr до 10Fr, работна дължина 202.5см, еднократна, стерилна брой 50 21.11. Пластмасов стент за билиарно протезиране; изработен от специален биосъвместим флексибилен материал с твърда и гладка повърхност с тънка стена осигуряваща по-голям вътрешен диаметър и по-добра проходимост, резистентност към инкрустации и запушване; рентгенопозитивен маркер за отлична визуализация по цялата дължина на стента; скошен връх за редуциране риска от перфорация и травма; три различни форми-дуоденално извит, централно извит и двоен пигтейл; размери: дължина от 5 см. до 18см; диаметър 7, 8, 5 и 10Fr; без съдържание на латекс; еднократен, стерилен брой 100 21.12. Папилотом с троен лумен, с отделен лумен за водача и отделен лумен за поставяне на контрастното вещество; ергономична дръжка, улесняваща управлението му и позволяваща извършване на ротация в рентгенопозитивния дистален връх; дължина на режещата част - 20мм и 30мм; дистален връх с диаметър 3.9мм, 4.4мм и 4.9мм., съвместим с водачи .025" и .038" (в зависимост от модела); еднократен, стерилен брой 5 21.13. Папилотом с троен лумен

тип "игла", с отделен лумен за водача и отделен лумен за поставяне на контрастното вещество, размер на катетъра - 7.0 - 5.5Fr; съвместим с водач .038"; работна дължина - 200см, еднократен, стерилен брой 1 21.14.Кошничка (дормия) за екстракция на камъни при холедохолитиаза; освобождаващ се връх, който се откъсва от останалата част при по-голям или твърд камък; дистален страничен порт за водач .035" подпомагащ позиционирането и възможност за инжектиране на контраст; възможност за заключване и отключване на водача по всяко време на процедурата; външен диаметър на кошничката - 1.5см, 2см, 2.5см и 3см, съвместима с работен канал 3.2мм, еднократна, стерилна брой 2 21.15.Балон за екстракция на камъни при холедохолитиаза; проксимални рентгенопозитивни маркери и вариращи размери, за улеснено поставяне при различна анатомия и по-добро локализиране на местоположението на балона; вариант с троен лумен; възможност за инжектиране на контраста дистално или проксимално; размери: външен диаметър в режим на работа на балона - 9.0-12.0мм, 12.0-15.0мм и 15.0-18мм; съвместим с водач .038"; размер на катетъра - 7-6Fr; работна дължина 200см; без съдържание на латекс; еднократен, стерилен брой 3 пълното описание в Част 2 Техническа спецификация
Identifikatur intern: 605672

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 26 300,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskripcioni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskripcioni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години. Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150

В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато

участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: B системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0022

Titlu: ендоскопско лигиране на варици на хранопровода

Deskrizzjoni: 22ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 22.1.Лигатурна лента предназначена за използване при кръвоизливи на вариците на хранопровода, със седем ластика; съвместима с външен диаметър на гастроскопа 8.6 – 11.5мм, препоръчителен работен канал 2.8мм, еднократна, стерилнаброй5

Identifikatur intern: 605673

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 2 500,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални

документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че

участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по- високата от изискуемите

стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б

от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:

Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде

сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание

чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка

за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от

кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.

Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hinn tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hinn tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: Ie

Se jintuża l-pagament elettroniku: Ie

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0023

Titlu: Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя

Deskrizzjoni: 23Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при

Възложителя 23.1.Силиконов слив за факонаконечник 10-РА603901Бр.100 23.2.Тип за наконечник DP8230СБр.300

Identifikatur intern: 605674

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 23 600,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minhabba li l-akkwist ma jkunux maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за

производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по- високата от изискуемите

стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: Ie

Se jintuża l-pagament elettroniku: Ie

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0024

Titlu: Сет за биопсия

Deskrizzjoni: 24Сет за биопсия 24.1.Индивидуален сет за биопсия за горна ендоскопия,

голям, съдържащ: еднократна биопсична щипка с шип, еднократна захвапка (мундшук),

гъба за почистване на ендоскоп, четка за почистване, бърз тест за хелиобактер,

лигавник, ендоскопска престилка.брой200 24.2.Индивидуален сет за биопсия за долна

ендоскопия, голям, съдържащ: еднократна биопсична щипка с шип, еднократни гащи за

колоноскопия, лубрикант за ендоскопско изследване, гъба за почистване на ендоскоп,

четка за почистване, ендоскопска престилка.брой500 24.3.Игли за Thru-cut биопсия 16 G

18G 20 G брой300

Identifikatur intern: 605675

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oġġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 46 800,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunx inklużi minhabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и

за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от

участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġhoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0025

Titlu: Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

Deskrizzjoni: 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 25.1. Херниален сет, размер S. Да включва полипропиленово платно олекотено с размер 6CM X 11CM. Тегло 45gsm, дебелина 0.34мм, троакар за еднократна употреба 5, 10 или 12мм в диаметър без автоматично острие, пластмасов obturator, оребрена канюла, вторично уплътнение, клапа за вкарване и регулиране на подавания газ брой 72 25.2. Херниален сет, размер M. Да включва полипропиленово платно олекотено с размер 15CM X 15CM. Тегло 45gsm, дебелина 0.34мм. Синтетичен резорбируем плетен конец от полиглактин 910, със здравина от 75% през първите 14 дни, 50% до 21 ден и пълно усвояване между 56 и 70 ден, дължина на иглата 40мм, 1/2, обла, 1/0, дължина на конца 90см, виолетов брой 72 25.3. Сет за лапароскопска операция – малък. Да включва дисектор, ножица или граспер, монополярни 5мм в диаметър, троакар за еднократна употреба 5, 10 или 12мм в диаметър без автоматично острие, пластмасов obturator, оребрена канюла, вторично уплътнение, клапа за вкарване и регулиране на подавания газ, полимерни клипси за лигиране размер ML със захват на тъкан от 3 до 10мм или L от 7 до 16мм или XL от 5 до 13мм, 6 клипса в касета брой 72 25.4. Сет за лапароскопска операция. Да включва дисектор, ножица или граспер, монополярни 5мм в диаметър, троакар за еднократна употреба 5, 10 или 12мм в диаметър без автоматично острие, пластмасов obturator, оребрена канюла, вторично уплътнение, клапа за вкарване и регулиране на подавания газ, полимерни клипси за лигиране размер ML със захват на тъкан от 3 до 10мм или L от 7 до 16мм или XL от 5 до 13мм, 6 клипса в касета брой 72 25.5. Сет за лапароскопска операция – среден. Включва дисектор, ножица или граспер, монополярни, 5мм, два троакара за еднократна употреба 5мм в диаметър без автоматично острие, пластмасов obturator, оребрена канюла, вторично уплътнение, клапа за вкарване и регулиране на подавания газ, един троакар за еднократна употреба 10мм в диаметър без автоматично острие, пластмасов obturator, оребрена канюла, вторично уплътнение, клапа за вкарване и регулиране на подавания газ, полимерни клипси за лигиране размер ML със захват на тъкан от 3 до 10мм или L от 7 до 16мм или XL от 5 до 13мм, 6 клипса в касета брой 72

Identifikatur intern: 605676

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 75 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minnha b'li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез

безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:

Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде

сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegji protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0026

Titlu: Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя

Deskrizzjoni: 26Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 26.1.Кръвни линии съвместими с апарат Фрезениус 4008S с диаметър на венозен чорап - 22 мм, в комплект с инфузионна системаБр.33000

Identifikatur intern: 605677

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. **Valur**

Valur stmat mingħajr VAT: 75 000,00 EUR

5.1.6. **Informazzjoni ġenerali**

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. **Akkwist strateġiku**

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. **Kriterji ta' aċċessibbiltà**

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. **Kriterji tal-għażla**

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni freġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия,

издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изиска от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist**Termini tas-sottomissjoni:**

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0027

Titlu: принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология

Deskrizzjoni: 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 27.1. Кабел за ЕКГ 3-канален, IEC/АНА, неонатален брой 2 27.2.

Клипси за крайници за ЕКГ 3-канален, IEC, неонатални брой 3 27.3. Еднократни

електроди, адгезивни, за бебета (x10 бр./оп.) опаковка 15 27.4. Неонатален сензор за

кислородна сатурация SpO2, за многократна употреба (SRA-N13) брой 2 27.5.

Удължителен кабел за кислородна сатурация SpO2, за многократна употреба брой 4 27.6. Маншет за кръвно налягане (NIBP), неонатален 3 – 5.5 cm, за еднократна употреба (M5541-1#) брой 30 27.7. Маншет за кръвно налягане (NIBP), неонатален 4 – 8 cm, за еднократна употреба (M5541-2#) брой 30 27.8. Маншет за кръвно налягане (NIBP), неонатален 6 – 11 cm, за еднократна употреба (M5541-3#) брой 20 27.9. Маншет за кръвно налягане (NIBP), неонатален 7 – 13 cm, за еднократна употреба (M5541-4#) брой 20 27.10. Маркуч PVC за мониторинг на неинвазивно кръвно налягане (NIBP), дължина 2.5 m брой 20 27.11. Identifikatur intern: 605678

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 1 500,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава.

Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира

доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0028

Titlu: Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“

Deskrizzjoni: 28Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология

“ 28.1.Система за затваряне на тъкани със спираловидно поставени кукички по дължината на края за шев без възел, с бримка на единия край, нерезорбируем от полибутестер. Конец 0 дължина на края 45 см1/2 кръг 27 mm обла иглаброй36 28.2. Система за затваряне на тъкани със спираловидно поставени кукички по дължината на края за шев без възел с бримка на единия край, среден период на резорбция, изработен от гликолид, диоксанон и триметиленкарбонат. Пълна резорбция на 90-ят ден. Конец - дебелина 3/0; дължина 15см, игла сечение 1/2, обла; 26мм брой36 28.3.Система за затваряне на тъкани със спираловидно поставени кукички по дължината на края за шев без възел с бримка на единия край, среден период на резорбция, изработен от гликолид, диоксанон и триметиленкарбонат. Пълна резорбция на 90-ят ден. Конец - дебелина 3/0; дължина 23см, игла сечение 1/2, обла; 26мм брой36 28.4.Система за затваряне на тъкани със спираловидно поставени кукички по дължината на края за шев без възел с бримка на единия край, среден период на резорбция, изработен от гликолид, диоксанон и триметиленкарбонат .Пълна резорбция на 90-ят ден. Конец - дебелина 2/0; дължина 23см, игла сечение 1/2, обла; 27ммброй36 28.5.Система за затваряне на тъкани със спираловидно поставени кукички по дължината на края за шев без възел с бримка на единия край, среден период на резорбция, изработен от гликолид, диоксанон и триметиленкарбонат .Пълна резорбция на 90-ят ден. Конец - дебелина 2/0; дължина 15 см, игла сечение 1/2, обла; 27ммБрой36 28.6.Система за затваряне на тъкани със спираловидно поставени кукички по дължината на края за шев без възел с бримка на единия край, среден период на резорбция, изработен от гликолид, диоксанон и триметиленкарбонат .Пълна резорбция на 90-ят ден. Конец - дебелина 0; дължина 55 см, игла сечение 1/2, обла; 48 ммБрой200

Identifikatur intern: 605679

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 9 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария –

съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че

участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изиска от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0029

Titlu: Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности

Deskrizzjoni: 29Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 29.1.Трилуменен папилотом с триразмерен балон дилататор за пилор и билиарни пътища насочван с водач 0.025". Размери на балона: диаметри 12-15-18 мм, дължина 40 мм. Размери на папилотома: диаметър на дист. край 4.4 Fr, дължина 1950 мм, режеща част 25 мм.

Еднократен, стерилен.бр.20 29.2.Трилуменен папилотом, за канал 2.8 мм, дължина 1700 мм, режеща част 25 ммбр.20 29.3.Биопсична щипка с овални челюсти, за гореща биопсия, диаметър на работния канал 2.8 мм, работна дължина 2300 мм, еднократна, стерилнабр.45 29.4.Три луменен балон катетър за екстракция на камъни, рамери на балона 8.5/11.5/15 мм, диам. на раб. канал 2.8 мм, раб. дълж. 1900 мм, еднократен,

стерилен.бр.20 29.5.Полипектомична примка - овална, дебелина на жицата максимум 0.47 мм, диаметър на отваряне максимум 25 мм,съвместима с диаметър на работния канал минимум 2.8 мм, работна дължина максимум 2300 мм, еднократна, стерилнабр.105 29.6.Полипектомична примка - хексагонална, за студена и топла полипектомия, диаметър на отваряне минимум 10 мм, съвместима с диаметър на работния канал минимум 2.8 мм, работна дължина максимум 2300 мм, еднократна, стерилнабр.56 29.7.Граспер за вадене на чужди тела с челюсти със зъб на върха, ширина на отваряне на челюстите 7.3 мм, диаметър на работния канал 2.8 мм, работна дължина 1621 мм, еднократенбр.12 29.8.Три луменен сфинктеротом тип "игла", дист. връх 5 Fr, диам. на иглата 0.2 мм, дълж. на иглата 5 мм (3 мм изолир. покр.), водач 0.035", раб. канал 2.8 ммбр.10 29.9.Водач с хидрофилно полиуретаново покритие до минимум 70 мм от върха, с прав връх, диаметър 0.025", работна дължина максимум 4500 мм, еднократен, стерилен.бр.20 29.10.Ендоскопски полиетиленов стент 7 Fr за билиарни пътища, прав, дължина между крайщата 150 мм, рентгенопозитивен, съвместим с диаметър на работния канал минимум 3.2 мм, еднократен, стерилен.бр.10 29.11.Полиетиленов билиарен стент 10Fr, прав, рентгенопозитивен, разстояние между фиксиращите крилца 100 мм, раб. канал 3.7мм, еднократен, стериленбр.50 29.12.Клипси за хемостаза, дължина на рамото максимум 9 мм, ъгъл на отваряне на челюстите максимум 135°, еднократни, стерилни, 40 бр./оп.бр.280 29.13.Ротационен клип апликатор за ендоскопска хемостаза, съвместим с диаметър на работния канал минимум 2.8 мм, работна дължина максимум 2300 мм, еднократен, стерилен.бр.50 29.14.Форцепс за хемостаза, ротационен, диаметър на отваряне максимум 4 мм, съвместим с диаметър на работния канал минимум 3.2 мм, дължина на работния канал максимум 2300 мм, еднократен, стерилен.бр.12 29.15.Форцепс за хемостаза, ротационен, диаметър на отваряне 5 мм, диаметър на работния канал минимум 2.8 мм, дълж. на работния канал максимум 1650 мм, еднократенбр.12 29.16.Дистален накрайник за ESD, мек, прав, външен диаметър 15.0 мм, за гастро-/колоноскоп, еднократен, 10 бр./оп.бр.60 29.17.Дистален накрайник за ESD, мек, прав, външен диаметър 12.4 мм, за гастро-/колоноскоп, еднократен, 10 бр./оп. Бр.60 29.18.Нож с функции рязане и маркиране и водна струя за ендоскопска субмукозна дисекция, диам. на раб. канал 2.8 мм, дълж. 2300 мм, еднократен, стерилен. бр.10 29.19.Нож с функции рязане и маркиране и водна струя за ендоскопска субмукозна дисекция, диам. на раб. канал 2.8 мм, дълж. 1650 мм, еднократен, стерилен. бр.10 29.20.Комплект инжектор с кожух за хемостаза , съвместим с диаметър на работния канал минимум 2.8 мм, работна дължина 2300 мм, диаметър на иглата 25G, дължина на иглата 5.0 ммбр.53 29.21.Триразмерен 6-7-8 мм мултифункционален балон дилататор за езофагус, пилор, колон и билиарни пътища насочван с водач (WG). Централен маркер, заоблени крайща, рентгенопозитивни маркери, еднократен, стерилен.бр.10 29.22.Триразмерен 8.5-9.5-10 мм мултифункционален балон дилататор за езофагус, пилор, колон и билиарни пътища насочван с водач (WG). Централен маркер, заоблени крайща, рентгенопозитивни маркери, еднократен, стерилен.бр.6 29.23.Триразмерен 11-12-13 мм балон дилататор за езофагус, пилор, колон и билиарни пътища с водач (WG) 0.035", дължина на балона 55 мм, работен канал 2.8 мм, работна дължина 2400 мм, еднократен, стериленбр.6 29.24.Триразмерен 13.5-14.5-15.5 мм балон дилат. за езофагус, пилор, колон и бил. пътища водач (WG) 0.035", дълж. на балона 55 мм, раб. канал 2.8 мм, раб. дълж. 2400 ммбр.6 29.25.Тристепенен балон дилататор с диаметри 16-17-18 с водач, за езофагус, пилор, колон и билиарни пътища. Дължина на балона 55 мм, работен канал 2.8 ммбр.20 29.26.Тристепенен балон дилататор с диаметри 18-19-20 с водач, за езофагус, пилор, колон и билиарни пътища. Дължина на балона 55 мм, работен канал 2.8 ммбр.20 29.27.Кошница (дормия) ротационна, осем-жилна, диаметър на отваряне максимум 20 мм, съвместима с диаметър на работния

канал минимум 2.8 мм, работна дължина максимум 1900 мм, еднократна, стерилнабр.20 29.28.Кошница (дормия), осем-жилна, съвместима с водач 0.035", диаметър на отваряне максимум 20 мм, съвместима с диаметър на работния канал минимум 3.7 мм, работна дължина 1900 мм, еднократна, стерилна бр.10 29.29.Комплект за поставяне на ендоскопски стент 7 Fr, съвместим с диаметър на работния канал 3.2 мм, работна дължина 1900 мм, еднократен, стерилен.бр.5 29.30.Комплект за поставяне на ендоскопски стент 10 Fr, съвместим с диаметър на работния канал минимум 3.7 мм, работна дължина максимум 1900 мм, еднократен, стерилен.бр.20 29.31.Дистална капачка за видеодуоденоскоп, еднократна, стерилна.бр.20 29.32.Помпа за мултифункционални балон дилататори.бр.5 29.33.Мундщуци за горна ендоскопия, еднократни, 50 опаковка12 29.34.Клапан за биопсичен каналбр.40 29.35.Клапан вода /въздух без лубрикантбр.22 29.36.Клапан за аспирация без лубрикантБР. 22 29.37. Езофагиален, частично покрит, саморазширяващ се стент- дължина от 60 мм до 170 мм, диаметър от 18 мм 22 ммбр.3 пълното описание в Част 2 Техническа спецификация Identifikatur intern: 605680

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 130 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с

медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани

като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка

на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3

(три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опыт в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa
Se tintuża l-ordni elettronika: le
Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0030

Titlu: Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя

Deskrizzjoni: 30Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя

30.43.Аспирационен маркуч, напълно съвместим с наличната при Възложителя ендоскопска аспирационна помпа Olympus KV-6, с размер 7 × 12 mm, дължина 60 cm и два свързващи елемента, единият от които под ъгъл 90° K10026130Бр.5 30.44.

Предпазна диастална шапка за дуоденоскопБр.200 30.45.Клапани- въздух, вода, силиконов клапанБр.25 30.46.Силиконово масло за смазване на клапанитеБр.2

Identifikatur intern: 605681

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 6 700,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор,

съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че

участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:

Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде

сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка

за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от

кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.

Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се

изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Fin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Fin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettagħ fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0031

Titlu: Консумативи за отделение Образна диагностика

Deskrizzjoni: 31Консумативи за отделение Образна диагностика 31.1.Сет за биопсия на мека тъкан. Полуавтоматична биопсична игла със съответстваща коаксиална външна игла с ехопозитивен връх, позволяваща многократни биопсии при единствена пункция, различни размери.Бр.300

Identifikatur intern: 605682

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 39 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minhabba li l-akkwist ma jkunux maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за

производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по- високата от изискуемите

стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: Ie

Se jintuża l-pagament elettroniku: Ie

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0032

Titlu: Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища

Deskrizzjoni: 32Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни

пътища 32.1.Балон за екстракція на камъни в жлъчните пътища след механична литотрипсия. Дизайн с три лумена (лумен за водач, инжектиране и напompване).

Снабден с рентгеноконтрастни маркировки на двата края на балона, удобни за наблюдение под рентген. С размери: дължина 2000мм., външен диаметър 7,5Fr, и размери на балона от 8,5-11,5-15/ 9-12-15/10-13-16/15-18-20мм. до 20мм. бр.100 32.2.

Трилуменен сфинктеротом тип арка за ендоскопска канюлация на дукталната система и сфинктеротомия за еднократна употреба. Размери: работна дължина 1900/2000мм.,

дължина на върха 7mm. предназначен за водяч 0,035". бр.200 32.3.Кошница за

екстракція на жлъчни камъни в жлъчните пътища или чужди тела в горния и долния

храносмилателен тракт. С порт за инжектиране на контрастно вещество на дръжката. Размери: дължина 700/2000/2300мм., външен диаметър 1,8/2,3мм. и широчина на кошницата 15/20/25/30/35мм. Да има възможност за избор между 4 различни форми, диамнтена, спирална, полу-кръг и без връх. бр.40 32.4.Нож тип D за еднократна употреба за ендоскопско маркиране, инцизия, дисекция и хемостаза в стомашно-чревната лигавица и субмукозата. Размери: дължина 1650/1950/2000/2200/2300мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм.,дължина на режещия нож 1,5 /2мм. бр.6 32.5.Нож тип Т за еднократна употреба за ендоскопско маркиране, инцизия, разрез, дисекция и хемостаза в стомашно-чревната лигавица и субмукозата. Размери: дължина 1600мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм.,дължина на режещия нож 4мм. бр.6 32.6.Нож тип L (въртяща се кука) за еднократна употреба за ендоскопско маркиране, инцизия, дисекция и хемостаза в стомашно-чревната лигавица и субмукозата. Размери: дължина 1600/1650/1950/2000/2300мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм.,дължина на режещия нож 4,5мм. бр.6 32.7.Нож тип L (въртяща се кука) за еднократна употреба за ендоскопско маркиране, инцизия, дисекция и хемостаза в стомашно-чревната лигавица и субмукозата. Размери: дължина 1600/1650мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм.,дължина на режещия нож 4,5мм. бр.6 32.8.Форцепс за биопсия за еднократна употреба. Предназначен за вземане на тъканни проби от храносмилателния или дихателния тракт при комбинирана употреба с ендоскоп. Да има конструкция с 4-релсово съединение, предлагащо твърдост и гладки челюсти за ефективно намаляване на триенето в работния канал. Размери: дължина 1600/1800/2000/2300мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм.,външен диаметър 2,3мм и без шип.бр.400 32.9. Форцепс за биопсия за еднократна употреба.Предназначен за вземане на тъканни проби от храносмилателния или дихателния тракт при комбинирана употреба с ендоскоп. Да има конструкция с 4-релсово съединение, предлагащо твърдост и гладки челюсти за ефективно намаляване на триенето в работния канал. Размери: дължина 1050мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2мм.,външен диаметър 1,8мм и без шип. бр.200 32.10.Форцепс гореща биопсия за еднократна употреба, предназначен употреба с HF генератор. Размери: Размери: дължина 1600/1800/2300/2600мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм.,външен диаметър 2,3мм и без шип.бр.20 32.11. Ендоскопски хемоклипс предназначен за употреба с ендоскоп за клипсиране на меки тъкани в стомашно-чревния (GI) тракт.С 360° въртене за по-прецизно затваряне, дръжка за предпазно заключване и клипсове с възможност за преместване. Размери: дължина 1600/2300мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм. с размер на отвора на клипса 9/11/13/16мм. бр.40 32.12.Полипектомична бримка за еднократна употреба, овална форма с размери: дължина 1600/2300мм., ширина на бримката 10/15 /20/25/30/50мм., предназначена за ендоскопски работен канал до 2,3мм.бр.80 32.13. Полипектомична бримка за еднократна употреба, форма на полумесец с размери: дължина 1600/2300мм., ширина на бримката 10/15/20/25/30мм., предназначена за ендоскопски работен канал до 2,3мм.бр.60 32.14.Полипектомична бримка за еднократна употреба, шестоъгълена форма с размери: дължина 1600/2300мм., ширина на бримката 10/15/20/25/30мм., предназначена за ендоскопски работен канал до 2,3мм.бр.60 32.15. Граспер еднократна употреба за евакуация на чуждо тяло. Размери: дължина 1600/1800 /2300мм., предназначена за ендоскопски работен канал до 2,8мм.бр.6 32.16.Ендоскопска инжекционна игла с три срезово заточване. Размери: дължина 1800/2300мм., размерна иглата (дължина/диаметър) 4/5/6mm. и 19/22/23/25G., предназначена за ендоскопски работен канал до 2,8мм.бр.200 32.17.Спрей катетър за еднократна употреба.бр.2 32.18. Граспер с мрежа еднократна употреба за евакуация на чуждо тяло. Размери: дължина 1200/1600/2300мм., предназначен за ендоскопски работен канал до 2,8мм., размер на

мрежата 20*50/25*55/30*60/40*75/40*65мм.бр.6 32.19.Хидрофилен водач с нитинова съцевина и PTFE зебра (жълто-черно покритие видимо под рентген) покритие. Прав и ъглов дизайн на върха. Размери: дължина 1500/2600/4500мм., външен диаметър) 0,025"/0,032"/0,035"/.бр.10 32.20.Еднократен назално-жлъчен дренаж за дрениране на жлъчка при възпаление на жлъчните пътища, чернодробните пътища, панкреаса или камъни. Да е с рентгеноконтрастна маркировка и рентгенова маркировка на тръбата. Размери: дължина 60/70/90/120/мм., диаметър 5/7/8,5Fr., предназначен за ендоскопски работен канал до 3,2мм.бр.2 32.21.Балонен катетър за стомашно-чревни и жлъчни пътища за дилатация или спомагателно дилатационно лечение на храносмилателния тракт. Размери: дължина на shaft 900/1800/2000мм., дължина на балона 40/60/80мм., външен диаметър на балона 6/8/10/12/14/16/18/20/25/30/35/40мм.бр.10 пълното описание в Част 2 Техническа спецификация
Identifikatur intern: 605683

5.1.1. **Għan**

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. **Post tal-prestazzjoni**

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. **Tul ta' żmien stmat**

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. **Valur**

Valur stmat mingħajr VAT: 118 000,00 EUR

5.1.6. **Informazzjoni ġenerali**

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. **Akkwist strateġiku**

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. **Kriterji ta' aċċessibbiltà**

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunux maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. **Kriterji tal-għażla**

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да

извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична

лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова
 хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8
 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9
 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11
 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна
 контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с
 налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за
 апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация
 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска
 камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20
 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300
 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за
 факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за
 биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия
 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при
 Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при
 Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за
 отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и
 принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при
 възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32
 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33
 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35
 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна
 за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за
 транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел
 Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че
 участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ
 оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите
 стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да
 се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б
 от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване:
 Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде
 сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание
 чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка
 за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от
 кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2.
 Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се
 изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е
 установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в
 състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже
 своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който
 възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа
 информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя
 изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което
 не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато
 участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на
 изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети
 лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffijjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0033

Titlu: Консумативи за урология

Deskrizzjoni: 33Консумативи за урология 33.1.Ендоскопска торбичка за лапароскопска употреба 200 ml. Торбичка за извличане за лапароскопска употреба . Продуктът да е с функция за автоматично разгръщане, лесен за отстраняване и разтоварване по време на процедурите. Автоматично извличане. Размери: 200мл. x 3300мм Бр.1 33.2.

Ендоскопска торбичка за лапароскопска употреба 1200 ml. Торбичка за извличане за лапароскопска употреба . Продуктът да е с функция за автоматично разгръщане, лесен за отстраняване и разтоварване по време на процедурите. Автоматично извличане. Размери: 1200мл x 3300мм Бр.1 33.3.Водач 0.035" multiflex с флексибилен хидрофилен връх. Гъвкав насочващ инструмент за урологични лечения с плъзгаща и флексибилна способност на хидрофилния връх. Гъвкав, атравматичен нитинолов връх.

Непрекъснатата нитинолова сърцевина. Водач за поставяне за лесна употреба с една ръка. Специална рентгеноконтрастна идентификация на хидрофилния връх. Размери: 0.035"/150см. Бр.1 33.4.Моно джей, отворен, 6CH/70см., Моно джей, отворен, 7CH/70см.

Ендопротеза Моно джей от полиуретан с гладка повърхност. Отворен тип-Сетът да съдържа катетър ендопротеза, пушер и клампа. Размери на ендопротезата 6.0 CH/7CH с дължина 70 см. Бр.1 33.5.Флексибилен уретерореноскоп S 7.5Fr. Флексибилен видео уретерореноскоп за еднократна употреба. Прозрачен дистален край за по-добро изображение. Със заключваща флексия. Ергономична дръжка. Вътрешен диаметър на работния канл 3.6 фр. Тегъл на огъване 275 гр. Без вграден туохи адаптер. Размери: 7.5 фр. Бр.4 33.6.Флексибилен уретерореноскоп R 6.3Fr. Флексибилен видео уретерореноскоп за еднократна употреба. Функция Enhanced Band Imaging(EBI) или еквивалентна технология за подобряване на ендоскопския образ, повишаваща контраста и видимостта на кръвоносните съдове и лигавицата и подпомагаща визуализацията на подозрителни лезии. Подобрена визуализация на изображението.

Гъвкавост и маневреност. Размери: 6.3фр.Бр.2 33.7.Флексибилен уретерореноскоп R 7.5 Fr. Флексибилен видео уретерореноскоп за еднократна употреба. С вграден туохи адаптер. Функция Enhanced Band Imaging(EBI) или еквивалентна технология за подобряване на ендоскопския образ, повишаваща контраста и видимостта на кръвоносните съдове и лигавицата и подпомагаща визуализацията на подозрителни лезии. Подобрена визуализация на изображението. Гъвкавост и маневреност.Размери: 7.5фр.Бр.1 33.8.Флексибилен цисто-нефроскоп R. Флексибилен видео Цисто-нефроскоп за еднократна употреба. С вграден туохи адаптер. Enhanced Band Imaging(EBI) или еквивалентна технология за подобряване на ендоскопския образ, повишаваща

контраста и видимостта на кръвоносните съдове и лигавицата и подпомагаща визуализацията на подозрителни лезии. Гъвкавост и маневреност.Размери: 15.0фр./380мм Бр.1 33.9.Уретер access Sheath с аспирация. Стерилно медицинско изделие за еднократна употреба, предназначено за дилатация и осигуряване на непрекъснат работен канал за въвеждане и извеждане на флексибилен уретерореноскоп и ендоскопски инструменти при процедури за достъп до уретера и бъбрека. Да бъде с хидрофилно покритие, атравматичен флексибилен дистален връх и възможност за аспирация. Размери: – 10 Fr, работна дължина 46 cm; – 9,5 Fr, работна дължина 46 cm; – 9,5 Fr, работна дължина 36 cm. Бр.1 33.10.Нитиолова кошница за урологично извличане на камъни, без връх (tipless). За изваждане на камъни с магнитна технология. Магнитен 4D плъзгач за палец • комбинира отваряне, затваряне и въртене с едно движение • Поведение на въртене 1:1 - движението се предава директно към кошницата • Камъните се мобилизират лесно чрез 360° непрекъснато въртене на кошницата • Ергономично оформен за контролирана работа.Размери 1.8CH/120cm Бр.1 33.11. Нитиолова кошница за урологично извличане на камъни, без връх (tipless). За изваждане на камъни с магнитна технология. Магнитен 4D плъзгач за палец • комбинира отваряне, затваряне и въртене с едно движение • Поведение на въртене 1:1 - движението се предава директно към кошницата • Камъните се мобилизират лесно чрез 360° непрекъснато въртене на кошницата • Ергономично оформен за контролирана работа.Размери 1.8CH/120cm Бр.1
Identifikatur intern: 605684

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 9 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години. Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който

възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-parteeċipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hinn tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hinn tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permess

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0034

Titlu: Комплекти за перикардна пункция и дренаж

Deskrizzjoni: 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 34.1. Стерил комплекти за еднократна употреба, предназначени за перкутанна пункция и дренаж на перикардната кухина. Комплектът да включва най-малко пункционна игла, водач, дилататор, перикарден дренажен катетър, свързващи елементи и принадлежности за фиксиране. Бр. 20

Identifikatur intern: 605685

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 4 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inkluzi minħabba li l-akkwist ma jkunux maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи

качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна

за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ

оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да

се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б

от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изиска от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġhoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li ttiprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0035

Titlu: Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции

Deskrizzjoni: 35Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 35.1

Удължаващ поддържащ катетър за водещ катетър, тип GuideLiner или еквивалентен, за коронарни интервенции, размери 5 Fr и 5,5 Fr, стерил, за еднократна употреба. Бр.25

Identifikatur intern: 605687

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 22 500,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения

критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при

Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за

отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при

възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33

Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Mehtiega

Indirizz ghas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jigu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elektroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0036

Titlu: Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr.

Deskrizzjoni: 36Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 36.1.Стерилно гъвкаво лазерно влакно за еднократна употреба, тип Flexi Fib или еквивалентно, с диаметър на вътрешната сърцевина 272 µm, напълно съвместимо с наличната при Възложителя урологична лазерна система Sphix Jr.брой8 36.2.Стерилно лазерно влакно

за еднократна употреба, тип Percu Fib или еквивалентно, с диаметър на вътрешната сърцевина 365 µm, напълно съвместимо с наличната при Възложителя урологична лазерна система Sphix Jr.брой4 36.3.Стерилно гъвкаво лазерно влакно за еднократна употреба, тип Rigi Fib или еквивалентно, с диаметър на вътрешната сърцевина 550 µm, напълно съвместимо с наличната при Възложителя урологична лазерна система Sphix Jr.брой4
Identifikatur intern: 605688

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oġġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 17 000,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не

се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifichi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални

характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0037

Titlu: Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20

Deskrizzjoni: 37Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20

37.1.Еднократен затоплящ матрак тип TransWarmer или еквивалентен, напълно съвместим и подходящ за използване с наличния при Възложителя транспортен инкубатор BabyPod 20. След активиране матракът да затопля повърхността до температура приблизително 38°C и да я поддържа за период не по-кратък от 2 часа.

брой12

Identifikatur intern: 605689

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 550,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskripcioni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskripcioni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години. Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато

участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговарят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne speċifiċi

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: B системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0038

Titlu: Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti

Deskrizzjoni: 38Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 38.1.

Предлаганите ножчета трябва да бъдат стерилни, за еднократна употреба и напълно съвместими с наличния при Възложителя осцилиращ трион, модел Acculan 3Ti.

Съвместимостта трябва да включва механично закрепване, безопасно функциониране и възможност за използване без допълнителни адаптери или изменение на наличната апаратура. Размери: 90 mm x23 mm x1.27 mmброй20 38.2.Предлаганите ножчета трябва да бъдат стерилни, за еднократна употреба и напълно съвместими с наличния при Възложителя осцилиращ трион, модел Acculan 3Ti. Съвместимостта трябва да включва механично закрепване, безопасно функциониране и възможност за използване без допълнителни адаптери или изменение на наличната апаратура. Размери: 100 mm x19 mm x1.27 mmброй20 38.3.Предлаганите ножчета трябва да бъдат стерилни, за еднократна употреба и напълно съвместими с наличния при Възложителя осцилиращ трион, модел Acculan 3Ti. Съвместимостта трябва да включва механично закрепване, безопасно функциониране и възможност за използване без допълнителни адаптери или изменение на наличната апаратура. Размери: 65 mm x20 mm x0.9 mmброй20
Identifikatur intern: 605690

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 2 500,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за

Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложена разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8

Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9 Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11

Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с

налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация

20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20

Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300 22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за

факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия

75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при

Възложителя в отделение Неонатология 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и

принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32

Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35

Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за

транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел

Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена
Deskripcjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

5.1. Lott: LOT-0039

Titlu: Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti

Deskripcjoni: 39Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 39.1.Еднократно стерилно ножче за дерматом, напълно съвместимо с наличния при Възложителя дерматом Aescular модел Acculan 3Ti. Размери на ножчето: 81 × 18,8 × 0,4 mm (дължина × ширина × дебелина). Ножчето да позволява регулиране на дебелината на рязане от 0,2 до 1,2 mm на стъпки през 0,1 mm. Максимална ширина на рязане – 78 mm, с възможност за намаляването ѝ на стъпки през 8 mm посредством клапите за регулиране на ширината на наличния дерматом.брой10

Identifikatur intern: 605691

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33140000 Oġġetti ta' konsum mediċi

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Pyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 2 Snin

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 150,00 EUR

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

5.1.7. Akkwist strateġiku

Għan tal-akkwist strateġiku: Ebda akkwist strateġiku

Kriterji tal-akkwist ekoloġiku: Ebda Kriterju għall-Akkwist Pubbliku Ekoloġiku

5.1.8. Kriterji ta' aċċessibbiltà

Il-kriterji ta' aċċessibbiltà għall-persuni b'diżabbiltà ma jkunux inklużi minħabba li l-akkwist ma jkunx maħsub għall-użu minn persuni fiżiċi

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Avviż

Kriterju: Reġistrazzjoni f'reġistru professjonali rilevanti

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Право за извършване на търговия на едро с медицински изделия Минимално изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и да имат право да извършват търговия на едро с медицински изделия. Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) по реда на чл. 77 от Закона за медицинските изделия (ЗМИ), или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Съгласно чл. 77, ал. 2 от ЗМИ разрешение за търговия на едро с медицински изделия не се изисква за производителите, установени на територията на Република България, по отношение на произведените от тях медицински изделия. Деклариране: При подаване на офертата участникът декларира съответствието си с поставения критерий за подбор чрез попълване на съответната информация в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А „Годност“ от Единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В ЕЕДОП участникът посочва номера, датата и издателя на разрешението за търговия на едро с медицински изделия, съответно данни за друг документ, удостоверяващ правото му да

търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Когато участникът е производител, установен на територията на Република България, и за него е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ, в ЕЕДОП се посочва това обстоятелство, както и информация, удостоверяваща качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага. Когато декларираната информация е достъпна безплатно в публичен регистър, участникът посочва в ЕЕДОП интернет адреса на съответния регистър и необходимите данни за извършване на проверка от възложителя. Документи за доказване: За доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представя: 1. за участник, за който се изисква разрешение по чл. 77, ал. 1 от ЗМИ – валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ; 2. за участник, регистриран по законодателството на друга държава – членка на Европейския съюз, на друга държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария – съответен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава, удостоверяващ правото му да извършва търговия с медицински изделия; 3. за производител, установен на територията на Република България, за който е приложима разпоредбата на чл. 77, ал. 2 от ЗМИ – документ или информация, удостоверяващи качеството му на производител на медицинските изделия, които предлага, когато това обстоятелство не може да бъде установено от възложителя по служебен път или чрез безплатен публичен регистър. Документите за доказване на съответствието с поставения критерий за подбор се представят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата. Преди сключване на договора определеният за изпълнител участник представя актуални документи, удостоверяващи съответствието му с поставения критерий за подбор, съобразно изискванията на чл. 112, ал. 1 от ЗОП, освен в случаите, в които съответните документи или информация са достъпни за възложителя по предвидения в ЗОП ред.

Kriterju: Volum ta' negozju annwali ġenerali

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Изискване: Участниците следва да са реализирали минимален общ оборот, за последните 3 (три) приключили финансови години.

Информацията може да обхваща и по-кратък период в зависимост от датата, на която участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на 100% от прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва.

Позиция № Техническа спецификация Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години EUR 1 Стъклария, филтри и специфични

консумативи 2400 2 Лабораторна хартия 2000 3 Консумативи за Микробиологична лаборатория 16000 4 Консумативи за операционна 1500 5 Консумативи за съдова

хирургия 17000 6 Еднократен покривен консуматив 3100 7 Клапи тип Heimlich 4000 8 Специализирани консумативи за инвазивна кардиология и съдова хирургия 230000 9

Микрокатетри и саморазширяващи стентове 50000 10 ИНЦИЗИОННО ФОЛИО 3000 11 Електрод за временна кардиостимулация 2500 12 Балонни катетри за интрааортна

контрапулсация 9000 13 Консумативи, препарати и принадлежности, съвместими с налична апаратура Getinge 53000 14 Иригационен разтвор 3% 3000 15 Консуматив за

апаратура, налична при Възложителя (Draeger) 31000 16 Консуматив за интубация 20000 17 Консумативи за анестезиология 4500 18 Стерилни покривала за ендоскопска

камера 700 19 Специализиран консуматив за лапароскопска хирургия 208000 20 Консуматив за екстензионна маса 2000 21 Специфичен ендоскопски консуматив 26300

22 ендоскопско лигиране на варици на хранопровода 15000 23 Консуматив за факоемулсификационен апарат Stellaris наличен при Възложителя 23600 24 Сет за

биопсия 46800 25 Стерилни хирургични сетове за херниална и лапароскопска хирургия 75000 26 Комплект кръвни линии съвместими с апарати Фрезениус наличен при Възложителя 75000 27 принадлежности към монитор BLT Biolight S12 наличен при Възложителя в отделение Неонатологично 1500 28 Системи за затваряне на тъкани за отделение „Акушерство и гинекология“ 9000 29 Ендоскопски консумативи, стентове и принадлежности 130000 30 Консумативи за ендоскопска система Olympus налична при възложителя 6700 31 Консумативи за отделение Образна диагностика 39000 32 Консумативи за ендоскопски интервенции на жлъчни и панкреасни пътища 118000 33 Консумативи за урология 9000 34 Комплекти за перикардна пункция и дренаж 4000 35 Удължаващи поддържащи катетри за коронарни интервенции 22500 36 Лазерни влакна за урологична лазерна система Sphix Jr. 17000 37 Еднократни затоплящи матраци за транспортен инкубатор BabyPod 20 550 38 Ножчета за осцилиращ трион Aescular модел Acculan 3Ti 2500 39 Дерматомни ножчета ел. трион, модел Acculan 3Ti 150 В случай, че участник подава оферта за повече от една обособена позиция, изискването за общ оборот ще се счита за изпълнено, ако участникът покрива по-високата от изискуемите стойности на обособените позиции за които участва, без отделните стойности по тях да се сумират Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Документи за доказване: Възложителят ще изиска от Участника, определен за изпълнител преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП, да представи един или няколко от следните документи: 1. Справка за общия оборот с посочване на годините, оборота и валутата, реализиран от кандидатите/ участниците през последните три приключили финансови години, 2. Годишните финансови отчети или техни съставни части, когато публикуването им се изисква съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен. 3. Удостоверения от банки. Когато по основателна причина участник не е в състояние да представи поисканите от възложителя документи, той може да докаже своето икономическо и финансово състояние с помощта на всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ, а именно документ, в който се съдържа информация която потвърждава, че участникът отговаря на поставеното от възложителя изискване за икономическо и финансово състояние. При участие на обединение, което не е юридическо лице, се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 66 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на трети лица, същите следва да отговорят на изискванията, съгласно чл. 65 от ЗОП

Kriterju: Referenzi fuq consegne specifìci

Deskrizzjoni tal-kriterju ta' selezzjoni: Опит в изпълнението на доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка /За всички обособени позиции/ - Участникът да има изпълнени доставки, идентични или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата. Под доставки, сходни с предмета на поръчката, следва да се разбира доставка на медицински изделия, сходни по предназначение и/или функционални характеристики с изделията, включени в съответната обособена позиция Документи, с които се доказва критерия за подбор: при подаване на офертата в ЕЕДОП участникът попълва информация в съответното поле на ЕЕДОП, както следва: в Част IV: Критерии за подбор, т. В: Технически и професионални способности. Преди сключване на договор за обществена поръчка, поставеното изискване се доказва с представянето на Списък на доставките, които са идентични или сходни с предмета на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, с посочване на стойностите, датите и

получателите, заедно с документи, които доказват извършената доставка. Забележка: При необходимост на основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, Възложителят може да изисква от участниците, по всяко време след отварянето на офертите представяне на всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното възлагане на поръчката. Разпоредбата ще се прилага при съобразяване с чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП. Ако някое от изискванията в процедурата, противоречи на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП, същото не се прилага, а се прилагат разпоредбите на чл. 68, ал. 4 и ал. 5 от ЗОП.

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: най-ниска цена

Deskrizzjoni: най-ниска цена

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://app.eop.bg/today/605650>

Mezz ta' komunikazzjoni ad hoc:

Isem: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://app.eop.bg/today/605650>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partekipazzjoni: Bulgaru

Katalogu elettroniku: Mhux permessa

Varjanti: Mhux permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 12/10/2026 23:59:59 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 3 Xhur

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 13/10/2026 12:00:00 (UTC+03:00) Ħin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Post: В системата

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: le

Se jintuża l-pagament elettroniku: le

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Комисия за защита на конкуренцията

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

8. Organizzazzjonijiet

8.1. ORG-0001

Isem uffiċjali: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

Numru tar-reġistrazzjoni: 117505556

Indirizz postali: ул."НЕЗАВИСИМОСТ" №.2

Belt: рр. Рyce

Kodiċi postali: 7002

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Рyce (BG323)

Pajjiż: Il-Bulgarija

Punt ta' kuntatt: Zornitsa Georgieva Docheva

Email: zzori@gbg.bg

Telefown: +359 82887350

Indirizz tal-internet: <http://umbal.ruse.bg/>

Profil tax-xerrej: <https://app.eop.bg/buyer/1097>

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Xerrej

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami

8.1. ORG-0002

Isem uffiċjali: Комисия за защита на конкуренцията

Numru tar-reġistrazzjoni: 000698612

Indirizz postali: бул. Витоша № 18

Belt: София

Kodiċi postali: 1000

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): София (столица) (BG411)

Pajjiż: Il-Bulgarija

Punt ta' kuntatt: Комисия за защита на конкуренцията

Email: delovodstvo@cpc.bg

Telefown: +359 29356113

Fax: +359 29807315

Indirizz tal-internet: <http://www.cpc.bg>

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Organizzazzjoni tar-rieżami

Informazzjoni dwar l-avviż

Identifikatur/verżjoni tal-avviż: bd18f918-d0e0-4a93-9618-c1b2fe111c95 - 01

Tip ta' formola: Kompetizzjoni

Tip ta' avviż: Avviż tal-kuntratt jew tal-konċessjoni – reġim standard

Sottotip tal-avviż: 16

Data ta' meta ntbagħat l-avviż: 08/09/2026 14:21:27 (UTC+03:00) Hin tas-sajf tal-Ewropa tal-Lvant

Lingwi li bihom dan l-avviż huwa disponibbli uffiċjalment: Bulgaru

Numru tal-pubblikazzjoni tal-avviż: 619857-2026

Numru tal-ħarġa tal-ĠU S: 174/2026

