

436644-2025 - Competition

Bulgaria – Medical consumables – „Доставка на медицински изделия и консумативи за нуждите на УМБАЛ „Александровска ЕАД“

OJ S 126/2025 04/07/2025

Contract or concession notice – standard regime

Supplies

1. Buyer

1.1. Buyer

Official name: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Email: op@alexandrovska.com

Legal type of the buyer: Body governed by public law

Activity of the contracting authority: Health

2. Procedure

2.1. Procedure

Title: „Доставка на медицински изделия и консумативи за нуждите на УМБАЛ „Александровска ЕАД“

Description: Доставка на медицински изделия и консумативи за нуждите на УМБАЛ «Александровска ЕАД.С настоящата обществена поръчка, ще бъдат възложени 16 обособени позиции от № 1 до №16 вкл. Срок за изпълнение за изпълнение на обществената поръчка – 24 месеца, считано от датата на сключване на договора, чрез периодични доставки по предварителни заявки по вид и количество. Срок за доставка – До 7 /седем/ календарни дни от датата на получаване на заявка от Възложителя. Медицинските изделия и консумативи, предмет на настоящата поръчка са подробно представени с техническите изисквания, единица, мярка и необходимо прогнозно количество за срока на действие на договора в приложената към документацията „Техническа спецификация“ – Приложение №1. Условиата за изпълнение са съгласно приложения проект на договор.

Procedure identifier: 7cacf2fb-dc82-4cc2-8324-dc0192bd1b66

Internal identifier: 505528

Type of procedure: Open

The procedure is accelerated: no

2.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

2.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

Additional information: . Съгласно чл. 21, ал. 6 от ЗОП, възложителите могат да възлагат обособени позиции по реда, валиден за индивидуалната стойност на всяка от тях, при условие че стойността на съответната обособена позиция не надхвърля 156 464,00 лв. за доставки и услуги и общата стойност на обособените позиции, възложени по този начин, не надхвърля 20 на сто от общата стойност на поръчката. На основание чл. 21, ал. 6 от ЗОП, Обособена позиция №21 „Автоматичен инжектор за аплициране на радиоактивни изотопи“ на стойност 17652,35 е възложена по реда на чл. 20, ал. 4 т. 3 от ЗОП. На основание чл. 21, ал. 6 от ЗОП: Обособена позиция №17 Реактиви и консумативи за хематологичен анализатор " Cellagon 3" с прогнозна стойност 8492,40 лв., Обособена позиция №18 „Кръвни линии за хемодиализа“ с прогнозна стойност 35000,00 лв., Обособена позиция №19 „Концентратори за ликвор и урина“ с прогнозна стойност 26244,00 лв., Обособена позиция №20 „Кръвоспираща лента/хемостатик SURGYCEEL“ с прогнозна стойност 13806,72 и Обособена позиция № 22 „Специфични медицински изделия за биопсия“ с прогнозна стойност 17219,00 лв. ще бъдат възложени по реда на чл. 20, ал. 4 т. 3 от ЗОП, тъй като индивидуалната стойност на всяка от тях не надхвърля праговете по чл. 20, ал. 4 т. 3 от ЗОП. Съгласно чл. 21, ал. 6 от ЗОП, възложителите могат да възлагат обособени позиции по реда, валиден за индивидуалната стойност на всяка от тях, при условие че стойността на съответната обособена позиция не надхвърля 156 464,00 лв. за доставки и услуги и общата стойност на обособените позиции, възложени по този начин, не надхвърля 20 на сто от общата стойност на поръчката. За Обособени позиции от №17 до №22 вкл. са изпълнени и двете условия: индивидуалната стойност на всяка обособена позиция не надхвърля 156 464.00 лв. Общата прогнозна стойност на обособените позиции, възлагани по реда чл. 21, ал. 6 от ЗОП е 118414,47 лв. без вкл. ДДС, което представлява 6,73 % от общата прогнозна стойност на поръчката. В настоящата процедура обособени позиции №№ 17, 18, 19, 20, 21 и 22 не подлежат на възлагане.

2.1.3. Value

Estimated value excluding VAT: 1 639 714,00 BGN

2.1.4. General information

Additional information: Възложителят отстранява от участие участници: за които са налице обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т.1-7 и чл. 55, ал. 1, т. 1 и т. 4 от ЗОП, чл.107 от ЗОП; нямат право да участват в обществени поръчки на основание чл. 3, т. 8 от ЗИФОДРЮПДРКЛТДС; наличие на обстоятелства по чл. 87 от Закона за противодействие на корупцията и за отнемане на незаконно придобитото имущество; Участник, за когото са налице обстоятелствата по чл. 5к, §1 от Регламент 833/2014 на ЕС.; които след покана на възложителя не удължат срока на валидност на офертата. Посочените по-горе обстоятелства са подробно описани в документацията за участие. При наличие на основание за отстраняване от процедурата, съответният участник може да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, съобразно чл.56, ал.1 от ЗОП. Декларирането на наличието или липсата на основания за отстраняване става чрез съответното отбелязване в част III на приложения към документацията образец на ЕЕДОП. Преди сключването на договора за обществена поръчка избраният за изпълнител участник представя документите, посочени в чл. 58 от ЗОП за доказване липсата на основанията за отстраняване, освен когато съответни обстоятелства са достъпни чрез публичен безплатен регистър или информацията или достъпът до нея се предоставя от компетентния орган на възложителя по служебен път. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА При сключване на договор участникът, определен за изпълнител, следва да представи

гаранция за изпълнение в размер на 2 % от стойността на договора без ДДС.

Гаранцията за изпълнение се представя в една от следните форми: 1. парична сума; 2. банкова гаранция, със срок на валидност, срока на действие на Договора, плюс 2 (два) месеца; 3. застраховка, която безусловно и неотменимо обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя, със срок на валидност, срока на действие на Договора, плюс 2 (два) месеца. Участникът, определен за изпълнител, избира сам формата на гаранцията за изпълнение. В случай, че избраният изпълнител избере да представи гаранция за изпълнение чрез парична сума, същата се превежда по следната сметка на възложителя: ИНВЕСТБАНК АД, IBAN: BG 41 IORT 80481093 2810 00, BIC: IORTBGSF. Условиата за задържане и освобождаване на гаранцията за изпълнение са указани в проекта на договора за изпълнение на поръчката.

Legal basis:

Directive 2014/24/EU

2.1.5. Terms of procurement

Terms of submission:

Maximum number of lots for which one tenderer can submit tenders: 16

Terms of contract:

Maximum number of lots for which contracts can be awarded to one tenderer: 16

2.1.6. Grounds for exclusion

Sources of grounds for exclusion: Notice

Participation in a criminal organisation: 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)

Corruption: 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)

Fraud: 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)

Terrorist offences or offences linked to terrorist activities: Кандидатът или участникът е осъден с влязла в сила присъда за престъпление по чл. 108а 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)

Money laundering or terrorist financing: 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)

Child labour and including other forms of trafficking in human beings: 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)

Breaching obligation relating to payment of taxes: 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)

Breaching obligation relating to payment of social security contributions: 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)

Breaching of obligations in the fields of environmental law: 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)

Breaching of obligations in the fields of social law: 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)

Breaching of obligations in the fields of labour law: 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)

Direct or indirect involvement in the preparation of this procurement procedure: Налице е неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП (чл. 54, ал. 1, т. 4 от ЗОП)

Conflict of interest due to its participation in the procurement procedure: 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)

Misrepresentation, withheld information, unable to provide required documents or obtained confidential information of this procedure: 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.

Breaching of obligations set under purely national exclusion grounds: 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. 87 от Закона за противодействие на корупцията

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

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

Arrangement with creditors: 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)

Analogous situation like bankruptcy, insolvency or arrangement with creditors under national law: 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)

Assets being administered by liquidator: Кандидатът или участникът е в процедура по ликвидация по смисъла на Търговския закон (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Business activities are suspended: Кандидатът или участникът е преустановил дейността си (чл. 55, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

Early termination, damages, or other comparable sanctions: За кандидата или участника е доказано, че е виновен за неизпълнение на договор за обществена поръчка или на договор за концесия за строителство или за услуга, довело до разваляне или предсрочното му прекратяване, изплащане на обезщетения или други подобни санкции, с изключение на случаите, когато неизпълнението засяга по-малко от 50 на сто от стойността или обема на договора (чл. 55, ал. 1, т. 4 от ЗОП)

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Title: Тестове и китове за лаборатория по микробиология

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Имунохроматографски бърз тест AGM LFA за качествено откриване на галактоманан от *Aspergillus* spp. в серум и бронхоалвеоларна лаважна течност (BAL). Използва "sandwich" метод с колоиден златен конюгат и предоставя резултати в рамките на 30 минути чрез визуално отчитане. Тестът показва висока чувствителност и специфичност за серумни проби до 100% чувствителност и 97% специфичност визуално. Комплектът съдържа 50 тестови ленти и изисква предварителна термична обработка на пробите при 120°C за 6-8 минути, последвана от центрофугиране и смесване с реактиви. Опаковка от 50 теста - опаковка - 4 2. BoTick бърз тест за директна детекция на *Borrelia* антигени (*B. garinii*, *B. afzelii*, *B. burgdorferi sensu stricto* и *B. spielmanii*) от кърлеж. Тестът е пригоден за изследване на дребни до средно големи кърлежи ($\leq 8\text{mm}$). Положителният резултат от теста показва, че изследваният кърлеж е преносител на *Borrelia*. Тестът е с чувствителност 90.00% и специфичност 97.75% за *Borrelia* sp. За положителен резултат се появяват две червени линии в реакционното поле на BoTick тест-касетата. Опаковка от 10 теста - опаковка- 20 3. Кит за детекция на причинители на инфекции чрез Real-Time PCR - *Aspergillus fumigatus*, *Aspergillus flavus*, *Aspergillus terreus* в клинични проби от бронхоалвеоларен лаваж, бронхоалвеоларен аспират и храчка. Китът съдържа всички необходими компоненти за реакцията – специфични праймери и сонди, дНТФ, буфер, полимераза. Всички реагенти са предоставени в стабилизирани и готов формат за работа за лесна и бърза употреба – лиофилизирани и предварително нанесени в PCR епруветки. Китът позволява разграничаване на таргетите и вътрешна контрола като използва следните канали на детекция: FAM, HEX, ROX, Cy5. Китът е окомплектован с положителна и отрицателна контрола. Опаковка от 96 реакции. CE-IVD. - опаковка - 2 4. Кит за детекция на причинител на инфекции чрез Real-Time PCR: *Pneumocystis jirovecii* в респираторни проби. Китът съдържа всички необходими компоненти за реакцията –

специфични праймери и сонди, дНТФ, буфер, полимераза. Всички реагенти са предоставени в стабилизирани и готов формат за работа за лесна и бърза употреба – лиофилизирани и предварително нанесени в PCR епруветки. Китът позволява разграничаване на таргета и вътрешна контрола като използва следните канали на детекция: FAM, HEX. Китът е окомплектован с положителна и отрицателна контрола. Опаковка от 96 реакции. CE-IVD.-опакровка-2

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците:

1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;
2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/;
3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за “CE” маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „CE“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ с превод на български език.
4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на прием - предавателния протокол за доставката им;
5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.
6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505530

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 12 856,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП

чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи,

заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ

"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0002

Title: Обособена позиция №2 Консумативи, съвместими с масспектрометър MALDI TOF EXS 2600

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1.

Разтвор на матрикс за обработка и идентификация на микробни проби, съдържащ α -Суано-4-hydroxycinnamic acid 5 флакона по 100 μ l-Опаковка 500 теста-50 2. Разтвор за предварителна обработка на микробни проби на основата на 70% Formic acid – 5 флакона по 100 μ L-Опаковка 500 теста-15 3.Комплект за предварителна обработка на микробни проби, съдържащ (Лизат за микроорганизми I на основата на 70% Мравчена киселина 2 флакона по 1000 μ l; Лизат за микроорганизми II на основата на Ацетонитрил 2 флакона по 1000 μ l; Разтвор на матрикс за обработка и идентификация на проби на основата на α -Суано-4-hydroxycinnamic acid 1 флакона по 100 μ l)-Опаковка 100 теста-5 4. Комплект за предварителна обработка на положителна проба от хемокултура, съдържащ (Почистващ буфер I на основата на Urea - 3 флакона по 8.5 ml; Почистващ буфер II на основата на Sodium azide- 3 флакона по 8.5 ml; Лизиращ буфер на основата на Saponin – 6 флакона по 1.7 ml) -Опаковка 50 теста -5 5. Комплект за предварителна обработка на плесенни гъби, съдържащ (Реагент за екстракция на плесени I на основата на Formic acid - 1 флакон по 10 mL; Реагент за екстракция на плесени II на основата на Acetonitrile - 1 флакон по 10 mL; Разтвор матрикс на основата на α -Суано-4-hydroxycinnamic acid – 1 флакон по 50 μ L; 50 броя епруветки за екстракция на плесенни гъби; 50 броя тампони за проби) - Опаковка 50 теста -7 6.Микробиологичен калибратор, съдържащ (Микробиологичен калибратор на основата на протеинови екстракти от E. coli – 4 лиофилизирани флакона по 20 теста; Разтворител за микробиологичен калибратор на основата на Formic acid и Acetonitrile - 1 флакон по 150 μ L -Опаковка 80 теста -4 7. Таргетна плака с 96 позиции за многократна употреба - Опаковка от 2 броя плаки -1 8. Държач за таргетна плака - Опаковка от 1 брой - 1 Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва

конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за “СЕ” маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на прием - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505535

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София,
ул. „Св. Георги Софийски“ №1
Town: София
Postcode: 1431
Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)
Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 30 658,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се

посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване:

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА
МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА
БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА
АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0003

Title: Китове за HLA типизиране чрез секвениране от следващо поколение за платформа
Ion Torrent*

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1.
Кит за подготовка на библиотеки за секвениране от следващо поколение чрез
полупроводникова детекция-кит-10 2. Кит за подготовка на матрица за за секвениране от
следващо поколение чрез полупроводникова детекция апарат IonChef*-кит-10 3.
Секвенционен кит за секвениране от следващо поколение чрез полупроводникова
детекция за апарат S5 Ion Torrent*-кит-10 4. Набор от праймери за мултиплексно
секвениране от следващо поколение-набор-5 5. Бедове за пречистване на ДНК
библиотеки за секвениране от следващо поколение AmPure - 60 мл/опк*-опакровка-3 6.
Чипове за секвениране от следващо поколение чрез полупроводникова детекция на
апарат S5 Ion Torrent*, 4 броя в опаковка-опакровка-5 7. Кит за високо специфично
измерване на концентрация от двойноверижна ДНК за апарат Qubit-кит-30 8. Епруветки
за апарат Qubit - 500 мкл, 500 бр./оп.-опакровка-10 9.Кит за HLA типизиране (HLA-A,-B,-C,
DRB, -DQ,- DP локуси) за система следващо поколение секвениране чрез
полупроводникова детекция Ion Torrent включващ модул за амплификация, подготовка на
библиотеки и секвениране*-тест-960 Задължително е условието за комплектност на
предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни
единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен
модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би
довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти,
да се чете и разбира „или еквивалент“. 1. Участникът, спечелил обособена позиция №3
е необходимо да предостави за срока на договора необходимата за работа апаратура
IonChef и S5, за която Възложителя не дължи възнаграждение. 2. Участникът, спечелил
обособената позиция е необходимо да осигури поддържане на предоставената
апаратура от обучени и сертифицирани от производителя или упълномощено от него
лице - поне двама сервизни инженери, с време на реакция при възникнал проблем до 4
часа. Обстоятелствата по т.1 и т.2 се декларират в техническото предложение на
участника. Избраният за Изпълнител преди сключване на договора представя списък
със сервизните инженери, придружен с доказателства за професионалната им
квалификация. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1.
Предлаганите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за
медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;
2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите

медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон /директива Декларация за съответствие и/или сертификат за "CE" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98 /79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „CE“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505542

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 624 200,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят

на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури

от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД
Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД
Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0004

Title: Кинетичен тест за определяне на Ендотоксини в инжекционни разтвори
Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Кинетичен тест за определяне на Ендотоксини в инжекционни разтвори Минимален праг на чувствителност: от 0.005 EU/mL до 50 EU/mL Разфасовка: 192 теста/ за изработване на 48 проби Резултати: Количественни Стандарти за построяване на стандартна крива: от 3 до 5 точкова на пускане в повторение Отрицателна контрола – в повторение Вътрешна контрола: Минимум един набор от Спайкнати проби в повторение Теста да е съвместим с наличен в лабораторията отчитащ апарат ELx808LBS и софтуер за анализ WinKQCL в съответствие на програмния продукт по отношение на изискуемия фармакопееен 21 CFR Part 11 - ендотоксин детектиращ софтуер за анализ. Китът да съдържа: 8 x 24 теста Лизат, 2 епруветки Ендотоксин, 50 EU/ml, 3 x 30 ml епруветки LAL вода Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и /или сертификат за "СЕ" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже

качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505544

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 574 080,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се

използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато

участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0005

Title: Консуматив за апарат Stellaris

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Комбиниран пакет съвместим с апарат Stellaris включващ (1 касета, 1 силиконов накрайник, 1 тест, 1 ключ за фако тип). - брой - 24 2. Витреотом Vitectomy cutter витректомия, с максимална скорост на рязане 7500 cut/ минута, съвместим с апарат Stellaris-брой-24 3. Витреотом Vitectomy cutter bi-blade витректомия, с максимална скорост на рязане 15000 cut/ минута, съвместим с апарат Stellaris-брой-12 4.Ендо осветление , съвместимо със Stellaris WideField 23G-брой-24 5.Фако пакет съвместим с апарат Stellaris включващ (1 касета, 1 силиконов накрайник, 1 тест, 1 ключ за фако тип).- брой-24 6. Комплект троакари 23G с клапи и инфузионна линия -брой -24 7. Система за екстракция на флуиди (включваща аспирационна линия + спринцовка+ канюла 23G+канюла 25G). -брой - 12 8. Силиконов накрайник за факонаконечник+тест камера (еднократна употреба) 2.6-2.8 мм -брой - 48 9. Фако тип игла съвместим с апарат Stellaris за еднократна употреба - 30* (2.5 мм - 2.6мм) - брой - 36 10. Пинсета за ендо диатермия REUSABLE BIPOLAR 25GA, съвместима с апарат Stellaris - брой - 2 Задължително е

условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за “CE” маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „CE“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на прием - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505548

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1
Town: София
Postcode: 1431
Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)
Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025
Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 36 460,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за

изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване:

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0006

Title: Маншети за измерване на кръвно налягане

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1.

Маншети за измерване на кръвно налягане М и L размери, към пациентен монитор Mindray - брой - 62 2. Маншети за измерване на кръвно налягане за монитори към анестезиологичен апарат Медек: Маншет размер М., L, XL. - брой - 9 Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът ofereira всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за "CE" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „CE“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо -

предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505558

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 200,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или

участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0007

Title: Абдоминални дренажи

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Абдоминален дренаж силиконов с 5 странични отвора и един централен отвор, без РКН, дължина 50см. - СН15 - брой - 2000 2. Абдоминален дренаж силиконов с 5 странични отвора и един централен отвор, без РКН, дължина 50см. - СН18 - брой - 2000 3. Абдоминален дренаж силиконов с 5 странични отвора и един централен отвор, без РКН, дължина 50см. - СН21 - брой - 2000 Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти,

да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за “СЕ” маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505567

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 39 360,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и

данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/.

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

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение

участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0008

Title: Детергентен изплаквач разтвор за FACSCanto

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Детергентен изплаквач разтвор за стопиране на флуоцитометър FACSCanto опаковка от 5 литра - опаковка - 20 Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за "СЕ" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на прием - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на

Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени
Internal identifier: 505572

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 960,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или

при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No
Electronic invoicing: Allowed
Electronic ordering will be used: no
Electronic payment will be used: yes
Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0009

Title: Кръвоспиращи консумативи - стерилен, резорбируем, биосъвместим хемостат на базата на 100% окислена целулоза, с антимикробен ефект

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца
Кръвоспиращи консумативи - стерилен, резорбируем, биосъвместим хемостат на базата на 100% окислена целулоза, с антимикробен ефект 1. тип платно (10 броя в кутия), размери-10 бр.-7.5см х5см - кутия - 1 2. тип платно (10 броя в кутия), размери- 20 бр.- 20 см х 10 см - кутия - 2 3. фибрилар многослоен (10 броя в кутия X размери: 5 см х 10 см- 20 бр. - кутия - 2 4. фибрилар многослоен (10 броя в кутия X размери: 10смх10см-10 бр. - кутия - 4 5. фибрилар многослоен (10 броя в кутия). размери: 2,5 см х 5 см - кутия - 1
Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата

Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за "СЕ" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98 /79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505574

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 630,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще

изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а

след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА
МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0010

Title: Муншцуци

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца
Кръвоспиращи консумативи - стерилен, резорбируем, биосъвместим хемостат на базата на 100% окислена целулоза, с антимикробен ефект 1. Мундшук 60/23,5/25 за система за изследване на дишането, модел SpiroMaster - (100 броя в опаковка) - опаковка - 3 2. Мундшук с антибактериален филтър с активен въглен 60/32/30 за система за изследване на дифузията на фирма Ganshorn - (100 броя в опаковка) - опаковка - 2 3. Мундшук с антибактериален филтър с активен - въглен 60/32/30 за спирометър, модел CardioSof - (100 броя в опаковка) - опаковка - 2 4. Муншцуци за апарат Shiller/Спирометър - Micro Gard II В бактериални филтри с вграден мундшук 28 ID mm - брой - 900
Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за "СЕ" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98 /79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените

количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 505578

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 040,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване:

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No
Electronic invoicing: Allowed
Electronic ordering will be used: no
Electronic payment will be used: yes
Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0011

Title: Консумативи за кръвно - газов анализатор Start profile PRIME

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Калибрационен пакет CCS COMP /300 проби / - опаковка - 4 2. Сензорна карта Prime CCS COMP /200 проби/-опаковка-12 Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът

декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и/или сертификат за "СЕ" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на прием - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 506072

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 800,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода

на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/.

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

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА
МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА
БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА
АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0012

Title: Трахеостомни канюли

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Трахеостомна /интубационна тръба —огърната с балон № 6 - брой - 10 2. Трахеостомна /интубационна тръба —огърната с балон № 6,5 - брой - 10 3. Трахеостомна /интубационна тръба —огърната с балон № 7 - брой - 10 4. Сет за вземане на трахеален аспират - брой - 800 Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и /или сертификат за “СЕ” маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 506078

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 000,00 BGN

5.1.6. General information**Reserved participation:**

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която

участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрацията се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на

изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0013

Title: Медицински консумативи за апарат AcuSmar

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Трилуменни катетри за временен съдов достъп без странични отвори 13 Fr. Сет Селдингер-брой-150 2. Екстракорпорален адсорбер за кръв Efferon LPS - Сорбер на липополизахариди (ендотоксини и цитокини) - брой - 10 3. Хемофилтър с размер 2.3 м² - брой на капиляри не по-малко от 14 400, с обем на запълване с кръв 133 ml; максимално TMP налягане 600 mmHg - брой -50 4. Хемофилтър с размер 1.9 м² - брой на капиляри не по-малко от 11 800, с обем на запълване с кръв 115 ml. максимално TMP налягане 600 mmHg - брой -100 5. Кръвни линии за хемофилтрация и плазма - обмяна - брой - 100 6. Плазма филтри с площ:0,6 м² с обем на запълване на кръв 48.5 ml,TMP налягане 100 mmHg - брой - 25 7. Плазма филтри с площ:0,7 м² с обем на запълване на кръв 56.6 ml; TMP налягане 100 mmHg - брой - 25 8. Електролитен разтвор за хемофилтрация с тринатриев цитрат. разтвор - сак от 5000мл, съдържащ: Na -139,9 mmol/l; K- 3,00 mmol/l; B158; Clu - 5.00 mmol/l; тринатриев цитрат - 13.30 mmol/l; Mg - 0,50 mmol/l; Cl - 104,00 mmol/l - сак - 200 Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия,

Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и /или сертификат за "СЕ" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 506081

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 119 920,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване:

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се

получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА
МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0014

Title: Специализирани катетри за дългосрочна интравенозна терапия

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Частично имплантируем периферно поставен централен венозен катетър сет.

Подходящ за краткосрочни и дългосрочни терапии, позволяващи венозно приложение на течности, лекарства, хранителни терапии, вземане на кръвни проби, и инжектиране под високо налягане до 300 psi. Сетът да съдържа 1 бр. еднолуменен катетър 3 Fr., дължина 450 мм. от рентгеноконтрастен полиуретанов материал с обратно проксимално скосяване и маркировка на всеки сантиметър по дължината; 1 бр. стилет; 1 бр. конектор със страничен порт (прикрепен към катетъра); 1 бр. ехогенна игла 21G; 1 бр. прав нитинолов водач 40 см.; 1 бр. peel-away микро интродюсър; 1 бр. MicroClave нуутрален конектор; 1 бр. фикс. превръзка Grip-Lock; 1 бр. Safety скалпел; 1 бр. линия; 1 бр. карта за пациента - бр. - 10 2. Частично имплантируем периферно поставен централен венозен катетър сет. Подходящ за краткосрочни и дългосрочни терапии, позволяващи венозно приложение на течности, лекарства, хранителни терапии, вземане на кръвни проби, и инжектиране под високо налягане до 300 psi. Сетът да съдържа 1 бр. еднолуменен катетър 4 Fr., дължина 550 мм. от рентгеноконтрастен полиуретанов материал с обратно проксимално скосяване и маркировка на всеки на сантиметър по дължината; 1 бр. стилет; 1 бр. конектор със страничен порт (прикрепен към катетъра); 1 бр. ехогенна игла 21G; 1 бр. прав нитинолов водач 40 см.; 1 бр. peel-away микро интродюсър; 1 бр. MicroClave нуутрален конектор; 1 бр. фикс. превръзка Grip-Lock; 1 бр. Safety скалпел; 1 бр. линия; 1 бр. карта за пациента - бр. - 20 3. Частично имплантируем периферно поставен централен венозен катетър сет. Подходящ за краткосрочни и дългосрочни терапии, позволяващи венозно приложение на течности, лекарства, хранителни терапии, вземане на кръвни проби и инжектиране под високо налягане до 300 psi. Сетът да съдържа 1 бр. еднолуменен катетър 5 Fr., дължина 550 мм. от рентгеноконтрастен полиуретанов материал с обратно проксимално скосяване и маркировка на всеки сантиметър по дължината; 1 бр. стилет; 1 бр. конектор със страничен порт (прикрепен към катетъра); 1 бр. ехогенна игла 21G; 1 бр. прав нитинолов водач 40 см.; 1 бр. peel-away микро интродюсър; 1 бр. MicroClave нуутрален конектор; 1 бр. фикс. превръзка Grip-Lock; 1 бр. Safety скалпел; 1 бр. линия; 1 бр. карта за пациента-бр.-10 4. Частично имплантируем периферно поставен централен венозен катетър сет. Подходящ за краткосрочни и дългосрочни терапии, позволяващи венозно приложение на течности, лекарства, хранителни терапии, вземане на кръвни проби, и инжектиране под високо налягане до 300 psi. Сетът да съдържа 1 бр. двулуменен катетър 4 Fr., дължина 450 мм. от рентгеноконтрастен полиуретанов материал с обратно проксимално скосяване и маркировка на всеки сантиметър по дължината; 1 бр. стилет; 1 бр. конектор със страничен порт (прикрепен към катетъра); 1 бр. ехогенна игла 21G; 1 бр. прав нитинолов водач 40 см.; 1 бр. peel-away микро интродюсър; 2 бр. MicroClave нуутралени конектори; 1 бр. фикс. превръзка Grip-Lock; 1 бр. Safety скалпел; 1 бр. линия; 1 бр. карта за пациента - бр.-10 5. Частично имплантируем периферно поставен централен венозен катетър сет. Подходящ за краткосрочни и дългосрочни терапии, позволяващи венозно приложение на течности, лекарства, хранителни терапии, вземане на кръвни проби, и инжектиране под високо налягане до 300 psi. Сетът да съдържа 1 бр. двулуменен катетър 5 Fr., дължина 500 мм. от рентгеноконтрастен полиуретанов материал с обратно

проксимално скосяване и маркировка на всеки сантиметър по дължината; 1 бр. стилет; 1 бр. конектор със страничен порт (прикрепен към катетъра); 1 бр. ехогенна игла 21G; 1 бр. прав нитинолов водач 40 см.; 1 бр. peel-away микро интродюсър; 2 бр. MicroClave нуетралени конектори; 1 бр. фикс. превръзка Grip-Lock; 1 бр. Safety скалпел; 1 бр. линия; 1 бр. карта за пациента - бр.-10 6. Частично имплантируем периферно поставен централен венозен катетър сет. Подходящ за краткосрочни и дългосрочни терапии, позволяващи венозно приложение на течности, лекарства, хранителни терапии, вземане на кръвни проби, и инжектиране под високо налягане до 300 psi. Сетът да съдържа 1 бр. еднолуменен катетър 3 Fr., дължина 450 мм. от рентгеноконтрастен полиуретанов материал с обратно проксимално скосяване и маркировка на всеки сантиметър по дължината; 1 бр. стилет; 1 бр. конектор със страничен порт (прикрепен към катетъра); 1 бр. ехогенна игла 21G; 1 бр. прав нитинолов водач 80 см.; 1 бр. peel-away микро интродюсър; 1 бр. MicroClave нуетрален конектор; 1 бр. фикс. превръзка Grip-Lock; 1 бр. Safety скалпел; 1 бр. линия; 1 бр. карта за пациента-бр.-10 7. Частично имплантируем периферно поставен централен венозен катетър сет. Подходящ за краткосрочни и дългосрочни терапии, позволяващи венозно приложение на течности, лекарства, хранителни терапии, вземане на кръвни проби, и инжектиране под високо налягане до 300 psi. Сетът да съдържа 1 бр. еднолуменен катетър 4 Fr., дължина 550 мм. от рентгеноконтрастен полиуретанов материал с обратно проксимално скосяване и маркировка на всеки сантиметър по дължината; 1 бр. стилет; 1 бр. конектор със страничен порт (прикрепен към катетъра); 1 бр. ехогенна игла 21G; 1 бр. прав нитинолов водач 80 см.; 1 бр. peel-away микро интродюсър; 1 бр. MicroClave нуетрален конектор; 1 бр. фикс. превръзка Grip-Lock; 1 бр. Safety скалпел; 1 бр. линия; 1 бр. карта за пациента-бр.-10 Обособената позиция е с дванадесет номеклатурни единици, подробно посочени в Приложение № 1 - Техническа спецификация
Internal identifier: 506087

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

Additional information: Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и

участниците: 1. Предлаганите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и /или сертификат за "CE" маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „CE“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 43 350,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, който се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно

/натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване:

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian
Electronic catalogue: Allowed
Variants: Not allowed
Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte
Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0015

Title: Консумативи за работа на система Exion LC/QTRAP6500+, SCIEX

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Комплект за поддръжка на азотен генератор Peak Scientific Genius 3031 за Sciex QTRAP 6500+ - комплект - 1 2. Комплект от два броя компресори за поддръжка на азотен генератор Peak Scientific Genius 3031 за Sciex QTRAP 6500+ - комплект-1 3. Комплект за калибриране на Sciex QTRAP 6500+, съдържащ следните стандартни разтвори на PPGs и разтворители - комплект - 1(Sciex Standards Chemical Kit with Low/High Concentration PPGs for calibration of Sciex QTRAP 6500+), съдържащ: Стандартен разтвор за

калибриране POS PPG, 1E-5 M (10 µM) - 1 x 20 mL Стандартен разтвор за калибриране POS PPG, 2E-6 M (2 µM) - 1 x 20 mL Стандартен разтвор за калибриране POS PPG, 2E-7 M (0.2 µM) - 1 x 20 mL Стандартен разтвор за калибриране NEG PPG, 3E-4 M (300 µM) - 1 x 20 mL Стандартен разтвор за калибриране NEG PPG, 3E-5 M (30 µM) - 1 x 20 mL Стандартен разтвор за калибриране Reserpine, 0.167 pmol/µL (0.167 µM) - 2 x 5 mL Стандартен разтвор за калибриране Reserpine, 0.0167 pmol/µL (0.0167 µM) - 2 x 5 mL Стандартен разтвор за калибриране ES TUNING MIX 1 x 4 mL Разтвор на Амониев ацетат 7.5 M - 1 x 5ml Почистващ разтвор (смес метанол:вода 50:50) - 1 x 30 ml Разреждащ разтворител (смес ацетонитрил:вода 50:50 и 0.1% оцетна киселина) - 1 x 20 ml Разреждащ разтворител (смес ацетонитрил:вода 95:5) - 1 x 20 ml 4. Комплект консумативи за поддръжка на йонен източник на Sciex QTRAP 6500+ - комплект - 1 бр., съдържащ: (Essential MS ID-Heater Kit) Нагревател -1 бр. TIS електрод - 2 бр. Червена PEEK тръбичка (80cm)- 1 бр. Пружина -1 бр. о-пръстен - 1 бр. Фитинги 5. Фитинг PEEK (10/32 inch x 1/16 inch), за йонен източник на Sciex QTRAP 6500+ - брой- 1 6. Тръбичка PEEK, OD 1/16 inch x ID 0.0025 inch, за йонен източник на Sciex QTRAP 6500+ - брой - 1 7. Фитинг Тройник (с отвор 0,25 mm), за Sciex QTRAP 6500+ - брой - 1 8. Спринцовка със сменяема игла, тип #1001, 1.0 mL, id 4.610 mm, за калибриране на Sciex QTRAP 6500+ - брой - 1 9. Игла Kel-F с Hub ,за спринцовка тип #1001, 1.0 mL, id 4.610 mm, за калибриране на Sciex QTRAP 6500+ , 6 бр./опак. - опаковка - 1 10. Минерално масло за ротационна вакуум помпа за Sciex QTRAP 6500+ , 1L (Mineral oil за rotary vane vacuum pumps), for Sciex QTRAP 6500+ - брой - 4 11. Филтър за отработени газове на вакуум помпа MS 40 (Exhaust filter cartridge за the MS 40 roughing pump) - брой - 2 12. Комплект консумативи за поддръжка на течен хроматограф ExionLC AC, - комплект 1 бр. съдържащ: (Essential ExionLC AC (XR) Complete Kit) Игла (Needle) - 1 бр. Уплътнение за игла (Needle seal) - 1 бр. Филтър на линията за дегазация (Degasser line filter)- 1 бр. Филтър на линията за изпомпване (Pump line filter)- 1 бр. Ротор на вентила за високо налягане (High pressure valve rotor (HPV))- 1 бр. Входен възвратен клапан (Check valve (in)) - 1 бр. Изходен възвратен клапан (Check valve (out)) - 1 бр. Мембрана (Diaphragm) - 1 бр. Уплътнение на буталото (Plunger seal) - 2 бр. Уплътнение на буталото на аутосемплера (AS Plunger seal) - 1 бр. 13. Антистатични кърпи за почистване на йонен източник (Kimwipes) - опаковка - 1

Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“.

Internal identifier: 506102

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

Additional information: Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците:

1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника;

2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/;

3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/;

Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон /директива Декларация за съответствие и/или сертификат за "CE" маркировка участникът прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98 /79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „CE“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език.

4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им;

5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура.

6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 38 200,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification

Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрация, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на

държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания:

Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване:

Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement**Terms of submission:**

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи, заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА
МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА
БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА
АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

5.1. Lot: LOT-0016

Title: Консумативи за апарат СТ MOTION XD 8000, производство на Улрих Медикъл - Германия”

Description: № / Наименование/ Описание / мярка /Прогнозно количество за 24 месеца 1. Помпен маркуч модел XD 8000 СТ Motion - брой - 300 - 2. Пациентен маркуч за инжектор 250 см - брой - 4000 Задължително е условието за комплектност на предложението по обособената позиция – участникът оферира всички номенклатурни единици от позицията. Навсякъде в Спецификацията, където се посочва конкретен модел, източник, процес, търговска марка, тип, произход или производство, което би довело до облагодетелстването или елиминирането на определени лица или продукти, да се чете и разбира „или еквивалент“. Изисквания към доставяните медицински изделия и участниците: 1. Предлагащите медицински изделия да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ - декларира се в техническото предложение на участника; 2. Медицинските изделия да притежават Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия/Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС / Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, Директива 93/42 ЕИО или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ /или еквивалент/; 3. Медицинското изделие да притежава Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно приложимата директива на ЕС /или еквивалент/; Участникът декларира съответствието по т. 2 и 3 в техническото си предложение. В случай, че за конкретно медицинско изделие не се изисква по закон/директива Декларация за съответствие и /или сертификат за “СЕ” маркировка участника прилага декларация в свободен текст, в която декларира това обстоятелство. Избраният за изпълнител, преди сключване на договора представя Декларация за съответствие на предлаганите медицински изделия /Сертификат или еквивалентни документи за съответствие с приложимата Директива на ЕС - Директива 93/42 ЕЕС или Директива 98/79 ЕС за ин-витро диагностичните медицински продукти, Регламент (ЕС) 2017/745 на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2017 година за медицинските изделия, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, ЕС сертификат за нанесена „СЕ“ маркировка върху изделието или еквивалентен документ в съответствие с изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ с превод на български език. 4. Срокът на годност на медицинските изделия следва да бъде не по-кратък от 6 (шест) месеца, считано от датата на приемо - предавателния протокол за доставката им; 5. Участникът да представи каталози, брошури, информационни листи или еквивалентно с предлаганите медицински изделия, в които да има подробна информация за тях с превод и на български език, от които да са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безспорен начин да се докаже качеството на предлаганото изделие и съответствието му с техническите спецификации и апаратура. 6. Посочените количества по отделните обособени позиции са прогнозни и не следва да се тълкуват като задължение на Възложителят за минимално или максимално общо количество (в рамките на действие на договора) на посочените медицински изделия. При необходимост заявените количества могат да бъдат надвишени

Internal identifier: 506118

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

Options:

Description of the options: Възложителят си запазва правото, при необходимост от продължаване на доставките, да удължи срока на сключения договор за изпълнение на поръчката, но не повече от 3 /месеца/ месеца, като тази възможност е отразена при определяне на прогнозната стойност на поръчката. За удължаване на срока на договора се сключва допълнително споразумение /анекс/.

5.1.2. Place of performance

Postal address: Болнична Аптека на УМБАЛ "Александровска" ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Св. Георги Софийски“ №1

Town: София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

5.1.3. Estimated duration

Start date: 01/10/2025

Duration: 24 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 85 000,00 BGN

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

5.1.7. Strategic procurement

Aim of strategic procurement: No strategic procurement

Green Procurement Criteria: No Green Public Procurement criteria

5.1.8. Accessibility criteria

Accessibility criteria for persons with disabilities are not included with the following justification
Justification: Медицинските изделия и консумативи са обект на регулация по Закона за медицинските изделия по отношение на съответствия, относно качеството – декларации за съответствие, СЕ маркировки, листовки и начин на употреба. Тъй като същите се използват /прилагат и от/на лица с увреждания, се спазват изискванията на европейското законодателство в тази област, предвид което не е необходимо да се поставят допълнителни критерии за достъпност за лица с увреждания.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: Участниците следва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия (ЗМИ), освен в случаите по чл. 77, ал.2 от ЗМИ, в които участникът е производител, установен на територията на Република България и може да извършва търговски сделки с произведените от него изделия. При участие на чуждестранни лица ще се приеме и еквивалентен документ, издаден от признат орган в страната, в която участникът е установен. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП

чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. При сключване на договор, изпълнителят, вкл. ако е чуждестранно лице, трябва да докаже, че има право да извършва възлаганите дейности на територията на Република България, включително че е извършил регистрацията, когато такава е необходима за изпълнението на поръчката. Деклариране: Изискваната от Възложителя информация се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, с посочване на № на разрешително, обхват и срок на действие. В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа. При участие на обединение, което не е юридическо лице, изискването за регистрация се доказва от всеки участник в обединението, който ще извършва доставките на съответните медицински изделия, съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединение. При участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на горепосоченото изискване, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват. Доказване: Документите, които се представят 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 са копия на документи, удостоверяващ правото на участника да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България, издаден съгласно ЗМИ и/или еквивалентно. В хода на процедурата в случаите по чл. 67, ал. 5 от ЗОП чуждестранните лица могат да докажат съответствието си с критерия за подбор съгласно законодателството на държавата-членка, в която са установени. За участниците, които са производители – разрешение за производство при условията на чл. 77, ал.2 от ЗМИ. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, участниците могат да посочат в ЕЕДОП: уеб адрес, орган или служба, издаващи документа и точно позоваване на документа.

Criterion: General yearly turnover

Description of selection criterion: 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 кандидатът или участникът е създаден или е започнал дейността си. Минимални изисквания: Минимален общ оборот /общо за последните 3 (три) приключили финансови години/ в размер на прогнозната стойност на обособената позиция, за която се участва. Когато участниците подават заявление за повече от една обособена позиция, минималните изисквания за общ оборот са приложими за всяка обособена позиция поотделно /натрупват се кумулативно/. Деклариране: Изискуемата информация се декларира се в Част IV, раздел Б от ЕЕДОП „Икономическо и финансово състояние“. Доказване: Участникът, определен за изпълнител представя преди да бъде сключен договор или при поискване от комисията в хода на процедурата, на основание чл. 67, ал.5 от ЗОП. 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. 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. Когато участникът е чуждестранно лице, документът се представя и в превод, ако е на чужд език.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: Участникът предложил най-ниска цена за обособената позиция се класира на първо място. Оценяването и класирането на постъпилите оферти ще се извърши в съответствие с изискванията на чл. чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП. В ценовото предложение участниците посочват единична цена в лева без ДДС за всяка номенклатура, закръглена до втория знак след десетичната запетая, като системата автоматично изчислява обща стойност, като сума от произведението на прогнозното количество за срока на договора и единичната цена. Когато в обособената позиция са включени различни по вид и количество номенклатури, цената, подлежаща на оценка по критерия „най-ниска цена“, се формира като предложените от участниците единични цени за всички номенклатури от позицията се умножават поотделно по предвидените бройки за отделните артикули, а след това общите цени за предвидените бройки на отделните артикули се сумират и се получава крайната, подлежаща на оценка цена за изпълнение на самостоятелно обособената позиция.

5.1.11. Procurement documents

Languages in which the procurement documents are officially available: Bulgarian

Address of the procurement documents: <https://app.eop.bg/today/505528>

Ad hoc communication channel:

Name: ЦАИС ЕОП

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://app.eop.bg/today/505528>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Bulgarian

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 05/08/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 6 Months

Information about public opening:

Opening date: 06/08/2025 14:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: В системата

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Allowed

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: yes

Financial arrangement: Заплащането на доставките по договора се извършва ежемесечно, в български лева по банков път до 60 дни, след представяне от страна на изпълнителя на предвидените документи /фактура, приемо-предавателни протоколи,

заявка/. При ползване на подизпълнител за изпълнение на поръчката плащанията по договора се извършват при спазване условията на чл. 66 от ЗОП.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Комисия за защита на конкуренцията

Information about review deadlines: Съгласно чл. 197, ал. 1, т. 1 от ЗОП - в 10 дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation providing offline access to the procurement documents: УНИВЕРСИТЕТСКА
МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation receiving requests to participate: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА
БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Organisation processing tenders: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА
АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

8. Organisations

8.1. ORG-0001

Official name: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО
ЛЕЧЕНИЕ "АЛЕКСАНДРОВСКА" ЕАД

Registration number: 831605795

Postal address: ул. СВ. ГЕОРГИ СОФИЙСКИ №.1

Town: гр. София

Postcode: 1431

Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)

Country: Bulgaria

Contact point: Радост Симеонова

Email: op@alexandrovska.com

Telephone: +359 29230578

Internet address: <https://alexandrovska.com/>

Buyer profile: <https://app.eop.bg/buyer/1212>

Roles of this organisation:

Buyer

Organisation providing additional information about the procurement procedure

Organisation providing offline access to the procurement documents

Organisation receiving requests to participate

Organisation processing tenders

8.1. ORG-0002

Official name: Комисия за защита на конкуренцията

Registration number: 000698612

Postal address: бул. Витоша № 18

Town: София

Postcode: 1000
Country subdivision (NUTS): София (столица) (BG411)
Country: Bulgaria
Contact point: Комисия за защита на конкуренцията
Email: delovodstvo@cpc.bg
Telephone: +359 29356113
Fax: +359 29807315
Internet address: <http://www.cpc.bg>

Roles of this organisation:

Review organisation

Notice information

Notice identifier/version: 1ae9d812-d6be-4ac5-9957-d1c9c26dd145 - 01

Form type: Competition

Notice type: Contract or concession notice – standard regime

Notice subtype: 16

Notice dispatch date: 03/07/2025 09:08:47 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Languages in which this notice is officially available: Bulgarian

Notice publication number: 436644-2025

OJ S issue number: 126/2025

Publication date: 04/07/2025