

## 554635-2025 - Competition

Bulgaria – Medical consumables – Доставка на лабораторни реактиви и медицински консумативи за клинична, микробиологична лаборатория, патохистологична лаборатория и трансфузионна хематология при УМБАЛ „Канев“ АД –втора процедура

OJ S 162/2025 26/08/2025

Contract or concession notice – standard regime

Supplies

### 1. Buyer

---

#### 1.1. Buyer

Official name: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

Email: [jurist@hospitalruse.org](mailto:jurist@hospitalruse.org)

Legal type of the buyer: Body governed by public law

Activity of the contracting authority: Health

### 2. Procedure

---

#### 2.1. Procedure

Title: Доставка на лабораторни реактиви и медицински консумативи за клинична, микробиологична лаборатория, патохистологична лаборатория и трансфузионна хематология при УМБАЛ „Канев“ АД –втора процедура

Description: „Доставка на лабораторни реактиви и медицински консумативи за клинична, микробиологична лаборатория, патохистологична лаборатория и трансфузионна хематология при УМБАЛ „Канев“ АД“ разделена на 8 обособени позиции и включени в тях номенклатурни единици, подробно описани в Част II Техническа спецификация, неразделна част от Документацията за участие. Периодична доставка по предварителна заявка на медицински изделия необходими за изпълнение на лечебната дейност в УМБАЛ „КАНЕВ“ АД за период от 20 месеца по смисъла на Закона за медицинските изделия и съгласно условията на Закона за обществените поръчки и документацията за участие. Медицинските изделия, предмет на настоящата поръчка, са обособени в 8 позиции с посочени номенклатурни единици и са подробно представени по наименование на изделието, единица мярка и необходимо прогнозно количество в приложената към документацията „Техническа спецификация“

Procedure identifier: 1b20b8b1-8fa3-4ada-b202-d1e8b0dad962

Internal identifier: 517000

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

Country subdivision (NUTS): Русе (BG323)

Country: Bulgaria

##### 2.1.3. Value

Estimated value excluding VAT: 375 852,36 BGN

#### **2.1.4. General information**

##### **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: 8

##### **Terms of contract:**

Maximum number of lots for which contracts can be awarded to one tenderer: 8

#### **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

## 5. Lot

### 5.1. Lot: LOT-0001

Title: Реактиви за кръвен анализ Хемокоагулация

Description: 1 Реактиви за кръвен анализ Хемокоагулация 1.01. Комплект за определяне на D-димери оп. 20 1.02. Комплект за определяне на Фибрин деградационни продукти оп. 5 1.03. Комплект за определяне на Протромбиново време оп. 3 1.04. АРТТ оп. 3 1.05. Комплект за определяне на Фибриноген оп. 3 1.06. Комплект за определяне на Фактор 8 оп. 1 1.07. Комплект за определяне на Тромбиново време оп. 1 1.08. Контролна плазма нормална (флаконт от 1 мл. Предвид общия срок на годност на това изделие и нуждите на възложителя) бр. 10 1.09. Контролна плазма – ниска абнормална (флаконт от 1 мл. Предвид общия срок на годност на това изделие и нуждите на възложителя) бр. 10

1.10. Контролна плазма висока абнормална (флакон от 1 мл. Предвид общия срок на годност на това изделие и нуждите на възложителя) бр. 10  
1.11. Калибрационна плазма (флакон от 1 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр. 5  
1.12. Контролна плазма за фибриноген (флакон от 1 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр. 10  
Internal identifier: 517045

#### **5.1.1. Purpose**

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

#### **5.1.2. Place of performance**

Country subdivision (NUTS): Pyce (BG323)

Country: Bulgaria

#### **5.1.3. Estimated duration**

Other duration: Unknown

#### **5.1.4. Renewal**

Maximum renewals: 0

#### **5.1.5. Value**

Estimated value excluding VAT: 11 265,00 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): yes

#### **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 because the procurement is not intended for use by natural persons

#### **5.1.9. Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАПЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАПЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Деклариране: Всички

участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### **5.1.10. Award criteria**

##### **Criterion:**

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

#### **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/517000>

##### **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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

##### **Information about public opening:**

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

#### **5.1.15. Techniques**

**Framework agreement:**

No framework agreement

**Information about the dynamic purchasing system:**

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

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

Organisation providing more information on the review procedures: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

**5.1. Lot: LOT-0002**

Title: КЛИНИЧНА ХИМИЯ Реактиви за кръвен анализ

Description: 2КЛИНИЧНА ХИМИЯ Реактиви за кръвен анализ 2.01.Глюкоза (GOD-PAР метод) л.0.5 2.02.Урея (Urease/GLDH метод) л.0.5 2.03.Креатинин (Яфе, кинетичен метод) л.0.5 2.04.Общ белтък (биуретов, кинетичен метод) л.0.5 2.05.Общ билирубин (диацо метод със сулфанилова киселина) л.0.5 2.06.Директен билирубин л.0.5 2.07.Общ холестерол (CHOD-PAР метод) л.0.5 2.08.HDL-холестерол (директен метод) л.0.5 2.09. Триглицериди (GPO-PAР метод) л.0.5 2.10.Желязо (ферозинев метод) л.0.5 2.11.ЖСК л. 0.5 2.12.АСАТ (UV метод) л.0.5 2.13.АЛАТ (UV метод) л.0.5 2.14.Алкална фосфатаза (IFCC метод) л.0.5 2.15.Кисела фосфатаза л.0.5 2.16.СК (IFCC метод) л.0.5 2.17.СК-МБ л. 0.5 2.18.СРП - хай сенситив (С реактивен протеин - имунотурбодиметричен тест) л.0.5 2.19.СРП – калибратор л.0.5 2.20.СРП – контроли I ниво л.0.5 2.21.СРП– контроли II ниво л.0.5 2.22.Липаза (колориметричен тест) л.10 2.23.α – амилаза (колориметричен тест) л.0.5 2.24.Холинестераза (оптично колориметричен тест) л.5 2.25.Мед (колориметричен тест) л.1.5 2.26.Амоняк л.0.5 2.27.Реактив за определяне на белтък в урина и др. биологични течности (пирогол ред) л.2.5 2.28.Контролен серум за имунология и ВСИ (хормони, туморни маркери, лекарствено мониториране, витамини) ниски стойности . (флакон от 5 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр.200 2.29.Контролен серум за имунология и ВСИ (хормони, туморни маркери, лекарствено мониториране, витамини) нормални стойности (флакон от 5 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр.200 2.30.Контролен серум за имунология и ВСИ (хормони, туморни маркери, лекарствено мониториране, витамини) високи стойности (флакон от 5 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр.200 2.31.Човешки контролен серум за ензими и субстрати (с над 30 показателя) – N с нормални стойности (20 x 5 мл) бр.240 2.32.Човешки контролен серум за ензими и субстрати (с над 30 показателя) – P с патологични стойности (флакон от 5 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр.240 2.33.Човешки контролен серум за сърдечни маркери (три нива) (флакон от 3 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр.45 2.34.Контролен материал за урина (флакон от 5 мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр.10 2.35.Калибратор за ензими и субстрати (флакон от 1мл. Предвид годността на това изделие и нуждите на възложителя) бр.20  
Internal identifier: 517047

**5.1.1. Purpose**

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

### 5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Pyce (BG323)

Country: Bulgaria

### 5.1.3. Estimated duration

Other duration: Unknown

### 5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

### 5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 23 877,85 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): yes

### 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 because the procurement is not intended for use by natural persons

### 5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАП в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Деклариране: Всички участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАП или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди

сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени. При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### **5.1.10. Award criteria**

##### **Criterion:**

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

#### **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/517000>

##### **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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

##### **Information about public opening:**

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

#### **5.1.15. Techniques**

##### **Framework agreement:**

No framework agreement

##### **Information about the dynamic purchasing system:**

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

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

### 5.1. Lot: LOT-0003

Title: КЛИНИЧНА ХИМИЯ Реактиви за кръвен анализ копие

Description: 3Реактиви за кръвен анализ. Имунология- апарат Архитект, наличен при възложителя 3.01.ARC HBSAG QUALITATIVE RGT - тест оп.30 3.02.ARC HBSAG QUALITATIVE CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.3 3.03.ARC HBSAG QUALITATIVE CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.3 3.04.ARC ANTI-HBS RGT - тест оп.20 3.05.ARC ANTI-HBS CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.3 3.06. ARC ANTI-HBS CTL KITPACK Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.3 3.07.ARC ANTI-HBS II RGT - ТЕСТ оп.8 3.08.ARC ANTI-HBS II CAL KIT Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.09.ARC ANTI-HBS II CONTR KIT Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.10.ARC ANTI-HBS M RGT ТЕСТ оп.8 3.11.ARC ANTI-HBS M CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.12.ARC ANTI-HBS M CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.13.ARC HAVAB IGM RGT ТЕСТ оп.8 3.14.ARC HAVAB IGM CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.15.ARC HAVAB IGM CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.16.ARC ANTI HCV RGT ТЕСТ оп.30 3.17.ARC ANTI HCV CALIBRATOR - Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.3 3.18.ARC ANTI HCV CONTROL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.3 3.19.ARC HBEAG RGT ТЕСТ оп.4 3.20.ARC HBEAG CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.21.ARC HBEAG CTLКомплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп. 2 3.22.ARC ANTI-HBE RGT ТЕСТ оп.4 3.23.ARC ANTI-HBE CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.24.ARC ANTI-HBE CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.25. ARC HIV COMBO RGT ТЕСТ оп.30 3.26.ARC HIV COMBO CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.27.ARC HIV COMBO CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.28.ARC CMV IGG RGT ТЕСТ оп.1 3.29.ARC CMV IGG CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.1 3.30.ARC CMV IGG CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.1 3.31. ARC CMV IGM RGT ТЕСТ оп.8 3.32.ARC CMV IGM CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.33.ARC CMV IGM CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима

на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.34. ARC EBV BCA IGM RGT TECT оп.8 3.35.ARC EBV BCA IGM CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.36.ARC EBV BCA IGM CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.37.DS ARC IVALPROIC ACID TECT оп.5 3.38.DS ARC IVALPROIC ACID CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.39.ARC ICARBAMAZ RGT TECT оп.2 3.40.ARC ICARBAMAZEPINE CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.1 3.41.ARC ICARBAMAZEPINE CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.1 3.42.AS ARC HOMOCYSTEIN RGT TECT оп.8 3.43.AS ARC HOMOCYSTEIN CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.44.AS ARC HOMOCYSTEIN CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп. 2 3.45.ARC TROPONIN-I RGT TECT оп.5 3.46.ARC TROPONIN CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.47.ARC TROPONIN CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.2 3.48.ARC AFP 3 RGT TECT оп.5 3.49.ARC AFP 3 CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп. 1 3.50.ARC AFP 3 CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.1 3.51.ARC CEA 2 RGT TECT оп.5 3.52.ARC CEA 2 CAL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.1 3.53.ARC CEA 2 CTL Комплект, съвместим със софтуера и режима на работа на имунологичен анализатор Архитект, наличен при възложителя оп.1 3.54.ARC CA 19-9 RGT XR TECT оп. 5 пълното описание може да намерите в Техническата спецификация от настоящата документация

Internal identifier: 517048

#### 5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

#### 5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Пусе (BG323)

Country: Bulgaria

#### 5.1.3. Estimated duration

Other duration: Unknown

#### 5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

#### 5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 302 858,14 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): yes

#### **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 because the procurement is not intended for use by natural persons

#### **5.1.9. Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Декларирание: Всички участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### **5.1.10. Award criteria**

**Criterion:**

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

#### **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/517000>

**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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

**Information about public opening:**

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

**5.1.15. Techniques****Framework agreement:**

No framework agreement

**Information about the dynamic purchasing system:**

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

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

Organisation providing more information on the review procedures: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

**5.1. Lot: LOT-0004**

Title: Аглютационен тест

Description: 4Аглютационен тест 4.01.Тест Pastorex Meningitis /латекс аглутинация за диагностика на менингит/, 25 броя в опаковкаопаковка2

Internal identifier: 517049

**5.1.1. Purpose**

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

**5.1.2. Place of performance**

Country subdivision (NUTS): Pyce (BG323)

Country: Bulgaria

### 5.1.3. Estimated duration

Other duration: Unknown

### 5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

### 5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 300,00 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): yes

### 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 because the procurement is not intended for use by natural persons

### 5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАП в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Декларирание: Всички участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАП или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са

установени При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### 5.1.10. Award criteria

##### Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

#### 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/517000>

##### 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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

##### Information about public opening:

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

#### 5.1.15. Techniques

##### Framework agreement:

No framework agreement

##### Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

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

Organisation providing more information on the review procedures: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

## 5.1. Lot: LOT-0005

Title: Стъклария, филтри и специфични консумативи

Description: 5.01. Мензура стъклена 600мл бр.24 5.02. Мензура стъклена 250мл бр.24 5.03. Бехерова чаша с дръжка 500мл бр. 10 5.04. рН индикаторна хартия 1-14 тест ленти, ролка бр.4 5.05. Филтърна хартия 50см /50см 80гр/кв.м кг.5 5.06. Лабораторни пинсети бр.10 5.07. Кутия за анаеробно култивиране размер: 13/19 бр.12 5.08. Термометър дигитален за хладилник със сертификат бр.2 5.09. Термометър дигитален за фризер със сертификат бр.2  
Internal identifier: 517050

### 5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

### 5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Ръце (BG323)

Country: Bulgaria

### 5.1.3. Estimated duration

Other duration: Unknown

### 5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

### 5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 652,00 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): yes

### 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 because the procurement is not intended for use by natural persons

### 5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАПЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАПЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват

с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Деклариране: Всички участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАП или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### 5.1.10. Award criteria

##### Criterion:

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

#### 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/517000>

##### 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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

##### Information about public opening:

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

#### 5.1.15. Techniques

##### Framework agreement:

No framework agreement

##### Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

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

Organisation providing more information on the review procedures: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

#### 5.1. Lot: LOT-0006

Title: РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ СЪВМЕСТИМИ СЪС СИСТЕМА ЗА МОЛЕКУЛЯРНИ АНАЛИЗИ - VERI Q

Description: 6РЕАКТИВИ И КОНСУМАТИВИ СЪВМЕСТИМИ СЪС СИСТЕМА ЗА МОЛЕКУЛЯРНИ АНАЛИЗИ - VERI Q 6.01.Кит за екстракция на вирусна ДНК/РНК съвместим с апарат Veri Q PREP M16. Опаковка до 100 реакции оп.2 6.02.Кит за детекция на SARS -CoV- 2 съвместим с апарат PCR 316 . Опаковка до 100 реакции оп.1 6.03.Микрофлуидни чипове съвместими с апарат Veri Q PCR 316 Опаковка до 25 оп.1 6.04.1М DTT Дитиотреитол, 10 мл. бр.1 6.05.Изопропилов алкохол 99 - 100%, опаковка от 2,5 л бр.1 6.06.PBS буфер (фосфат - буфериран физиологичен разтвор) опаковка от 500 мл. бр.1

Internal identifier: 517051

##### 5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

##### 5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Руче (BG323)

Country: Bulgaria

##### 5.1.3. Estimated duration

Other duration: Unknown

##### 5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

##### 5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 659,37 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): yes

##### 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 because the procurement is not intended for use by natural persons

#### **5.1.9. Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАП в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Декларирание: Всички участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАП или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### **5.1.10. Award criteria**

**Criterion:**

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

#### **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/517000>

**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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

**Information about public opening:**

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

**5.1.15. Techniques****Framework agreement:**

No framework agreement

**Information about the dynamic purchasing system:**

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

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

Organisation providing more information on the review procedures: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

**5.1. Lot: LOT-0007**

Title: Химични субстанции и спирт

Description: 7Химични субстанции и спирт 7.01.Спирт етилов 70° л.1 800

Internal identifier: 517052

**5.1.1. Purpose**

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

**5.1.2. Place of performance**

Country subdivision (NUTS): Ръце (BG323)

Country: Bulgaria

**5.1.3. Estimated duration**

Other duration: Unknown

**5.1.4. Renewal**

Maximum renewals: 0

#### **5.1.5. Value**

Estimated value excluding VAT: 6 840,00 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): yes

#### **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 because the procurement is not intended for use by natural persons

#### **5.1.9. Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Деклариране: Всички участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### **5.1.10. Award criteria**

**Criterion:**

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

**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/517000>

**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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

**Information about public opening:**

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

**5.1.15. Techniques****Framework agreement:**

No framework agreement

**Information about the dynamic purchasing system:**

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

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

Organisation providing more information on the review procedures: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

**5.1. Lot: LOT-0008**

Title: Панел за ПСР

Description: 8 Панел за ПСР 8.01. QIAstat-Dx Meningitis/Encephalitis Panel - опаковка от 6 бр. оп. 5 8.02. QIAstat-Dx Respiratory SARS-CoV-2 Panel - опаковка от 6 бр. оп. 5

Internal identifier: 517054

### 5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33140000 Medical consumables

### 5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Pyce (BG323)

Country: Bulgaria

### 5.1.3. Estimated duration

Other duration: Unknown

### 5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

### 5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 17 400,00 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): yes

### 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 because the procurement is not intended for use by natural persons

### 5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice

Criterion: Enrolment in a relevant professional register

Description of selection criterion: 2.1.1. Изискване: Участниците трябва да са регистрирани като търговци по Търговския закон или по законодателството на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, на които е издадено разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАП или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Участниците трябва да притежават валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАП в случаите, когато са търговци, или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава. Такъв документ не се изисква, в случай че участникът е производител, установен на територията на Република България съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ. Деклариране: Всички участници следва да посочат в раздел А: „Годност“ в Част IV: „Критерии за подбор“ от ЕЕДОП следната информация: посочване на номер на разрешението за производство/ за търговия на едро с медицински изделия. . Тази информация се попълва в т. „тази информация достъпна ли е безплатно за органите от база данни в държава членка на ЕС“ – там отбелязва „да“ за да се отвори полето и да се впише необходимата на възложителя информация Документи за доказване: За доказване изпълнението на

поставеното изискване се представя копие на Разрешение за производство/търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ или регулаторен орган на друга държава-членка. Документите за доказване се предоставят при условията на чл. 67, ал. 5 от ЗОП, т.е при необходимост за законосъобразното провеждане на процедурата или преди сключване на договор за обществена поръчка, на основание чл.112, ал.1, т. 2 от ЗОП. Съгласно чл. 60 от ЗОП, чуждестранните участници могат да докажат регистрацията си в аналогични регистри съгласно законодателството на държавата членка, в която са установени При участие на обединение, което не е юридическо лице се прилагат разпоредбите на чл.59, ал.6 от ЗОП. Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, същите следва да отговарят на изискванията съгласно чл. 66 от ЗОП.

#### **5.1.10. Award criteria**

##### **Criterion:**

Type: Price

Name: най-ниска цена

Description: най-ниска цена

#### **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/517000>

##### **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/517000>

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

Electronic catalogue: Allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 25/09/2025 23:59:59 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 3 Months

##### **Information about public opening:**

Opening date: 26/09/2025 13:00:00 (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: no

#### **5.1.15. Techniques**

##### **Framework agreement:**

No framework agreement

##### **Information about the dynamic purchasing system:**

No dynamic purchase system

Electronic auction: no

#### **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 жалба срещу решението може да се подаде до Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от изтичането на срока по чл. 100, ал. 3 от ЗОП.  
Organisation providing more information on the review procedures: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД

## 8. Organisations

---

### 8.1. ORG-0001

Official name: УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ "КАНЕВ" АД  
Registration number: 117505556  
Postal address: ул."НЕЗАВИСИМОСТ" №.2  
Town: гр. Русе  
Postcode: 7002  
Country subdivision (NUTS): Русе (BG323)  
Country: Bulgaria  
Contact point: Ина Иванова  
Email: [jurist@hospitalruse.org](mailto:jurist@hospitalruse.org)  
Telephone: +359 82887350  
Fax: +359 82887248  
Internet address: <http://umbal.ruse.bg/>  
Buyer profile: <https://app.eop.bg/buyer/1097>  
**Roles of this organisation:**  
Buyer  
Organisation providing more information on the review procedures

### 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](mailto: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: b1bf428e-3084-446e-8fe8-fa5077cced4d - 01  
Form type: Competition  
Notice type: Contract or concession notice – standard regime  
Notice subtype: 16

Notice dispatch date: 25/08/2025 08:55:05 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time,  
Istanbul, Mayotte

Languages in which this notice is officially available: Bulgarian

Notice publication number: 554635-2025

OJ S issue number: 162/2025

Publication date: 26/08/2025