



МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ
"Д-Р БРАТАН ШУКЕРОВ" АД гр. СМОЛЯН

Адрес: Смолян, бул. България 2

тел 0301/6-23-95; ел.адрес orb-sm@mbox.digsys.bg

ДО
„Химтекс“ ООД



ПОКАНА

за участие в преговори по процедура чрез публична покана
за възлагане на обществена поръчка

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ/ГОСПОДА,

На основание чл. 101д, ал.2 от ЗОП и във връзка с заповед №84/21.03.2015г. за откриване на процедура чрез публична покана за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Доставка на препарати за дезинфекция и стерилизация за нуждите на МБАЛ “Д-р Братан Шукеров” АД ”**, Ви отправяме покана за участие в преговори, които ще се проведат на 05.06.2015 г., от 09.30 часа в Заседателната зала на МБАЛ "Д-р Братан Шукеров" АД - гр.Смолян, бул."България" № 2 или представяне на оферта до 04.06.2015г. 16:00 часа. Поканата е за Перхидрол концентрат 50 % или 60% - 1000 кг.; Формалин 3% (стабилизиран) – 150 л. и Формалин 37% (стабилизиран) – 30 л.

Офертата е необходимо да има следното съдържание:

1. Посочване на единен идентификационен код по чл. 23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата;

1.1. Нотариално заверено пълномощно в случай, че офертата е подписана от лице, различно от законния представител на участника – в оригинал или във формата на нотариално заверено фотокопие;

1.2. Представяне на участника – подписано и подпечатано от законния представител на участника – Приложение №1;

2. Техническо предложение за изпълнение на поръчката Приложение № 2 и Техническа спецификация – Приложение № 3

Участникът следва да представи следните документи:

Когато предлаганите продукти са регистрирани като биоцидни продукти по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси следва да се представят:

2.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоциден препарат, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

2.2. Когато участника не е притежател на разрешението/удостоверението за пускане на пазара на биоциди, на името на участника следва да има издадено оторизационно писмо:

А/ от притежателя на разрешението за пускане на пазара или

Б/ от притежателя на удостоверението за регистрация,

валидно за срока за изпълнение на поръчката, от което да е видно, че участникът има право да оферира биоцидите, предмет на поръчката от собствено име и да сключи договор от свое име.

2.3. Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност съгласно изискванията на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език. Когато информационния лист за безопасност е на чужд език, участникът следва да представи копие на оригинала, придружено с превод на български език;

2.4. Сертификат за въведена система ISO 14001:2004 или еквивалентен за производителя (във формата на копие, заверено от участника с неговия печат и гриф „Вярно с оригинала”);

Когато предлаганите продукти са регистрирани като медицински изделия по реда на Закона за медицинските изделия следва да се представят:

2.5. Оторизационно писмо на името на кандидата, издадено от:

а) производителят на медицинските изделия или

б) упълномощеният представител по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ,

валидно за срока за изпълнение на поръчката, от което да е видно, че участникът е упълномощен да участва от свое име в обществената поръчка с изделията на производителя /оригинал или нотариално заверено копие/.

2.6. Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител - копие на оригинала и в легализиран превод на български език **или** ЕС-сертификат за оценка на съответствието, **когато** в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в легализиран превод на български език;

2.7. Декларация за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие в съответствие със изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ /свободен текст/.

2.8. Декларация за осигуряване и поддържане на документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 3 от ЗМИ./свободен текст/.

2.9. Разрешение или удостоверение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ, когато участникът предлага дезинфектанти, които са регистрирани като медицински изделия – заверено от участника копие.

2.10. Сертификати за съответствие с ISO13485:2003 или еквивалентен за производителя (във формата на копие, заверено от участника с неговия печат и гриф „Вярно с оригинала”);

2.11. Инструкция за употреба на предлаганите медицински изделия на български език, а за медицинските изделия, за които не се изисква инструкция за употреба, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен или на магнитен носител.

Документи за биоцидни продукти и медицински изделия:

2.12. Сертификат за въведена система за управление на качеството съгласно ISO 9001:2008 или еквивалентен за производителя (във формата на копие, заверено от участника с неговия печат и гриф „Вярно с оригинала”)

2.13. Заверени от участника копия на етикет и придружаваща листовка на предлаганите продукти на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с превод на български език.

2.14. За доказване на съответствието на предложеното/ите биоцидно/и продукт/и /медицинско/и изделие/я със Спецификацията на възложителя представяне на проспекти/ каталози/ спецификации от производителя – копие на оригинала и в официален превод на български език (оригинал или заверен препис);

Забележка:

В приложените документи участникът следва по подходящ начин да обозначи (маркира) конкретната информация, представена за доказване на съответствието

на предложеното/ите биоцидно/и продукт/и /медицинско/и изделие/я със Спецификацията на възложителя.

3. Ценово предложение съдържащо:

3.1. Образуване на предлаганата цена: Цената, която ще се заплаща от възложителя за изпълнението на всяка отделна доставка, представлява крайна доставна цена, с ДДС и всички разходи до краен получател –МБАЛ “Д-р Братан Шукеров” АД, гр. Смолян, бул. България №2.

Ценовото предложение - Приложение № 4 да бъде представено на хартиен и оптичен носител (CD), подписано на всяка страница и подпечатано с печата на участника.

4. Неразделна част от настоящата покана са: Представяне на участника – Приложение №1, Техническо предложение за изпълнение на поръчката - Приложение № 2, Техническа спецификация – Приложение №3, Ценово предложение – Приложение № 4, и Проект на договор – Приложение №5, които са приложени на оптичен носител (CD) към поканата.

.....
Замислено
д-р Марин Даракчие за. 4 от ЗЗМЦ
Изпълнителен директ Шукеров” АД