

МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски” АД – гр. Кърджали



ДОКУМЕНТАЦИЯ

*за участие в открита процедура
по реда на Глава девета от ЗОП с предмет:
"Доставка на специфични медицински изделия и системи за
ендопротезиране за нуждите на отделение по ортопедия и
травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски” АД гр. Кърджали"*

*Настоящата документация е одобрена с Решение № 223 от 19.04.2017г. на Изпълнителния директор
на МБАЛ „ Д-р Атанас Дафовски” АД – гр.Кърджали*

1. Решение за откриване на обществената поръчка по чл. 22, ал.1, т.1, във връзка с чл. 36, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), публикувано в Регистъра на обществените поръчки (РОП) под № 783757 на 24.04.2017г.
2. Обявление за обществената поръчка по чл. 24 от ЗОП, публикувано в РОП под № 783756 на 24.04г.

Настоящата документация се издава на основание чл. 31, ал.1 и ал.3 от ЗОП и съдържа:

Раздел I ОБЩИ УСЛОВИЯ.

1. Обект, предмет и описание на поръчката;
2. Възложител на обществената поръчка;
3. Правно основание за възлагане на поръчката;
4. Мотиви за избор на процедурата за възлагане на поръчката;
5. Минимални изисквания във връзка с изпълнение на предмета на поръчката;
6. Обособени позиции;
7. Възможност за представяне на варианти в офертите;
8. Място и срок за изпълнение на договора;
9. Стойност на поръчката;
10. Схема на плащане;
11. Срок на валидност на офертата.

Раздел II ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ.

1. Описание на поръчката;
2. Техническа спецификация и основни изисквания;
3. Други специфични изисквания.

Раздел III ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ.

1. Лично състояние;
2. Критерии за подбор.

Раздел IV КРИТЕРИЙ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА.

Раздел V СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР. ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ.

Раздел VI ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА.

1. Предоставяне на разяснения;

2. Конфиденциалност;
3. Подаване на оферта на хартиен носител.

Раздел VII
ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ.

Раздел VIII
ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ УСЛОВИЯ

I. ОБЩИ УСЛОВИЯ

1.1. Обект, предмет и описание на поръчката

Обект на поръчката е доставка по чл.3, ал.1, т.2 от ЗОП.

Предмет на поръчката: "Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр. Кърджали".

Описание на поръчката: Периодично повтарящи се доставки на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр. Кърджали – ВЪЗЛОЖИТЕЛ, съгласно приложената количествена спецификация с цел избор на доставчик на посочените обособени позиции и сключване на договор за доставка при най-благоприятни условия за МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД, гр. Кърджали.

1.2. Възложител на обществената поръчка.

- Възложител на настоящата обществена поръчка е **Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали Доц. д-р Тодор Черкезов, дм.** Директорът е Възложител по смисъла на чл. 5, ал. 2, т.16 от ЗОП.
- Адрес на Възложителя: гр.Кърджали, бул.,„Беломорски” №53, 0361/ 68 383, факс: 0361/ 68 295 e-mail: hospital_kj@abv.bg
- Интернет адрес: <http://www.hospital-kj.com>
- Адрес на „Профил на купувача”: <http://www.zop.hospital-kj.com/>
- Лице за контакт: Снежана Карагъзова, тел.:0361/ 68 241, факс:0361/ 68 295, e-mail: hospital_kj@abv.bg

1.3. Правно основание за възлагане на поръчката.

- Възложителят обявява настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка на основание чл. 18, ал. 1, т. 1 във връзка с чл. 20, ал. 1, т. 1 , буква „б“ от ЗОП.
- За нерегламентираните в настоящите Указания условия по провеждането и възлагането на процедурата, се прилагат разпоредбите на Закона за обществените поръчки (ЗОП), Правилника за прилагане на закона за обществените поръчки (ППЗОП) и приложимите подзаконови, национални и международни нормативни актове съобразно предмета на поръчката.

1.4. Мотиви за избор на процедурата за възлагане на поръчката.

- Предвид планираната стойност на доставките и след съобразяване на обстоятелството за планирани обществени поръчки със същия или сходен предмет в рамките на същата календарна година и в рамките на предходните 12 месеца, съгласно разпоредбите на чл. 18 във връзка с чл. 20 и чл. 21, ал.16 от ЗОП и в изпълнение на чл. 17, ал. 1 от ЗОП, Възложителят провежда някоя от предвидените в ЗОП процедури и прилага предвидения в закона ред за възлагане.
- При съобразяване на изискванията на разпоредбата на чл. 27 от ППЗОП и предвид обстоятелството, че естеството на доставката позволява достатъчно точно да се определят техническите спецификации, както и не са налице условията за провеждане на някоя от другите процедури по чл. 18, ал. 1 от ЗОП, настоящата обществена поръчка следва да бъде възложена по предвидения в ЗОП ред и вид процедура – Открита процедура.
- Провеждането на горепосочената процедура гарантира в най-голяма степен публичността на възлагане на настоящата обществена поръчка, респективно прозрачността при разходването на публичните средства, целта на закона, като се защити обществения интерес и едновременно с това – да се насърчи

конкуренцията, като се създадат равни условия и прозрачност при възлагането на поръчката.

1.5. Минимални изисквания във връзка с изпълнение на предмета на поръчката

Участникът следва да притежава валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато участникът е търговец, или друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава.

1.6. Обособени позиции

Поръчката е разделена на 5 /пет/ обособени позиции:

- *ОП№1 Комбинирани остеосинтезни средства за горен и долен крайник;*
- *ОП№2 Остеосинтезни средства за политравма - интрамедуларна синтеза и плаки за горен и долен крайник;*
- *ОП№3 Остеосинтезни средства и ендопротези за горен и долен крайник;*
- *ОП№4 Остеосинтезни средства за горен и долен крайник, системи за ендопротезиране на долен крайник;*
- *ОП№5 Остеосинтезни средства за стабилизация за гръбначен стълб;*

Всяка обособена позиция съдържа номенклатури (редове), всяка от които е обозначена със собствен пореден номер в количествената спецификация. Номенклатурите са включени в списъци по обособени позиции, всяка от които има отделно име.

Участниците задължително оферират (попълват) всичките номенклатури (редове), които са включени в обособената позиция. Оценката на ценовото предложение е комплексна, оценя се общата стойност за обособената позиция без включен ДДС. При непопълване на всички редове и/или колони в обособената позиция в Приложение №1 към техническото предложение и Приложение №2 към ценовото приложение участникът ще бъде отстранен от участие по съответната обособена позиция.

1.7. Възможност за представяне на варианти в офертите

Не се допускат варианти в офертите.

1.8. Място и срок за изпълнение на договора

Място на услугата е болнична аптека/склад за медицински изделия в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД, гр. Кърджали, бул. „Беломорски“ №53.

Срокът за изпълнение на договора е за период от 24 месеца.

Предвидена е опция в случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до приключването и сключването на нов договор.

1.9. Стойност на поръчката.

Стойността на поръчката се изчислява в лева без ДДС (данък върху добавената стойност) и се предлага от участника в Ценовото предложение.

В стойността на договора за доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр. Кърджали се включват всички разходи, свързани с качествено и с рочно изпълнение на поръчката в описания вид и обхват.

Договорът е обект на облагане с данъци и такси, включително ДДС, съгласно законодателството на Република България.

Прогнозна стойност на поръчката е до 951 100,00 (Деветстотин петдесет и една хиляди и сто) лева без вкл.ДДС.

В прогнозната стойност на поръчката от 951 100,00 лв. са включени и плащания към бъдещия/те изпълнител/и до 100 000,00 лв., по предвидената опция за удължаване срока на договора.

Участниците, въз основа на приложен към настоящата документация списък на медицински изделия, групирани по обособени позиции и/или номенклатури с примерни количества, изготвят и представят предложение за изпълнение на поръчката или за част от нея /Приложение №1 и Приложение №2/. Общата стойност на поръчката се определя в лева, съгласно стойността на класираните на първо място предложения по обособени позиции и/или номенклатури. Посочените количества по количествената спецификация са ориентировъчни и не пораждаат задължение за МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД, гр. Кърджали да ги закупи в целия прогнозен обем. Фактическото изпълнение на обществената поръчка се определя на базата прием на пациенти и финансова обезпеченост на изпълнението на поръчката.

Предложените от кандидата и приети от възложителя единични цени на медицински изделия са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора.

1.10. Схема на плащане

Плащането се извършва отсрочено, чрез банков превод в левове, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактурата.

Забележка: Участниците, които са представили срок за разплащане по-къс от минимално изискуемия от възложителя се отстраняват от участие в процедурата.

1.11. Срок на валидност на офертата – 4 (четири) месеца.

II. ТЕХНИЧЕСКИ СПЕЦИФИКАЦИИ.

2.1. Технически характеристики, прогнозни количества и прогнозна стойност.

Обособена позиция №1 Комбинирани остеосинтезни средства за горен и долен крайник

№ на номенклатурата	Описание на номенклатурата	Мярка	Прогнозно количество за 24 месеца
10001	DHS плака, 125 -150 градуса, дебелина 5,8 мм, широчина 19 мм, барел 38мм, разстояние между отворите 16 мм, динамичен винт Ф 12,6 мм - SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 2 -16 отв.	комплект	30
10002	DCS плака, 90 градуса, дебелина 5,4 мм, широчина 16 мм, барел 25мм, разстояние между отворите 16 мм, динамичен винт Ф 12,6 мм- SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 6 -16 отв.	комплект	15
10003	1/3 тубуларна плака за 3.5/4,0 мм винтове- дебелина 1,0 мм, широчина 9 мм, разстояние между отворите 12&16 мм- SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 2 -12 отв. Размери 2 -12 отв.	комплект	40
10004	1/3 тубуларна плака с яка за 3.5/4,0 мм винтове- дебелина 1,0 мм, широчина 11 мм, разстояние между отворите 12&16 мм- SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 2 -12 отв.	комплект	10
10005	3,5 мм малеоларен винт с диаметър на ствола 2,5мм, диаметър на главата 6,0 мм - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 25 - 90 мм.	комплект	40

10006	4,5 мм малеоларен винт с диаметър на ствола 3,0мм, диаметър на главата 8,0 мм - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 25 - 100 мм.	комплект	40
10007	3,5 Калканеарна плака , за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм ,дължина 60 мм и 70мм- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 60 мм, 70 мм	комплект	4
10008	4,5 Динамично компресивна плака - тясна за 4.5/6,5 мм винтове- дебелина 4 мм, ширина 12 мм, разстояние между отворите 16&25 мм- SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 2 -14 отв.	комплект	4
10009	4,5 Динамично компресивна плака - широка за 4.5/6,5 мм винтове- дебелина 5 мм, ширина 16 мм, разстояние между отворите 16&25 мм- SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 4 -18 отв.	комплект	4
10010	4,5 Динамично компресивна плака - реконструктивна, за кортикални винтове 4,5 мм - дебелина 2,8 мм, ширина 12 мм, разстояние между отворите 16 мм -316L ; ISO 13485:2003. Размери 5 -22 отв.	комплект	4
10011	4,5 Динамично компресивна Т бъртес плака за винтове 4,5 /6,5мм - дебелина 2,0 мм, ширина 16 мм, разстояние между отворите 16 мм - SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 3 -12 отв.	комплект	4
10012	4,5 Динамично компресивна L бъртес плака /лява и дясна/ за винтове 4,5 /6,5мм - дебелина 2,0 мм, ширина 16 мм, разстояние между отворите 16 мм - SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 3 -12 отв.	комплект	4
10013	4,5 Кловърлийф плака ,за кортикални винтове 3,5мм и спонгиозни винтове 4,0 мм - дебелина 1,2 мм, ширина 15,2 мм- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 3 - 14 отв.	комплект	4
10014	7,0 мм Канолиран спонгиозен самонарязващ винт- диаметър на ствола 4,5мм, диаметър на главата 8,0 мм ,отвор 2,1 мм- 316L ; ISO 13485:2003 - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 45 -130 мм.	комплект	8
10015	4,5 мм Канолиран спонгиозен самонарязващ винт- диаметър на ствола 3,0мм, диаметър на главата 6,0 мм ,отвор 1,4 мм- 316L ; ISO 13485:2003V Размери 20 -120 мм.	комплект	8
10016	3,5 Заклучваща калканеарна плака /лява и дясна/ 69 и 76 мм , за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 69 и 76 мм.	комплект	2
10017	4,5 Заклучваща права плака с ограничен контакт , за кортикални винтове 5,0мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове- широка ,дължина от 116 до296 мм , отвори от 6 до 16- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 6 -16 отв.	комплект	4
10018	4,5 Заклучваща права плака с ограничен контакт, за кортикални винтове 5,0мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове- тясна ,дължина от 116 до296 мм , отвори от 4 до 16- 316L ; ISO 13485:2003- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 4 -16 отв.	комплект	4
10019	4,5 Заклучваща плака - медиална дистална тибия ,анатомично контурирана,лява и дясна ,с ограничен контакт,за проксимални кортикални винтове 5,0мм и дистални спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 5-16 отв.	комплект	4
10020	Заклучваща метафизарна плака ,анатомично контурирана,с ограничен контакт,за проксимални кортикални винтове 5,0мм и дистални спонгиозни винтове 3,5 мм - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 5x3 - 5x14 отв.	комплект	2
10021	4,5 Заклучваща плака - проксимална тибия ,анатомично контурирана,лява и дясна , с ограничен контакт,за дистални кортикални винтове 5,0мм и проксимални спонгиозни винтове 5,0 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 4-14 отв.	комплект	4
10022	4,5 Заклучваща кондиларна плака - фемур /лява и дясна/ с 6 отвора в главата за проксимални кортикални винтове 5,0мм и дистални спонгиозни винтове 5,0 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 5 - 15 отв.	комплект	4
10023	4,5 Заклучваща Т-бъртес плака ,анатомично контурирана,за кортикални винтове 5,0мм и спонгиозни винтове 5,0 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 3-11 отв.	комплект	4
10024	4,5 Заклучваща L- бъртес плака ,анатомично контурирана,лява и дясна ,за кортикални винтове 5,0мм и спонгиозни винтове 5,0 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 3-11 отв.	комплект	4
10025	Мултифункционален фемурален заклучващ пирон диам. 8 мм,9 мм,10 мм,11 мм,12 мм - глава 13мм ,с проксимални заклучващи винтове 6,4 мм и дистални заклучващи винтове 5,0 мм , с възможност за ретроградно и антероградно заклучване ,ISO 13485+AC:2009 - 316L. Размери 240-380мм	комплект	4
10026	Къс мултифункционален фемурален заклучващ пирон диам. 10 мм,11мм - глава 15мм ,с динамичен винт 6,4 мм и дистални заклучващи винтове 5,0 мм ,ISO 13485+AC:2009 - 316L. Размер 240 мм.	комплект	4
10027	Тибиаден заклучващ пирон диам. 8 мм, 9 мм,10 мм- глава 12 мм , с проксимални заклучващи винтове 4,5 мм и дистални заклучващи винтове 4,5 мм ,ISO 13485+AC:2009 - 316L. Размери 270 - 420 мм.	комплект	4
10028	Пирон Троен - Проксимален фемурален пирон - диам. 10 мм.,11мм,12мм с 2 антиротационни пина 4,0 мм и възможност за телескопичен динамичен винт 11мм, дистални заклучващи винтове 4,5мм ,ISO 13485+AC:2007 - Титаний. Размери 220 - 280 мм.	комплект	4

10029	Универсален заключващ фемурален пирон/ляв и десен/ - диам. 9 мм ,10 мм,11мм,12мм. с проксимални заключващи винтове 6,5 мм и дистални заключващи винтове 4,5 мм , с възможност за ретроградно и антероградно заключване , ISO 13485+AC:2007 - Титаний. Размери 275-475мм	комплект	4
10030	Анатомичен универсален заключващ фемурален пирон/ляв и десен/ - диам. 9 мм, 10 мм, 11 мм, 12 мм ,с проксимални заключващи винтове 6,5 мм и дистални заключващи винтове 4,5 мм , с възможност за ретроградно и антероградно заключване , ISO 13485+AC:2007 - Титаний. Размери 275-475мм	комплект	2
10031	Реконструктивен тибиален пирон - диам. 8 мм, 9 мм, 10 мм, 11 мм, 12 мм, с проксимални заключващи винтове 4,5 мм и дистални заключващи винтове 4,5 мм,с възможност за проксимално заключване в няколко равнини, ISO 13485+AC:2007 - Титаний. Размери 275 - 410 м	комплект	2
10032	3,5 Динамично компресивна плака - за 3.5/4,0 мм винтове- дебелина 3,5 мм, широчина 10 мм, разстояние между отворите 12&16 мм- SS 316L ; ISO 13485:2003. Размери 2 -12 отв.	комплект	20
10033	3,5 Динамично компресивна плака - реконструктивна за 3.5/4,0 мм винтове - дебелина 2,8 мм, широчина 10 мм, разстояние между отворите 12 мм- SS316L ; ISO 13485:2003. Размери 5 -22 отв.	комплект	20
10034	3,5 Динамично компресивна Т- плака с 3 отвора на главата , за 3.5/4,0 мм винтове - дебелина 1,2 мм, широчина 10 мм - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 3 -6 отв.	комплект	4
10035	3,5 Динамично компресивна Т- плака с 4 отвора на главата за 3.5/4,0 мм винтове - дебелина 1,2 мм, широчина 10 мм- SS316L ; ISO 13485:2003. Размери 3 -6 отв.	комплект	4
10036	3,5 Динамично компресивна коса Т- плака /лява и дясна/ , за 3.5/4,0 мм винтове - дебелина 1,5 мм, широчина 10 мм- SS316L ; ISO 13485:2003. Размери 3 -5 отв.	комплект	4
10037	3,5 Заключваща права плака с ограничен контакт, за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 5 -14 отв.	комплект	4
10038	3,5 Заключваща права плака с ограничен контакт - реконструктивна дължина от 58 до190 мм , отвори от 4 до 16 за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 4 -16 отв	комплект	4
10039	3,5 Заключваща Т- плака с 4 отвора на главата и , за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове - 316L ; ISO 13485:2003. Размери 4-8 отв.	комплект	4
10040	3,5 Заключваща коса Т- плака с 3 отвора на главата /лява и дясна/, за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове- 316L ; ISO 13485:2003. Размери 3 -10 отв.	комплект	4
10041	3,5 Заключваща плака - проксимален хумерус (ФИЛОС),анатомично контурирана, 9 отвора на главата дължина от 142 до268 мм , отвори от 5 до 12 за кортикални винтове 3,5 мм и спонгиозни винтове 3,5 мм и отвори за незаклучващи компресивни винтове - 316L ; ISO	комплект	4
10042	Реконструктивен хумерален пирон - диам. 6 мм, 7 мм, 8 мм, 9 мм, с проксимални заключващи винтове 5,0 мм и дистални заключващи винтове 3,5 мм,с възможност за проксимално и дисталнозаклучване в няколко равнини , ISO 13485+AC:2007 - Титаний. Размери 150 -250	комплект	2
10043	Хумерален пирон - диам. 8 мм,9 мм,10 мм,11мм,12мм с проксимални заключващи винтове 4,5 мм и дистални заключващи винтове 3,5 мм,с възможност за проксимално и дистално заключване в няколко равнини - Титаний. Размери 180 -400 мм.	комплект	2
10044	Заключващ къс бедрен пирон (ГАМА НЕЙЛ) - Ø11 mm, с проксимален заключващ лаг болт Ø11,5 mm и дистален заключващ винт 5,0 mm, 316L,дължина от 180мм до 220 мм	комплект	2
Обособена позиция №2 Отстеосинтезни средства за политравма - интрамедуларна синтеза и плаки за горен и долен крайник			
20001	Комплект канюлиран, интрамедуларен, заключващ пирон за проксимална и дистална хумерална фрактура с възможност за антиградно и ретроградно приложение и заключване на пирона - проксимално чрез 4 бр. заключващи винта Ø 3,9 мм и дистално чрез 3 бр. винта Ø 3,9 мм Канюлиран хумерален пирон с комбинирано антиградно и ретроградно приложение с възможност за заключване проксимално и дистално в 2 равнини - под 90° и 180°. Дебелина на дисталната част на пирона Ø 7,0 мм; Ø 8,0 мм ; Ø 9,0 мм и дължина от 180 мм до 310 мм. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20002	Комплект солиден, интрамедуларен, заключващ пирон за проксимална хумерална фрактура и заключване на пирона - проксимално чрез 3 бр. заключващи винта Ø 3,4 мм и дистално чрез 2 бр. винта Ø 3,4 мм Солиден хумерален пирон с дебелина на дисталната част Ø 6,5 мм и Ø 7,5 мм. Дължина от 220 мм до 280 мм. Комплектът за е изработен от титан.	комплект	1
20003	Еластичен, интрамедуларен, солиден пирон за фрактури на улна, радиус и хумерус. Дебелини Ø 2,5 мм; Ø 3,0 мм; Ø 3,5 мм; Ø 4,0; Ø 4,5 мм. Дължина 440 мм. Изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1

20004	Комплект канолиран, интрамедуларен, заключващ реконструктивен пирон за трохантерна фрактура със заключване към бедрената шийка с един централен винт, който се застопорява, чрез фиксиращ винт. Дистално заключване на пилона да става с 1 бр. Ø 4,9 мм винт.	комплект	1
20005	Комплект канолиран, интрамедуларен, заключващ реконструктивен пирон за трохантерна фрактура със заключване към бедрената шийка с един централен винт, който се застопорява, чрез фиксиращ винт. Дистално заключване на пилона да става с 2 бр. Ø 4,9 мм винтове. Канолиран интрамедуларен пирон - къс; 130° с дебелина в проксималния край - Ø 15,5 мм и Ø 10,0 мм в дисталната част; дължина 220 мм. Заключващ винт - дебелина Ø 10,5 мм и дължини от 75 мм до 145 мм. Дистален винт - дебелина 4,9 мм и дължини от 20 мм до 100 мм. Комплектът да е изработен от стомана отговарящ на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20006	Комплект канолиран, интрамедуларен, заключващ реконструктивен пирон за трохантерна фрактура със заключване към бедрената шийка с два винта: централен (компресивен) и антиротационен, с различен диаметър. Дисталното заключване на пилона да става с 2 бр. Ø 4,9 мм винтове. Канолиран интрамедуларен пирон - къс; 135° с дебелина в проксималния край - Ø 15,5 мм и Ø 10,0 мм в дисталната част; дължина 240 мм. Заключващи проксимално винтове - дебелина на централния (компресивен) винт - Ø 8,0 мм и дължини от 75 мм до 145 мм; дебелина на антиротационния винт - Ø 6,3 мм и дължини от 75 мм до 145 мм. Дистален винт - дебелина 4,9 мм и дължини от 20 мм до 100 мм. Комплектът да е изработен от титан.	комплект	1
20007	Комплект канолиран, интрамедуларен, заключващ реконструктивен пирон за фемуална фрактура със заключване към бедрената шийка с един централен винт, който се застопорява, чрез фиксиращ винт. Дистално заключване на пилона да става с 2 бр. винтове. Канолиран интрамедуларен пирон - дълъг; 130° с дебелина в проксималния край - Ø 15,5 мм и Ø 10,0 мм в дисталната част; дължина от 300 мм до 380 мм. Заключващ винт - дебелина Ø 10,5 мм и дължини от 75 мм до 145 мм. Дистален винт - дебелина 4,9 мм и дължини от 20 мм до 100 мм. Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20008	Комплект канолиран, интрамедуларен, заключващ реконструктивен пирон за фемуална фрактура със заключване към бедрената шийка с два винта: централен (компресивен) и антиротационен, с различен диаметър. Дисталното заключване на пилона да става с 2 бр. винтове. Канолиран интрамедуларен пирон с медиална извивка от 4° - дълъг; 135°, с дебелина в проксималния край - Ø 15,5 мм и Ø 10,0 мм в дисталната част; дължина от 300 мм до 420 мм. Заключващи винтове - дебелина на централния (компресивен) винт - Ø 8,0 мм и дължини от 75 мм до 145 мм; дебелина на антиротационен винт - Ø 6,3 мм и дължини от 75 мм до 145 мм. Дистален винт - дебелина 4,9 мм и дължини от 20 мм до 100 мм. Комплектът да е изработен от титан.	комплект	1
20009	Комплект солиден, интрамедуларен, заключващ пирон за фемуална фрактура с възможност за антиградно и ретроградно приложение и заключващ се проксимално чрез 4 бр. заключващи винтове Ø 5,0 мм и дистално чрез 2 бр. винтове Ø 4,5 мм Солиден интрамедуларен пирон; с дебелина на проксималния край Ø 13,0 мм. Дистална дебелина на пилона Ø 8,0 мм и Ø 9,0 мм. Дължини от 300 мм до 420 мм. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-3 и ISO 10993-1 за биосъвместимост	комплект	1
20010	Комплект канолиран, интрамедуларен, заключващ пирон за фемуална фрактура с възможност за антиградно и ретроградно приложение и заключващ се проксимално чрез 4 бр. заключващи винтове Ø 5,0 мм и дистално чрез 2 бр. винтове Ø 5,0 мм Канолиран интрамедуларен пирон; с дебелина на проксималния край Ø 13,0 мм. Дистална дебелина на пилона Ø 10,0 мм и Ø 11,0 мм. Дължини от 300 мм до 440 мм. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-3 и ISO 10993-1 за биосъвместимост	комплект	1
20011	Комплект солиден, интрамедуларен, заключващ пирон за тибялна фрактура с възможност за комбинирано проксимално заключване в три равнини: под 45°, 90° и 180° чрез 4 бр. заключващи винтове Ø 4,5 мм и дистално чрез 2 бр. винтове Ø 5,0 мм Солиден интрамедуларен пирон; с дебелина на проксималния край Ø 13,0 мм. Дистална дебелина на пилона Ø 8,0 мм; Ø 9,0 мм и Ø 10 мм. Дължини от 255 мм до 420 мм. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-3 и ISO 10993-1 за биосъвместимост	комплект	1
20012	Комплект канолиран, интрамедуларен, заключващ пирон за тибялна фрактура с възможност за комбинирано проксимално заключване в три равнини: под 45°, 90° и 180° чрез 4 бр. заключващи винтове Ø 4,5 мм и дистално чрез 2 бр. винтове Ø 5,0 мм Канолиран интрамедуларен пирон; с дебелина на проксималния край Ø 13,0 мм. Дистална дебелина на пилона Ø 11,0 мм и Ø 12 мм. Дължини от 255 мм до 380 мм. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-3 и ISO 10993-1 за биосъвместимост	комплект	1
20013	Комплект солиден, интрамедуларен, заключващ пирон за фибуларна фрактура с възможност за комбинирано заключване в две равнини: под 90° и 180° чрез 4 бр. заключващи винтове Ø 3,5 мм. Солиден интрамедуларен пирон, с дебелина Ø 3,6 мм и дължини от 110 мм; 145 мм и 180 мм. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-3 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20014	Заключваща анатомично контурирана "Хук" плака за фрактура на ключицата. (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм); Заключваща плака, дължини от 4 до 7 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20015	Заключваща анатомично контурирана "S образна" плака за фрактура на ключицата. (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм) Заключваща плака, нисък контакт, дължини от 5 до 9 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20016	Заключваща плака за проксимална хумерална фрактура, анатомично контурирана - тип "Филос". (комплект с Ø 3,5 мм заключващи винтове) с 3; 5; 8 комбинирани отвора в дисталната част; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1

20017	Заклучваща плака за проксимална хумерална фрактура, анатомично контурирана. (комплект с Ø 2,7 мм заключващи и Ø 4,0 мм спонгиозни винтове) Заклучваща "Филос" плака с 3 дистални отвора; дължина 90 мм. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20018	Заклучваща плака за медиална фрактура на хумерус, улна и радиус - права, нисък контакт. (комплект с Ø 3,5 мм заключващи винтове) от 6 до 12 комбинирани отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20019	Заклучваща плака за медиална фрактура на хумерус, улна и радиус - права, нисък контакт. (комплект с Ø 2,7 мм заключващи винтове и Ø 4,0 мм спонгиозни винтове)от 6 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20020	Заклучваща плака за медиална фрактура на хумерус, улна и радиус-права, реконструктивна (комплект с Ø 3,5 мм заключващи винтове) от 6 до 16 комбинирани отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20021	Заклучваща плака за медиална фрактура на хумерус, улна и радиус-права, реконструктивна. (комплект с Ø 2,7 мм заключващи винтове)от 5 до 22 некомбинирани отвора за заключващи винтове; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20022	Заклучваща плака за медиална фрактура на хумерус, улна и радиус-права, реконструктивна. (комплект с Ø 2,7 мм заключващи винтове и Ø 4,0 мм спонгиозни винтове) от 5 до 22 комбинирани отвора; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20023	Заклучваща плака за дистална фрактура на радиус - анатомично контурирана (комплект с Ø 2,4 мм заключващи винтове). Воларен аспект; 7 отвора в главата и от 3 до 8 дистални отвора; лява и дясна; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20024	Заклучваща плака за дистална фрактура на радиус - обикновена. (комплект с Ø 3,5 мм заключващи винтове). Дорзален аспект; 3 отвора в главата и 4 дистални; леви и десни. Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20025	Заклучваща плака за дистална фрактура на радиус - обикновена. (комплект с Ø 3,5 мм заключващи винтове) Дорзален аспект; 3 отвора в главата и 4 дистални; леви и десни. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20026	Заклучваща плака за дистална фрактура на радиус - анатомично контурирана (комплект с Ø 2,7 мм заключващи винтове и Ø 4,0 мм спонгиозни винтове) Воларен аспект; Дистална извивка 11 мм под 25°; 7 отвора в главата и 3 дистални, единият от които комбиниран/динамичен за заключващи и кортикални винтове; дължина 53 мм, ширина 23 мм; лява и дясна; Винтове Ø 2,7 с възможност за динамизация под 15°. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20027	Заклучваща плака за дистална фрактура на радиус - анатомично контурирана (комплект с Ø 2,7 мм заключващи винтове и Ø 4,0 мм спонгиозни винтове) Воларен аспект; 6 отвора в главата и 3 или 4 дистални отвора; дължина 62 мм; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20028	Заклучваща плака за дистална фрактура на радиус; за артикуларна реконструкция - анатомично контурирана (комплект с Ø 2,7 мм заключващи винтове и Ø 4,0 мм спонгиозни винтове). Воларен аспект; 6/5 отвора; дължина 80 мм; лява и дясна; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20029	Заклучваща плака за дистална медиална метафизарна фрактура на хумерус - анатомично контурирана (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и спонгиозни винтове Ø 4,0 мм) от 7 до 15 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20030	Заклучваща плака за дистална-медиална фрактура на хумерус - анатомично контурирана. (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и спонгиозни винтове Ø 4,0 мм). Медиален аспект; от 3 до 14 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20031	Заклучваща плака за дистална-дорсолатерална фрактура на хумерус - анатомично контурирана. (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и спонгиозни винтове Ø 4,0 мм). Дорсолатерален аспект; от 3 до 14 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20032	Заклучваща плака за дистална медиална метафизарна фрактура на хумерус - анатомично контурирана (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и спонгиозни винтове Ø 4,0 мм) от 7 до 15 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832	комплект	1
20033	Заклучваща плака за дистална-медиална фрактура на хумерус - анатомично контурирана. (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и спонгиозни винтове Ø 4,0 мм). Медиален аспект; от 3 до 14 отвора; дължина 201 мм; лява и дясна. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20034	Заклучваща плака за дистална-дорсолатерална фрактура на хумерус - анатомично контурирана. (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и спонгиозни винтове Ø 4,0 мм). Дорсолатерален аспект; от 3 до 14 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1

20056	Заклучваща плака за фибуларна фрактура - анатомично контурирана (комплект със заключващи винтове Ø 2,7 мм) Сиво оцветена плака с 7 отвора в главата и 6 диафизарни отвора, единият от които динамичен; ширина 17 мм, дължина 170 мм. Винтове Ø 2,7 мм с възможност за динамизация от 15°. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20057	Заклучваща 1/3 Семитубуларна плака за фибуларна фрактура (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм)от 5 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20058	Заклучваща 1/3 Семитубуларна плака за фибуларна фрактура (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм)от 2 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20059	Заклучваща анатомично контурирана плака за дистална латерална фибуларна фрактура (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм) от 3 до 13 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20060	Заклучваща анатомично контурирана плака за дистална латерална фибуларна фрактура (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм) от 3 до 13 отвора; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20061	Заклучваща анатомично контурирана "Хук" плака за дистална латерална фибуларна фрактура (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм) от 3 до 13 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20062	Заклучваща анатомично контурирана "Хук" плака за дистална латерална фибуларна фрактура (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм) от 3 до 13 отвора; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20063	Заклучваща анатомично контурирана плака с възможност за странично захващане на фрагменти за дистална фибуларна фрактура (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм) от 3 до 13 отвора; Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20064	Заклучваща плака за фрактури на пета (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и 4,0 мм кортикални винтове) 15 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от медицинска стомана отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20065	Заклучваща плака за фрактури на пета (комплект със заключващи винтове Ø 3,5 мм и 4,0 мм кортикални винтове). Плака с 15 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20066	Заклучваща анатомично контурирана плака за артродеза на халукс вагус rigidus става (комплект със заключващи полиаксиални винтове Ø 2,7 мм). Плака под 7° и 12°. Полиаксиални заключващи винтове с възможност за динамизация от 15°. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20067	Заклучваща анатомично контурирана плака за артродеза на халукс вагус primus vagus става (комплект със заключващи полиаксиални винтове Ø 2,7 мм). Клиновидна плака с шест различни размера на височинно огъване. Полиаксиални заключващи винтове с възможност за динамизация от 15°. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20068	Заклучваща анатомично контурирана плака за артродеза на TMT1 (Тарзометатарзална) става (комплект със заключващи полиаксиални винтове Ø 2,7 мм) 3, 5, 8 мм стъпкова плака. Полиаксиални заключващи винтове с възможност за динамизация от 15°. Комплектът да е изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 клас 4B и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20069	Плака за трохантерна фрактура - тип "DHS" (комплект с компресивен винт, динамичен болт и Ø 4,5 мм кортикални самонарезни винтове) 135°; от 3 до 8 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	20
20070	Плака за трохантерна фрактура - тип "DHS"; нисък контакт (комплект с компресивен винт, динамичен болт и Ø 4,5 мм кортикални самонарезни винтове) 135°; от 3 до 8 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20071	Плака за трохантерна фрактура - тип "Г-плака" (комплект с Ø 4,5 мм кортикални самонарезни винтове) 130°; 95° от 4 до 8 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20072	Плака за кондиларна фрактура - тип "Кондиларна" (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални и Ø 6,5 спонгиозни винтове) от 7 до 11 отвора; лява и дясна; Комплектът да е изработен от медицинска стомана.	комплект	1
20073	Плака за кондиларна фрактура - тип "DCS" (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални винтове) 95°; от 6 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	10
20074	Плака за кондиларна фрактура - тип "DCS"; нисък контакт (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални винтове) 95°; от 6 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20075	Плака за проксимална тибиялна фрактура - тип "Г-опорна" (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални и Ø 6,5 мм спонгиозни винтове) от 4 до 8 отвора; лява и дясна; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20076	Плака за проксимална тибиялна фрактура - тип "Т-опорна" (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални и Ø 6,5 мм спонгиозни винтове) от 4 до 8 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1

20077	Плака за диафизарна тибялна фрактура - тип "Права - тясна -нисък контакт" (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални) от 8 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20078	Плака за проксимална тибялна фрактура, анатомично контурирана (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални и Ø 6,5 мм спонгиозни винтове) от 4 до 8 отвора; лява и дясна; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20079	Плака за дистална тибялна фрактура, анатомично контурирана (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални и Ø 6,5 мм спонгиозни винтове) от 4 до 8 отвора; лява и дясна; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20080	Плака за дистална латерална тибялна фрактура, анатомично контурирана (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални и Ø 6,5 мм спонгиозни винтове) от 4 до 8 отвора; лява и дясна; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20081	Плака за дистална тибялна фрактура - тип "Детелина" (комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални) от 4 до 8 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	5
20082	Плака за диафизарна фемурална фрактура - тип "Права - широка - нисък конт" (комплект с Ø 4,5 мм самонарезни кортикални) от 8 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20083	Плака за глезенна фрактура - тип "1/3 семитубуларна" (комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални и Ø 4,5 малеоларни винтове) от 4 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	20
20084	Реконструктивна плака - тип "Y", използвана при дистална фрактура на хумерус, комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални винтове.Ширина 10,0 мм; Дебелина 2,0 мм; от 3 до 8 дистални отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20085	Реконструктивна плака комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални винтове използвана при фрактури на хумерус, улна и радиус. Ширина 10,0 мм; от 6 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20086	Реконструктивна плака, анатомично контурирана, използвана при фрактури на клавикулата, комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални винтове. Ширина 10,0 мм; Дебелина 2,5 мм; лява и дясна; от 4 до 8 отвора, с дистанция между тях от 11,5 мм; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20087	Динамично-компресивна плака комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални винтове от 6 до 12 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	5
20088	Динамично-компресивна плака, използвана при хумерални и радиални фрактури на деца, комплект с Ø 2,7 мм / Ø 3,5 мм самонарезни кортикални винтове. Ширина 10,0 мм; Дебелина 2,0 мм; от 4 до 8 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	10
20089	Калканелна плака комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 73 мм; Дебелина 1,5 мм; 10 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20090	Клавикулна плака комплект с Ø 3,5 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 87 мм; Дебелина 3,5 мм; 4 отвора; лява и дясна. Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20091	Права мини плака за фрактури на фалангите, комплект с Ø 1,5 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 100 мм; Дебелина 1,5 мм; 20 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20092	"Т" мини плака за фрактури на фалангите, комплект с Ø 1,5 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 50 мм; Дебелина 1,5 мм; 3/9 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20093	"Н" мини плака за фрактури на фалангите, комплект с Ø 1,5 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 9 мм; Дебелина 1,5 мм; 4 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20094	"Кондиларна" мини плака за метакарпални фрактури, комплект с Ø 1,5 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 26 мм; Дебелина 1,5 мм; 6 отвора; леви и десни. Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20095	"Реконструктивна" мини плака, комплект с Ø 2,0 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 100 мм; Дебелина 2,0 мм; 20 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20096	"Динамично-компресивна" мини плака, комплект с Ø 2,0 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 22 мм; Дебелина 2,0 мм; 4 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20097	"Динамично-компресивна" мини плака с овални отвори за фрактури на фалангите, комплект с Ø 2,0 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 119 мм; Дебелина 2,0 мм; 20 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20098	"Т" мини плака за метакарпални фрактури, комплект с Ø 2,0 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 18 мм; Дебелина 2,0 мм; 2/2 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1

20099	"Г" мини плака за метакарпални фрактури, комплект с Ø 2,0 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 18 мм; Дебелина 2,0 мм; 2/2 отвора; 90°; лява и дясна. Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20100	"Динамично-компресивна" мини плака за метакарпални и метатарсални фрактури, комплект с Ø 2,7 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 36 мм; Дебелина 2,0 мм; 4 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20101	"Динамично-компресивна; нисък - контакт" мини плака за метакарпални и метатарсални фрактури, комплект с Ø 2,7 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 36 мм; Дебелина 2,0 мм; 4 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20102	"1/4 семитубуларна" мини плака за метакарпални и метатарсални фрактури, комплект с Ø 2,7 мм самонарезни кортикални винтове. Дължина 31 мм; Дебелина 2,0 мм; 4 отвора; Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	комплект	1
20103	Киршнерова игла Ø 1,5; 2,0 мм с двоен връх, дължина 300 мм	бр.	20
20104	Компресивен канюлиран винт Ø 2,5 мм за проксимални и дистални метатарсални остеоостоми. Канюлиран, двойно-резбован винт, в предната част съответно с Ø 2,5 мм самонарезна резба и Ø 3,2 мм резба в задната част на винта, без глава, с дължини от 10,0 мм до 30 мм. Изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост	бр.	1
20105	Компресивен винт Ø 2,0 мм за уникартална вътрешна фиксация - Вейл остеотомия. Солиден отчупващ се винт с дължини от 10 мм до 30 мм. Изработен от титан отговарящ на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20106	Кортикален винт Ø 1,5 мм. Самонарезен, Дължини от 10,0 мм до 20 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20107	Кортикален винт Ø 2,0 мм. Самонарезен, Дължини от 10,0 мм до 30 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20108	Кортикален винт Ø 2,7 мм. Самонарезен, Дължини от 12,0 мм до 40 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20109	Кортикален винт Ø 3,5 мм. Самонарезен, Дължини от 12,0 мм до 60 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	20
20110	Кортикален винт Ø 4,5 мм. Самонарезен, Дължини от 20,0 мм до 70 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	20
20111	Спонгиозен винт Ø 4,0 мм. 1/2 резба; Дължини от 12,0 мм до 60 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20112	Спонгиозен винт Ø 4,0 мм. Цяла резба; Дължини от 12,0 мм до 60 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20113	Спонгиозен винт Ø 6,5 мм. 16 мм резба; Дължини от 60 мм до 110 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20114	Спонгиозен винт Ø 6,5 мм. 32 мм резба; Дължини от 30 мм до 80 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20115	Спонгиозен винт Ø 6,5 мм. Цяла резба; Дължини от 30 мм до 110 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20116	Малеоларен винт Ø 4,5 мм. 1/2 резба; Дължини от 30,0 мм до 60 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20117	Канюлиран спонгиозен винт Ø 4,0 мм. 1/2 резба; Дължини от 30,0 мм до 60 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20118	Канюлиран спонгиозен винт Ø 6,5 мм. 16 мм резба; Дължини от 60,0 мм до 110 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20119	Канюлиран спонгиозен винт Ø 6,5 мм. 32 мм резба; Дължини от 30,0 мм до 80 мм. Изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	1
20120	Канюлиран спонгиозен винт Ø 7,0 мм. 32 мм резба; Дължини от 40,0 мм до 100 мм. Изработен от титаниева сплав, отговаряща на ISO 5832-2 и ISO 10993-1 за биосъвместимост за биосъвместимост.	бр.	1
20121	Заклучващ кортикален самонарезен винт Ø 3,5 мм, Стоманен заключващ самонарезен винт с дължини от 12,0 до 60,0 мм.	бр.	10
20122	Заклучващ кортикален самонарезен винт Ø 5,0 мм, Стоманен заключващ самонарезен винт с дължини от 12,0 до 100,0 мм.	бр.	10
20123	Заклучващ спонгиозен самонарезен винт Ø 3,5 мм, Стоманен заключващ самонарезен винт с дължини от 12,0 до 60,0 мм.	бр.	10
20124	Заклучващ спонгиозен самонарезен винт Ø 5,0 мм, Стоманен заключващ самонарезен винт с дължини от 12,0 до 90,0 мм.	бр.	10

20125	Заклучващо Ухо за серклажен холдер, Стоманено заклучващо ухо за серклажен холдер с размери Ø 3,5 и 5,0 мм	бр.	2
20126	Комплект "Остосинтеза на Вебер". Комплект серклажна тел - 1 метър с дебелина Ø 0,8/1,2 мм + 3 бр. киршнерова игла с дебелина Ø 2,0 мм и дължина 300 мм. Комплектът да е изработен от медицинска стомана, отговаряща на ISO 5832-1 и ISO 10993-1 за биосъвместимост.	бр.	5
20127	Външен фиксатор за фиксация при фрактура на пръст на ръка. Многоосов трисегментен фиксатор за латерална фиксация на пръстите на ръката, позволяващ активна фиксация чрез разхлабване по остта на костта. Захващане чрез 4 бр. титаниев пин с размер Ø 1,8x70 мм	бр.	1
20128	Комплект за шев на сухожилия. Конец изработен от полиестер, оплетен, с дебелина 5, дължина 93 см, влакна оцветени в бяло и синьо, за по-добра видимост, с максимална здравина преди скъсване 173 Newton, в комплект с две игли съответно едната с режещ връх, извивка 1/2, дължина 35 мм и втората с трапецовиден връх, 1/2 извивка и дължина 25 мм.	бр.	1
20129	Титаниев Ендо бътън за кортикална фиксация при възстановяване на кръстна връзка. Титаниев ендо бътън за кортикална фиксация на кръстна връзка, състоящ се от титаниева плочка с размери от 12 до 60 мм, в комплект с примка от UHMWPE полиетилен със свръх високо молекулно тегло и два конеца, единият от които бял, а другият оплетен от бяло и синьо влакно.	бр.	1
20130	Биорезорбируем интерферентен винт за реконструкция на предна кръстна връзка. Биорезорбируем интерферентен винт съставен от 75% хидроксиапатит и 25% трикалциев фосфат, с конусовиден атравматичен връх, без глава, с диаметри съответно Ø 7; 8; 9; 10; 11; 12 и дължини 25; 30 и 35 мм.	бр.	1
20131	Титаниев интерферентен винт за фиксация "Bone to Bone". Титаниев интерферентен винт с конусовиден атравматичен връх, без глава, с диаметри съответно Ø 7; 8; 9 и дължини 18; 23; 28 мм.	бр.	1
20132	Биорезорбируем анкър. Биорезорбируем анкър изработен от РЕЕК с диаметри съответно Ø 2,9 и 5,5 мм с 2 бр. конци в комплект.	бр.	1
20133	Титаниев анкър. Титаниев анкър с диаметри съответно Ø 2; 3; 4; 5; 5,5 в комплект с/без конци с различни дължини.	бр.	1
20134	Био имплант за възстановяване на хондрални дефекти. Био Имплант с размери Ø 10; 15 и 15x20 мм за уникондилно възстановяване на хондрални дефекти.	бр.	1
20135	Многократен артроскопски биполярен електрод за вапоризация. Многократен биполярен електрод под 90°, без изсмукващ механизъм, дължина 170 мм	бр.	1
20136	Многократен артроскопски биполярен електрод. Многократен тънък, иглен, биполярен електрод без изсмукващ механизъм под 90°, с дължина 170 мм	бр.	1
20137	Еднократен артроскопски биполярен електрод за вапоризация. Еднократен биполярен електрод с изсмукващ механизъм под 45 ° за вапоризация с дължина 150 мм	бр.	1
20138	Еднократен артроскопски биполярен електрод за вапоризация. Еднократен биполярен електрод с изсмукващ механизъм под 90 ° за вапоризация с дължина 150 мм	бр.	1
20139	Еднократен артроскопски биполярен електрод. Еднократен тънък, иглен, биполярен електрод без изсмукващ механизъм под 90°, с дължина 150 мм	бр.	1
20140	Сет за плазма терапия. Сет с растежни фактори за PRP терапия	бр.	1
20141	Лигаменти за акромио клавикуларна лускация. Лигамент с диаметър 3,7 мм и дължина 330 мм (стерилен)	бр.	1
20142	Костно заместващо вещество. Паста от 5 сс; Гранули от 5 гр.	бр.	1
20143	Осцилиращо ножче. Еднократно осцилиращо ножче с дължина 85 мм, ширина 25 мм, дебелина 1,27 мм с АО захващане, изработено от неръждаема стомана отговаряща на ISO 10088-2 за огъване, предпазваща от топлинна некроза на костта.	бр.	1
20144	Шейвърно ножче. Многократно шейвърно ножче за тазобедрена артроскопия с пластмасов накрайник Ø 4,2 мм; извивка на острието под 15° и дължина 210 мм.	бр.	1
20145	Шейвърно ножче. Многократно шейвърно ножче за колянна артроскопия с пластмасов накрайник Ø 4,8 мм и дължина 210 мм.	бр.	1
Обособена позиция №3 Остеосинтезни средства и ендопротези за горен и долен крайник			
30001	Еднополюсна протеза с БИ- артикуларна глава и циментно полирано стебло	комплект	20

	<p>1. Изцяло полирано стебло от стоманена сплав с Миюлеров дизайн с долен преплеснат и заоблен край. Без централайзер. Повърхността на стеблото да не създава микрорелеф върху залепващия я цемент. Ограничаваша импакцията бразда в проксималния край. Издължена полирана шийка стеснена в средния диаметър с размери, не повече от в предно-задния край 13мм и в страничните краища 10мм. Ъгъл на шийката 135 градуса, диаметър на конуса на шийката 12/14. Размери на стеблата : 9,10,11,12,13,14,15,16. 2. Биполарната глава да се състои от външна метална капсула от материал стоманена сплав, произведена според на ISO 5832-1 за металната капсула и с външни размери на металнта капсула 42,44,46,48,50,52,54,56,58мм. Вътрешна полиетиленова вложка с ретенционен пръстен, импактирана в металната капсула от материал UHMWPE според ISO 5834-2 за полиетиленовата вложка и вътрешни размери на полиетиленовата вложка 28мм. Пръстенът да задържа добавената в последствие метална глава и да контактува от една страна с металната феморална глава на металното стебло, а от друга с биологичния ацетабулум. Биполарната капсула да се предлага стерилизирана от гама радиационни лъчи и е за еднократна употреба. Не може да се пререстерилизира. С вътрешен диаметър 28мм се предлагат биполарни капсули, към които може да се внедри глава както от стомана, така и от керамика.</p>		
	Циментна двуполосна протеза с полирано стебло и циментна капсула	комплект	10
30002	<p>1.Изцяло полирано стебло от стоманена сплав с Миюлеров дизайн с долен преплеснат и заоблен край. Без централайзер. Повърхността на стеблото да не създава микрорелеф върху залепващия я цемент. Ограничаваша импакцията бразда в проксималния край. Издължена полирана шийка стеснена в средния диаметър с размери, не повече от в предно-задния край 13мм и в страничните краища 10мм. Ъгъл на шийката 135 градуса, диаметър на конуса на шийката 12/14. Размери на стеблата : 9,10,11,12,13,14,15,16. 2.Полусферични полиетиленови капсули, произведени от полиетилен UHMWPE според ISO 5834-2 В еквивалентната област да е вграден рентгено-позитивен пръстен-маркер от стоманена сплав произведена по спецификациите на ISO 5832-1. Да има четири меридиални канала, които да разделят полусферата на четири равни площи и да има един полярен канал за по-добро захващане на цимента към капсулата. Размери на вътрешния диаметър 22 и 28мм. Размери на външния диаметър 44,46,48,50,52,54,56,58мм. Същите капсули да се предлагат с антилукасионна стреха +10 градуса дисплазия, като и специален маркиращ канал обозначаващ 0 градуса антиверзия. Размери на вътрешния диаметър 22 и 28мм. Размери на външния диаметър 44,46,48,50,52,54,56,58мм. 3.Сферични метални глави с външен диаметър 28мм.Произведени от стоманена сплав ISO 5832-1 Вътрешен конус на металната глава 12/14 размери на шийката на металната глава -3,5 ;0 ;+3,5 ;+7</p>		
	Уникондиларна колянна ендопротеза	комплект	5
30003	<p>1.Феморален компонент: Анатомичен дизайн; 5 А/Р размера; точност до +/- 2 mm.; централен шип и допълнителен кил за противопоставяне на разхлабването; повърхностите в контакт с костта са покрити с полиметил метакрилат РММА; антериорната част е с радиус за гладко преминаване от ендопротезата към костта и избягване на удар върху пателата; материал – Co-Cr-Мо сплав.2.Тибялен компонент: Изцяло полиетиленов (полиетилен UHMWPE) с медиално разположен кил и надлъжно и напречно оребряване за по-добра фиксация и разпределяне на тежестта; материал – полиетилен UHMWPE. Налична метална нишка от неръждаема стомана по периферията за следоперативен рентгенов контрол на позицията на тибялния компонент. Диаметрите на тибялния компонент са 40 мм, 45 мм и 50 мм, а дебелините за всеки диаметър са 6 мм, 8 мм и 10 мм.</p>		
	Комбинирана система за тотално ендопротезиране с възможности за запазване или премахване на предна и задна кръстна връзки	комплект	5
30004	<p>Системата се състои от четири основни компонента: - Бедрена компонента с възможност за премахване или запазване на предна и задна кръстна връзки. - Тибялна компонента с предно - медиално разположен шип и две латерално разположени крила за по-добра фиксация. - Полиетиленов инсърт с или без медиално разположен шип и презфит фиксация към тибялната компонента - Полиетиленов пътеларен компонент с три радиерно разположени шипа за по-добра фиксация на капачката Бедрената компонента е със шест размера за левия вариант и шест размера за десния вариант при варианта със запазване на предна и задна кръстна връзки.В областта на медиалния и латералния бедрен кондил, компонентата има шипове за по-добра фиксация на ендопротезата. Бедрената компонента е със шест размера за левия вариант и шест размера за десния вариант при варианта без запазване на предна и задна кръстна връзки. В областта на медиалния и латералния бедрен кондил , компонентата има шипове за по-добра фиксация на ендопротезата и допълнителен метален ограничител , свързващ медиалния и латералния кондил на ендопротезата в задната им част. Тибялната компонента на ендопротезата е със шест размера от Т1 до Т6 като минималната ширина на компонентата е 65 мм , а максималната ширина е 90мм за най-големия размер като разликата в междинните величини е през 5мм.Тибялната компонента може да поема полиетиленови инсърти , както със запазване на задна и предна кръстни връзки , така и такива с допълнителен шип за варианта без запазване на задна и предна кръстни връзки. Полиетиленовите инсърти са с пет височини , съответно 10, 12, 14, 17 и 20 мм. за всеки един от шестте размера на тибялната компонента като могат да бъдат с или без стабилизиращ шип , в зависимост от това дали ще се запазват или премахват предната и задната кръстни връзки. Пътеларната компонента да бъде с пет диаметъра съответно 27, 30, 33, 36 и 39мм като за Ф27 височината е 7мм, за Ф30 – 7,5 мм ,за Ф33 – 8 мм, за Ф36 – 8,5 мм и Ф39 – 9мм.За всеки един размер фиксиращите шипове на компонентата да имат по един циркуларно разположен улей за по-добра циментна фиксация. Фиксацията на компонентите на ендопротезата се осъществява с цимент със среден вискозитет с или без антибиотик.</p>		
30005	Безциментно ендопротезиране, включващо безциментна двойно подвижна ацетабуларна капсула и стебло изцяло покрито с двойно поресто покритие.	комплект	4

	<p>Система за тотално тазобедрено ендопротезиране от титаниева сплав/ Ti6Al4V/ с двойно поресто покритие на цялото стъбло за адхезия между костта и стъблото – безциментна фиксация и двойна подвижност на безциментно фиксираната ацетабуларна капсула. 1.Бедрена компонента - Изцяло покрити с двойно поресто покритие бедрено стъбло (плазма разпръснат титаниев прах и хидроксиапатит) за безциментна фиксация без яка, с типичната Мюлерова форма и овален дистален край. - Основата на шийката на стъблото е конусовидно стеснена с оглед избягване на инпийджмънт и увеличаване на обема на движение. - Морзов конус на шийката – 12/14 поемащи бедрени глави с диаметър 28, 32 mm. направени от CrNi или CoCr стомани .</p> <p>- Размери на стъблата – 8 размера / от 2-9 /: като за всеки размер стъблата са както напречно, така и надлъжно оребрани за по добра безциментна фиксация.2. Ацетабуларна компонента - Прес-фит титаниева ацетабуларна капсула за безциментна фиксация с двойно порьорзно покритие (плазма разпръснат титаниев прах и хидроксиапатит) с външен диаметър от 46 до 64 mm. Наличие на 4 шипа по периферията на капсулата и други 4 шипа в основата за по добра фиксация. Налична 10 градусова антилуксационна стреха в горния полюс и допълнително отнемане на 10 градуса от долния полюс за подобряване на биомеханиката. Възможност за двойна подвижност между инлея и ацетабуларната капсула, и бедрената глава и инлея, като по този начин значително се увеличава обема на движение, като практически се изключва възможността за луксация..</p> <p>- UHMWPE полиетиленова вложка / инлей / за двойно подвижна ацет. капсула с размери от 46 до 64 mm поемаща бедрени глави с диаметър 28 mm и различни дължини. 3. Феморална глава Неръждаема стомана морзов конус 12/14 Ф 28 - четири размера</p>		
	Ацетабуларен кейдж	комплект	3
30006	1. Ацетабуларен усилващ ринг с периферна яка разположена латерално с отвори за цименто проникване и/или спонгиозни винтове с цяла резба Ø 6.5mm. за фиксация към ацетабулума, повърхност грапава, материал TiCP (ISO 5832-2) и допълнително насложено отгоре хидроксиапатитно покритие; размерна гама: 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58 mm. и винтове спонгиозни с цяла резба за усилващия ринг, материал TiCP (ISO 5832-2) Ø 6.5 и дължини: 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50 mm.		
	Безциментно ендопротезиране, включващо стъбла с отвор за модулна адаптор /модулни шийки/ позволяващ възстановяването на типичната тазова геометрия	комплект	2
30007	Система за тотално тазобедрено ендопротезиране от титаниева сплав/ Ti6Al4V/ с хидроксиапатитно покритие в проксималната част на стъблото за адхезия между костта и стъблото – безциментна фиксация:1.Бедрена компонента - Анатомично извито късо бедрено стъбло (ляво и дясно) за безциментна фиксация без яка, заострено и с проксимално хидроксиапатитно порьорзно покритие за сръстване с костта и с полиран заострен дистален край.- Биконична шийка в два варианта – права и извита, като извитата шийка позволява модулиране на позицията в антеверзия, ретроверзия, варус или валгус в зависимост от индивидуалната анатомия на пациента. <p>- Морзов конус на шийката – 12/14 поемащи бедрени глави с диаметър 28, 32 mm. направени от CrNi или CoCr стомани .</p> <p>- Размери на стъблата – 7 размера / от 1-7 /: като за всеки размер стъблата биват леви и десни. 2. Ацетабуларна компонента - Прес-фит титаниева ацетабуларна капсула за безциментна фиксация с хидроксиапатитно порьорзно покритие и с външен диаметър от 46 до 64 mm. Наличие на 4 шипа по периферията на капсулата за по добра фиксация. Винтово механично закрепване с 6,5 mm. титаниеви спонгиозни винтове. Ацетабуларната метална титаниева капсула има множество отвори за пласиране на спонгиозните винтове, както централно, така и по периферията, както и 3 радиерно разположени процепа в долния полюс за осигуряване на пружинно съпротивление и по-надеждна фиксация..</p> <p>- UHMWPE полиетиленова вложка / инлей / за „прес-фит“ ацет. капсула с размери от 46 до 64 mm и 10 градусова антилуксационна стреха. Подходящи за 28 mm. бедрени глави. Освен антилуксационната с 10° инклинация, вложката позволява pressfit закрепване към металната капсула при каквато и да е произволна ротация на антилуксационната стреха.</p> <p>- Титаниеви 6,5 mm спонгиозни винтове с дължини от 20 mm до 55 mm за допълнителна фиксация на металната капсула. 4. Феморална глава Неръждаема стомана морзов конус 12/14 Ф 28 - четири размера</p>		
	Циментна двуполусна протеза	комплект	20
30008	1. Бедрена компонента с циментна фиксация.Технически характеристики: Бедрено стъбло с циментна фиксация тип „ Мюлер“, с ъгъл на шийка 135° и с конус на шийка 12/14. По вътрешната повърхност на шийката на стъблото да няма ямка за избиване на стъблото за да не се отслаби неговата якост.Размери: 7: анодизирани стъбла за циментна фиксация с r/ri от 6,25; 7,5 ; 10 ; 11,25 ; 12,5 ; 13,75 ; 15. 2. Ацетабуларна компонента с циментна фиксация. Технически характеристики: Ацетабуларна капсула с цимента фиксация– от полиетилен UHMWPE с рентгенопозивен пръстен и сферично заключени нарязи за циментното покритие. Вътрешен диаметър 32 mm., външен диаметър от 44 до 60 през 2 mm.Специална хемисфера с метална нишка, по полюса на капсулата, от неръждаема стомана, с цел улесняване позиционирането ѝ, набраздени периферни канали за улесняване интеграцията на цимента, като минималната дебелина на капсулата е 6 mm за осигуряване на качеството, гарантиращо минимално износване.Разновидности: С оглед конкретните нужди на пациенти, моделът да предлага права и дисплазична 10° капсула.Материал: UHMWPE Полиетилен. Размери: от Ø44 mm до Ø60 mm през 2 mm. 3. Феморална глава Технически характеристики: Материал:Implant steel морзов конус 12/14. Размери: Ø32 mm, дължина къса /S/, средна /M/, дълга /L/, екстра дълга /XL/, както и размер /XXL/.		
	Еднополусна протеза с БИ- артикуларна глава	комплект	40
30009	1. Бедрена компонента с циментна фиксация.Технически характеристики: Бедрено стъбло с циментна фиксация тип „ Мюлер“, с ъгъл на шийка 135° и с конус на шийка 12/14. По вътрешната повърхност на шийката на стъблото да няма ямка за избиване на стъблото за да не се отслаби неговата якост.Размери: 7: анодизирани стъбла за циментна фиксация с r/ri от 6,25; 7,5 ; 10 ; 11,25 ; 12,5 ; 13,75 ; 15. 2. Хемипротезна биартикуларна глава комплект състоящ се от външна метална капсула изработена от FeCrNiMnMoNbN по ISO 5832-9 и CoCrMo (ISO 5832-12) с размери 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62 mm , вътрешна полиетиленова фложка с диаметър 28 mm. и фабрично капсулована метална глава с вътрешен конус 12/14.		

	Система за хибридно тазобедрено ендопротезиране с бедrena компонента с циментна фиксация и ацетабуларна компонента с безциментна фиксация	комплект	2
30010	1. Бедrena компонента с циментна фиксация.Технически характеристики: Бедрено стъбло с циментна фиксация тип „ Мюлер”, с ъгъл на шийка 135° и с конус на шийка 12/14. По вътрешната повърхност на шийката на стъблото да няма ямка за избиване на стъблото за да не се отслаби неговата якост.Размери: 7: анодизирани стъбла за циментна фиксация с р/ри от 6,25; 7,5 ; 10 ; 11,25 ; 12,5 ; 13,75 ; 15. 2. Ацетабуларна компонента - Прес-фит титаниева ацетабуларна капсула за безциментна фиксация с хидроксиапатитно порьорзно покритие и с външен диаметър от 46 до 64 mm(през 2 мм). Наличие на 4 шипа по периферията на капсулата за по добра фиксация. Винтово механично закрепване с 6,5 mm. титаниеви спонгиозни винтове. Ацетабуларната метална титаниева капсула да има множество отвори за пласиране на спонгиозните винтове, както централно, така и по периферията, както и 3 радиерно разположени прощепва в долния полюс за осигуряване на пружинно съпротивление и по-надеждна фиксация. 3. UHMWPE полиетиленова вложка / инлей / за „прес-фит” ацет. капсула с размери от 46 до 64 mm(през 2 мм) и 10 градусова антилуксационна стреха. Подходящи за 28 mm. бедрени глави. Освен антилуксационната с 10° инклинация, вложката позволява pressfit закрепване към металната капсула при каквато и да е произволна ротация на антилуксационната стреха. Подходящи за 28 mm. бедрени глави. Освен антилуксационната с 10° инклинация, вложката позволява pressfit закрепване към металната капсула при каквато и да е произволна ротация на антилуксационната стреха. 4. Феморална глава Неръждаема стомана морзов конус 12/14 Ф 28 - четири размера : - 3,5 ; 0 ; +3,5 ; +7 5. Титаниеви 6,5 мм спонгиозни винтове с дължини от 20 мм до 55 мм(през 5 мм) за допълнителна фиксация на металната капсула		
	Система за хибридно тазобедрено ендопротезиране с полирана бедrena компонента с циментна фиксация и ацетабуларна компонента с безциментна фиксация	комплект	2
30011	1. Изцяло полирано стъбло от стоманена сплав с Мюлеров дизайн с долен преплеснат и заоблен край. Без централайзер. Повърхността на стъблото да не създава микрорелеф върху залепващия я цимент. Ограничаваша импакцията бразда в проксималния край. Издължена полирана шийка стеснена в средния диаметър с размери, не повече от в предно-задния край 13мм и в страничните краища 10мм. Ъгъл на шийката 135 градуса, диаметър на конуса на шийката 12/14. Размери на стъблата : 9,10,11,12,13,14,15,16. 2. Ацетабуларна компонента - Прес-фит титаниева ацетабуларна капсула за безциментна фиксация с хидроксиапатитно порьорзно покритие и с външен диаметър от 46 до 64 mm(през 2 мм). Наличие на 4 шипа по периферията на капсулата за по добра фиксация. Винтово механично закрепване с 6,5 mm. титаниеви спонгиозни винтове. Ацетабуларната метална титаниева капсула да има множество отвори за пласиране на спонгиозните винтове, както централно, така и по периферията, както и 3 радиерно разположени прощепва в долния полюс за осигуряване на пружинно съпротивление и по-надеждна фиксация. 3. UHMWPE полиетиленова вложка / инлей / за „прес-фит” ацет. капсула с размери от 46 до 64 mm(през 2 мм) и 10 градусова антилуксационна стреха. Подходящи за 28 mm. бедрени глави. Освен антилуксационната с 10° инклинация, вложката позволява pressfit закрепване към металната капсула при каквато и да е произволна ротация на антилуксационната стреха. Подходящи за 28 mm. бедрени глави. Освен антилуксационната с 10° инклинация, вложката позволява pressfit закрепване към металната капсула при каквато и да е произволна ротация на антилуксационната стреха. 4. Феморална глава Неръждаема стомана морзов конус 12/14 Ф 28 - четири размера : - 3,5 ; 0 ; +3,5 ; +7 5. Титаниеви 6,5 мм спонгиозни винтове с дължини от 20 мм до 55 мм(през 5 мм) за допълнителна фиксация на металната капсула.		
	Безциментна протеза със стъбло покрито изцяло с титаниева плазма и хидроксиапатит с Би - артикуларна глава	комплект	1
30012	1.Бедrena компонента - Изцяло покрити с двойно поресто покритие бедрено стъбло (плазма разпръснат титаниев прах и хидроксиапатит) за безциментна фиксация без яка, с типичната Мюлерова форма и овален дистален край.- Основата на шийката на стъблото е конусовидно стеснена с оглед избягване на иннийджмънт и увеличаване на обема на движение.2.Хемипротезна биартикуларна глава: с вътрешен диаметър 28 mm.и нисък профил с външен диаметър 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62 mm., изработена от FeCrNiMnMoNbN по ISO 5832-9 и CoCrMo (ISO 5832-12).		
30013	Стабилизираща плака за трохантер Трохантерна плака с два извити фиксатора на трохантера „тип кука” с променлива дължина и възможност за захващане със серклажи. Материал: CrCoMn-стомана.Размери: дължина 250 мм	комплект	2
30014	Костен цимент с нисък вискозитет предназначен за употреба със спринцовка за костен цимент или циментен пистолет (със и без антибиотик).	брой	5
30015	Костен цимент със среден вискозитет (с и без антибиотик).	брой	5
30016	Шприц за костен цимент с овална форма на накрайника	брой	2
30017	Тазобедрен спейсър тип "Мюлер" състоящ се от костен цимент зареден с висока концентрация на антибиотик(гентамицин) и вътрешно ядро-изработено от неръждаема стомана 316 L за по-голяма устойчивост срещу маханично и физиологично напрежение.Дължина на стъблото:130мм .Размери на главата 48 и 56.	комплект	1
30018	Тазобедрен спейсър тип "Чарли" състоящ се от костен цимент зареден с висока концентрация на антибиотик(гентамицин) и вътрешно ядро-изработено от неръждаема стомана 316 L за по-голяма устойчивост срещу маханично и физиологично напрежение.Дължина на стъблото:130мм .Размери на главата 48 и 56.	комплект	1
30019	Тазобедрен спейсър тип "Чарли" XL състоящ се от костен цимент зареден с висока концентрация на антибиотик(гентамицин) и вътрешно ядро-изработено от неръждаема стомана 316 L за по-голяма устойчивост срещу маханично и физиологично напрежение.Дължина на стъблото:250мм .Размери на главата 48 и 56.	комплект	1
30020	Коляннен спейсър предназначен за временно имплантиране,състоящ се от костен цимент зареден с висока концентрация на антибиотик(гентамицин)ляв и десен и размери: 58 и 65, окомплектован с една доза гентамицинов антибиотичен цимент.	комплект	1

30021	РАМЕННА ЕНДОПРОТЕЗА С ЦИМЕНТНА ФИКСАЦИЯ НА СТЕБЛОТО Технически характеристики: Материал CrCoMn стомана с четири размера на главите 38, 40, 42, 44мм Стебло право с диаметър Ф 8 и отвори в областта на хирургичната шийка.	комплект	1
30022	Хумерални заключващи плаки (ограничен контакт) плаки материал 316L – Stainless steel с размери: 48, 60, 72, 84, 96, 108, 120, 132 и 144. Винтове: заключващи 3,5мм	комплект	10
30023	Хумерални заключващи плаки (пълнен контакт) материал 316L – Stainless steel с размери: 48, 60, 72, 84, 96, 108, 120, 132 и 144. Винтове: заключващи 3,5мм	комплект	10
30024	Хумерална плака с малка контактна площ с отвор за заключващи винтове и отвор за незаклучващи компресивни винтове материал: 316L – Stainless steel. Винтове: заключващи 3,5мм и кортикални 3,5мм. Отворите на плаката са контурирани така, че през тях да могат да бъдат пласирани както заключващи, така и незаклучващи винтове.	комплект	10
30025	Заклучваща плака за проксимален хумерус материал 316L – Stainless steel. Плаката е с удължена и анатомично контурирана проксимална част и възможност за пласиране на заключващи и незаклучващи винтове. Винтове: заключващи 3,5мм .Размери на плаката: от 4 до 7 отвора.	комплект	10
30026	Заклучваща плака за проксимален хумерус материал 316L – Stainless steel. Възможност за пласиране на заключващи и незаклучващи винтове. Винтове: заключващи 3,5мм .Размери на плаката: от 4 до 7 отвора.	комплект	5
30027	Заклучваща плака за проксимален хумерус (ограничен контакт) материал 316L – Stainless steel. Възможност за пласиране на заключващи и незаклучващи винтове. Винтове: заключващи 3,5мм .Размери на плаката: от 4 до 7 отвора.Ограничен контакт	комплект	5
30028	Заклучваща плака за радиус лява и дясна материал: 316L – Stainless steel с размери: 53 и 72 мм. Винтове: заключващи 3,5мм	комплект	5
30029	Анатомична заключваща плака за радиус лява и дясна материал:316L – Stainless steel с размери: 54, 62 и 70 мм. Винтове: заключващи 3,5мм	комплект	5
30030	Стандартна реконструктивна плака материал: 316L – Stainless steel с размери 46, 58, 70, 82, 94, 106, 118, 130 и 142 мм. Винтове: кортикални 3,5 мм.	комплект	3
30031	Заклучваща реконструктивна плака материал: 316L – Stainless steel с размери 46, 58, 70, 82, 94, 106, 118, 130 и 142 мм. Винтове: заключващи 3,5 мм. Отворите на плаката са контурирани така, че през тях да могат да бъдат пласирани както заключващи, така и незаклучващи винтове.	комплект	3
30032	Тибялна L - образна плака материал- 316L – Stainless steel; размери: 68,2мм Винтове: кортикални 4,5мм и спонгиозни 6,5мм	комплект	2
30033	Плака пета У - образна неригидна – лява и дясна Материал-316L – Stainless steel; размери 65 x 30 мм. Винтове: кортикални 3,5 мм и спонгиозни 4 мм.	комплект	2
30034	Заклучваща плака за пета – лява и дясна материал-316L – Stainless steel; размери 76 x 39 мм. С 17 бр. заключващи отвора с възможност за индивидуално моделиране според нуждите на оператора.Винтове: заключващи 3,5 мм.	комплект	2
30035	Тибялна Т-плака Материал- 316L – Stainless steel; размери 84, 100, 116 и 148 мм. Винтове: кортикални 4,5 мм.	комплект	1
30036	Тибялна Плака детелина материал- 316L – Stainless steel; размери 86 и 101 мм. Винтове -кортикални 3,5 мм и спонгиозни 4,5 мм.	комплект	2
30037	Метакарпална ¼ тубуларна плака материал: 316L – Stainless steel с размери: 23, 31, 39, 47, 55 и 63мм. Винтове:кортикални 2.7 мм	комплект	2
30038	Дистална бедрена плака .С 6 бр.дистални заключващи винтове.С дължина от 4 до 12 комбинирани отвора позволяващи поставяне на заключващ и/или компресивен винт.Допълнителни отвори за водещи кирширови игли. Леви и десни варианти с анатомичен профил. материал-316L – Stainless steel; Винтове: заключващи самонарезни Ф 5 мм. и компресивни винтове Ф 4,5мм. Отворите на плаката са контурирани така, че през тях да могат да бъдат пласирани както заключващи, така и незаклучващи винтове.	комплект	10
30039	Проксимална тибялна плака .С 5 бр. дистални заключващи винтове.С дължина от 4 до 12 комбинирани отвора позволяващи поставянето на заключващ и/или компресивен винт.Допълнителни отвори за водещи кирширови игли. Леви и десни варианти с анатомичен профил .материал- 316L – Stainless steel; Винтове: заключващи самонарезни Ф 5 мм. и компресивни винтове Ф 4,5мм.	комплект	10
30040	Дистална тибялна плака .С 10 бр. дистални заключващи винтове.С дължина от 4 до 12 комбинирани отвора позволяващи поставянето на заключващ и/или компресивен винт.Допълнителни отвори за водещи кирширови игли. Леви и десни варианти с анатомичен профил .материал- 316L – Stainless steel; Винтове: заключващи самонарезни Ф 5 мм. ,заклучващи самонарезни Ф 3,5мм и компресивни винтове Ф 4,5мм. Отворите на плаката са контурирани така, че през тях да могат да бъдат пласирани както заключващи, така и незаклучващи винтове.	комплект	10
30041	Кондилна плака малка контактна площ с отвор за заключващи винтове и отвор за незаклучващи компресивни винтове – лява и дясна материал- 316L – Stainless steel. Възможност за пласиране на кортикални и спонгиозни заключващи винтове. Размери 4 (от 9 до 13 отвора през 2 отвора). Винтове заключващи 5 мм и 6,5 мм.	комплект	5
30042	Широка заключваща плака с ограничен контакт .С дължина от 5 до 13 комбинирани отвора позволяващи поставянето на заключващ и/или компресивен винт.материал- 316L – Stainless steel; Винтове: заключващи самонарезни Ф 5 мм. и компресивни винтове Ф 4,5мм.	комплект	10

30043	Тясна права заключваща плака. С дължина от 4 до 12 комбинирани отвора позволяващи поставянето на заключващ и/или компресивен винт. Допълнителни отвори за водещи киршнирови игли. материал- 316L – Stainless steel; Винтове: заключващи самонарезни Ф 5 мм. и компресивни винтове Ф 4,5мм. Отворите на плаката са контурирани така, че през тях да могат да бъдат пласирани както заключващи, така и незаклучващи винтове.	комплект	10
30044	Заклучваща тибялна L – плака – лява и дясна материал- 316L – Stainless steel; размери 5 (от 4 до 8 отвора). Винтове: заключващи 5 мм. Отворите на плаката са контурирани така, че през тях да могат да бъдат пласирани както заключващи, така и незаклучващи винтове.	комплект	5
30045	1/3 тубуларна плака за фибула материал-316L – Stainless steel; размери от 4 до 12 отвора. Винтове: кортикални 3.5 мм.	комплект	15
30046	Плака за фибула - материал-316L – Stainless steel; размери от 4 до 10 отвора. Винтове: кортикални 3.5 мм.	комплект	10
30047	Канюлирани винтове Ф7 за бедрена шийка материал-316L – Stainless steel; размери от 70 до 120 мм през 5 мм.		20
30048	DHS плака материал-316L – Stainless steel; размери ъгъл 135° дължина от 3 до 12 отвора. Винтове: кортикални 4.5 мм.Пълен контакт,полирана,незаклучваща	комплект	20
30049	DHS плака материал-316L – Stainless steel; размери ъгъл 135° дължина от 3 до 12 отвора. Винтове: заключващи винтове Ф 5.Ограничен контакт,заклучваща.	комплект	20
30050	DCS плака материал-316L – Stainless steel; размери ъгъл 95° дължина от 3 до 12 отвора. Винтове: кортикални 4.5 мм.Пълен контакт,полирана,незаклучваща	комплект	20
30051	Система за пластично възстановяване на предна кръстна връзка - пълен набор от инструменти за възстановяване; интерферентни винтове за бедрена и тибялна фиксация на връзката (резорбируеми или изработени от титаниева сплав)	комплект	1
30052	Прав хумерален титанив пирон къс - ляв и десен,наканюлиран Материал: титаний Размери: дължина 150мм , диаметър Ф7 и Ф8 с проксимално заключващи винтове в две равнини(общо четири на брой) и дистално незаклучващи се винтове(един на брой) в две равнини с два отвора по средата. Винтове: титаниеви Ф3,5 и заключващи спонгиозни Ф4	комплект	1
30053	Дълъг хумерален титаниев пирон неканюлиран Материал: титаний Размери: от 190 до 290 мм през 20мм и диаметър Ф7 с 4 проксимални отвора в две равнини на 90° и три дистални отвора в две равнини Винтове: кортикални Ф3,5 титаниеви	комплект	1
30054	Еластични ендери титаниеви с приплеснато ухо Размери: Ф2, Ф2,5, Ф3, Ф3,5, Ф4 и дължина 500мм	брой	6
30055	Феморален интрамедуларен застопоряващ канюлиран пирон,с два варианта на проксимално заключване- стандартно и реконструктивно. Материал: титаниева сплав с фино плазма разпръснато титаниево покритие на повърхността на пилона за по-добра остеоинтеграция. Размери: Ф10 и дължина от 340 до 440мм през 20мм Два отвора проксимална фиксация, единият динамичен, три надлъжни улея по хода на пилона за намаляване на интрамедуларното налягане при въвеждане. Два отвора дистална фиксация Винтове: титаниеви Ф5 от 30 до 80мм през 5 мм	комплект	1
30056	Бедрен интрамедуларен реконструктивен къс пирон – титаниев,130 градусов,солиден(неканюлиран) позволяващ имплантирането два канюлирани застопоряващи винта във бедрената шийка. Три надлъжни улея по хода на пилона за намаляване на интрамедуларното налягане при въвеждане. Материал: титаниева сплав с фино плазма разпръснато титаниево покритие на повърхността на пилона за по-добра остеоинтеграция. Размери: Ф11 и дължина 225мм,позволяващ динамично и статично заключване в дисталната си част. Винтове: титаниеви проксимални самонарезни с спонгиозна резба Ф8 и дължина от 65 до 125 мм през 5мм, дистални самонарезни Ф5 от 30 до 80мм през 5мм	комплект	1
30057	Бедрен интрамедуларен реконструктивен дълъг пирон канюлиран с анатомична извивка, 130 градусов ляв и десен,проксимално разширен – титаниев, позволяващ поставянето на два канюлирани застопоряващи винта във бедрената шийка,с възможност за поставяне на титаниева тапа.И два отвора единият, от които динамичен в дисталната част. Три надлъжни улея по хода на пилона за намаляване на интрамедуларното налягане при въвеждане. Материал: титаниева сплав с фино плазма разпръснато титаниево покритие на повърхността на пилона за по-добра остеоинтеграция. Размери: Ф10 и дължина от 340 до 440 през 20мм Винтове: титаниеви проксимални с спонгиозна резба Ф8 и дължина от 70 до 120 мм през 5мм, дистални Ф5 от 30 до 80мм през 5мм	комплект	1
30058	Тибялен интрамедуларен титаниев пирон с дистална кривина,солиден(неканюлиран) Материал: титаниева сплав с фино плазма разпръснато титаниево покритие на повърхността на пилона за по-добра остеоинтеграция. Размери: Ф8 , Ф9 и дължина от 240 до 390 през 15мм с два проксимални отвора единият от които динамичен и четири дистални отвора в две перпендикулярни равнини,позволяващи заключване на 1 см. от върха. Винтове: заключващи самонарезващи винтове Ф3,5 и Ф5 .С осигурен специфичен инструментариум за поставяне и отстраняване.	комплект	2

30059	Кюнчеров пирон.Различни размери	брой	10
30060	Киршнерови спици Материал : Stainless steel Размери: 1 мм., 1,2 мм, 1,5мм,2 мм Дължини : 150 мм и 300мм	брой	2
30061	Комплект за Вебер Материал : Stainless steel Размери : 0,3 мм.,0,4 мм, 0,6 мм, 08, мм 1,0 мм., 1,2 мм Дължини : 5м. 10м.	брой	10
30062	Стерилен комплект за външна фиксация на дистален радиус тип Колес Комплекта включва: 1. Външен фиксатор тип Колес с дължина 165 мм позволяващ пласирането на 3 броя 2.5 мм самонарязващи шпилки в дисталните 3 отвора на фиксатора и 3 броя 3.0 мм самонарязващи шпилки в проксималните 3 отвора на фиксатора. 2. 3 броя 3.0 мм самонарязващи шпилки с дължина 100 мм. 3. 3 броя 2.5 мм самонарязващи шпилки с дължина 80 мм. 4. Г – образен лимбусен ключ за заключване на фиксатора 5. 2 броя гаечни ключове за блокиране на фиксатора в коригирано положение Всички компоненти на фиксатора са опаковани в кутия за еднократна употреба и гама стерилизирани.	брой	10
Обособена позиция №4 Остеосинтезни средства за горен и долен крайник, системи за ендопротезиране на долен крайник			
	Тотална безциментна ендопротеза за тазобедрена става	комплект	2
40001	СТАНДАРТНО СТЕБЛО – Тазобедрено стебло за безциментно закрепване без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стебло, цялостно покрито с хидроксиапатит. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и самозаклучване в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 11 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав. СТЕБЛО КОКСА ВАРА – Тазобедрено стебло за безциментно закрепване с яка. 125-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стебло цялостно покрито с хидроксиапатит. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и самозаклучване в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 10 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав. ЛАТЕРАЛИЗИРАНО СТЕБЛО (с изместване „High Offset“) – Тазобедрено стебло за безциментно закрепване без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стебло цялостно покрито с хидроксиапатит. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне и самозаклучване в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 10 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав. Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28мм, 32мм и 36мм. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Латерализации -2, +1, +1.5, +5, +8.5, +9, +12, +13; Материал: Co-Cr. Титаниева капсула с „пресфит“ закрепване. Капсулата е покрита с порьозен титаний и има 3 отвора за допълнително закрепване със спонгиозни винтове. Дизайнът на капсулата не позволява ротация на инлея. Ъгъл на поставяне на винтовете в капсулата до 34 градуса. Размери - най-малко 10 размера; Материал: Ti-6Al-4V сплав, структурна повърхност. Ацетабуларна полиетиленова вложка изработена от умерено висока степен на свързаност на полимерните молекули Moderately High Crosslinked UHMWPE. Вътрешен диаметър от 28 мм и 32 мм. Най-малко 2 възможности за вложка – неутрална и 10°. Размери: най-малко 10 размера от вид; Материал: UHMWPE. Винтове за ацетабуларна капсула. Самонарезни винтове, без необходимост от предварително нарязване на резба в ацетабудума. Размери: Диаметър 6,5 мм; дължини – 15 мм, 20 мм, 25 мм, 30 мм, 35 мм, 40 мм, 45 мм. Материал TiAl6V4 сплав.		
	Тотална циментна ендопротеза за тазобедрена става	комплект	10
40002	Концентричен ацетабуларен компонент , пълна външна хемисфера с набраздена структура за по-добра стабилност и контакт с костния цимент. Наличие на рентгенографски маркер – метален пръстен, способстващ за локализиране на правилната позиция на ацетабуларния компонент и пост-оперативна проследяемост. Вътрешен ръб на чашката позволяващ по-добро обхващане на феморалната глава и увеличаване на стабилността. Вътрешен диаметър от 28 мм. Размери - най-малко 8 размера; Материал: UHMWPE. Бедрено стебло с циментна фиксация без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Наличие на вертикални бразди предоставящи по-голяма контактна площ между стеблото и цимента и в същото време не позволяващи ротация на стеблото. Скосеното рамо на стеблото улеснява неговото поставяне в канала на фемура. В дисталния си край стеблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Полирана шийка за намаляване на износването. Размери: най-малко 9 размера; Материал: медицинска стомана сплав. Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28мм, 32мм и 36мм. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Латерализации -2, +1, +1.5, +5, +8.5, +9, +12, +13; Материал: Co-Cr. Костен цимент, среден или висок вискозитет, без антибиотик - 40, 20гр. Костен цимент, със среден или висок вискозитет-рентгено-позитивен с антибиотик-40г,20г.		
40003	Система за еднополусно тазобедрено ендопротезиране, съставена от биполарна бедрена глава и циментно бедрено стебло	комплект	5

	<p>Биполярна глава, съвместима с конус 12/14 и вътрешен диаметър 28mm. Външен диаметър с най-малко 23 размера в серия, започващи от 39mm. Латерализация на главите най-малко 4 размера. Материал: CO-CR-MO и UHMWPE сплав.</p> <p>Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28mm, 32mm и 36mm. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Латерализации -2, +1, +1.5, +5, +8.5, +9, +12, +13; Материал: Co-Cr..</p> <p>Бедрено стъбло с циментна фиксация без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Наличие на вертикални бразди предоставящи по-голяма контактна площ между стъблото и цимента и в същото време не позволяващи ротация на стъблото. Скосеното рамо на стъблото улеснява неговото поставяне в канала на фемура. В дисталния си край стъблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Полирана шийка за намаляване на износването. Размери: най-малко 9 размера; Материал: медицинска стомана сплав.</p> <p>Костен цимент, със среден или висок вискозитет, без антибиотик - 40, 20гр.</p> <p>Костен цимент, със среден или висок вискозитет-рентгено-позитивен с антибиотик-40г,20г.</p>		
40004	<p>Тотална хибридна система за тазобедрено ендопротезиране, съставена от циментна ацетабуларна компонента и безциментно бедрено стъбло</p>	комплект	1
	<p>Концентричен ацетабуларен компонент, пълна външна хемисфера с набраздена структура за по-добра стабилност и контакт с костния цимент. Наличие на рентгенографски маркер – метален пръстен, способстващ за локализиране на правилната позиция на ацетабуларния компонент и пост-оперативна проследяемост. Вътрешен ръб на чашката позволяващ по-добро обхващане на феморалната глава и увеличаване на стабилността. Вътрешен диаметър от 28 мм. Размери - най-малко 8 размера; Материал: UHMWPE.</p> <p>СТАНДАРТНО СТЕБЛО – Тазобедрено стъбло за безциментно закрепване без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Стандартно стъбло, цялостно покрито с хидроксиапатит. Проксимално трапецоидно сечение спомагащо понасянето на аксиалния и торзионния стрес и промотиращо първоначална стабилност. Скосеното рамо на стъблото улеснява неговото поставяне и самозаклучване в канала на фемура. В дисталния си край стъблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Размери: Най-малко 11 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав.</p> <p>Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28mm, 32mm и 36mm. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Костен цимент, със среден или висок вискозитет, без антибиотик - 40, 20гр.</p> <p>Костен цимент, със среден или висок вискозитет-рентгено-позитивен с антибиотик-40г,20г.</p>		
40005	<p>Тотална хибридна система за тазобедрено ендопротезиране, съставена от безциментна ацетабуларна компонента и циментно бедрено стъбло</p>	комплект	1
	<p>Бедрено стъбло с циментна фиксация без яка. 135-градусов ъгъл на шийката, конус на шийката 12/14. Наличие на вертикални бразди предоставящи по-голяма контактна площ между стъблото и цимента и в същото време не позволяващи ротация на стъблото. Скосеното рамо на стъблото улеснява неговото поставяне в канала на фемура. В дисталния си край стъблото е конусовидно, със стеснен връх, за избягване на контакт с кортекса, водещ до дистална следоперативна болка в бедрото. Полирана шийка за намаляване на износването. Размери: най-малко 9 размера; Материал: медицинска стомана сплав.</p> <p>Титаниева капсула с „пресфит“ закрепване. Капсулата е покрита с порьозен титаний и има 3 отвора за допълнително закрепване със спонгиозни винтове. Дизайнът на капсулата не позволява ротация на инлея. Ъгъл на поставяне на винтовете в капсулата до 34 градуса. Размери - най-малко 10 размера; Материал: Ti-6Al-4V сплав, структурна повърхност.</p> <p>Ацетабуларна полиетиленова вложка изработена от умерено висока степен на свързаност на полимерните молекули Moderately High Crosslinked UHMWPE. Вътрешен диаметър от 28 мм и 32 мм. Най-малко 2 възможности за вложка – неутрална и 10°. Размери: най-малко 10 размера от вид; Материал: UHMWPE.</p> <p>Винтове за ацетабуларна капсула. Самонарезни винтове, без необходимост от предварително нарязване на резба в ацетабулума. Размери: Диаметър 6,5 мм; дължини – 15 мм, 20 мм, 25 мм, 30 мм, 35 мм, 40 мм, 45 мм. Материал TiAl6V4 сплав.</p> <p>Феморална глава съвместима с конус 12/14. Диаметър 28mm, 32mm и 36mm. Металната глава е с висока степен на полиране за свеждане на триенето до минимум. Латерализации -2, +1, +1.5, +5, +8.5, +9, +12, +13; Материал: Co-Cr.</p> <p>Костен цимент, със среден или висок вискозитет, без антибиотик - 40, 20гр.</p> <p>Костен цимент, със среден или висок вискозитет-рентгено-позитивен с антибиотик-40г,20г.</p>		
40006	<p>Система за тотално, първично ендопротезиране на колянна става</p>	комплект	2
	<p>Феморален компонент с циментна фиксация, обособен за дясно и обособен за ляво коляно, с жертване на задна кръстна връзка. Сагиталният профил на компонента е изграден от най-малко 3 различни пресичащи се радиуса за предоставяне на максимална тибнофеморална контактна площ и възможно най-малък контактен стрес в основните зони на натоварване. Размери: най-малко 6 размера. Материал: Co-Cr.</p> <p>Тибялен симетричен компонент с циментна фиксация, с жертване на задна кръстна връзка и с фиксиран тибялен инсърт. Възможност за комбинация на различни размери на фемуралните и тибялните компоненти. Наличие на вдлъбнатини в дисталната част на тибялния компонент за оптимална циментна фиксация. Наличие на непрекъснат опорен ръб и жлеб около целия компонент за оптимална фиксация на тибялния инсърт. Размери: най-малко 6 размера. Материал: Ti-6Al-4V сплав.</p> <p>Полиетиленов тибялен симетричен инсърт с възможност за гама вакуум стерилизирани тибялни инсърти с жертване на задна кръстна връзка. Размери: най-малко 6 размера и минимум 7 дебелини. Материал: PE.</p> <p>Патела, овална, куполна с три клина. Изцяло изградена от полиетилен. Размери: най-малко 4 размера.</p> <p>Костен цимент, със среден или висок вискозитет, без антибиотик - 40, 20гр.</p> <p>Костен цимент, със среден или висок вискозитет-рентгено-позитивен с антибиотик-40г,20г.</p>		

40007	<p>Тибиаден пирон с разширени индикации анатомично контуриран за по-проксимални и по-дистални фрактури, позволяващ максимално дистално заключване на 2 мм от дисталния кай на пилона, с 4 винта под 4 равнини. Проксимално има 5 отвора в четири равнини предпоследният от проксимално към дистално е динамизиращ проксимално се затваря с шапка с размери от 0 до 15мм. Материал : Ti-6Al-V</p> <p>Тибиаден пирон ф8, 9, 10, 11, 12, 13 мм дължини: 255 до 465 със стъпка 15 мм</p> <p>Тибиаден пирон ф8, 9, 10, 11, 12, 13 мм дължини: 255 до 450 със стъпка 15 мм с антибактериално покритие</p> <p>Заклучващ винт за стандартно заключване ф5.0 дължина 26-100 мм</p> <p>Шапка с дължина от 0-15 мм канюлирана стъпка през 5 мм</p>	комплект	5
40008	<p>Проксимален фемураден пирон с 6 градуса медиално-латерална извивка за анатомично щадяща входна точка върху големия трохантер, с проксимално застопоряване от спирално острие което се заключва и осигурява антиротационна стабилност. Спиралното острие има странични отвори за използване на допълнителна аугментация при остеопоротични фрактури. Дистално заключване – от 1 бр. заключващ винт при късия и 2 бр. при дългия вариант. Размери от 170 до 420мм - 125 градуса, 130 градуса и 135 градуса -Ø9 и Ø10. При необходимост използване на цимент за аугментация със специализирани канюли, спринцовки и игли, които да се ползват към инструментариума. Материал : Ti-6Al-V</p> <p>Проксимален фемураден пирон ф9/10 къс от 170 до 240мм 125/130/135 градуса</p> <p>Проксимален фемураден пирон ф9/10 дълъг от 300 до 420мм 125/130/135 градуса</p> <p>Перфорирано спирално острие с възможност за аугментация размер от 75-130 мм стъпка през 5мм</p> <p>Заклучващ винт за стандартно заключване ф5.0 дължина 26-100 мм</p> <p>Шапка с дължина от 0-15 мм канюлирана стъпка през 5 мм</p>	комплект	5
40009	<p>Заклучваща плака за дистален радиус воларна анатомично контурирана за лява и дясна ръка. Полиаксиални отвори за 2,4мм заключващи винтове с девиация +15градуса. Воларна плака с малка, средна или голяма глава с две редици отвори на главата за по-стабилна фиксация.2,3,5,8отвора на опашката на плаката.Материал : Ti-6Al-V; Заклучваща плака за дистален радиус комбинирани отвори в стеблото. В широката част има 6 до 7 отвора заключващи полиаксиални винтове. В стеблото 2 до 4 отвора в и дължина от 45 до 68 мм леви и десни; Полиаксиален заключващ винт за заключване с девиация +15 градуса, ф2.4 дължина 8-30 мм, стъпка през 2мм; Кортикални винтове ф2.4/2.7, дължина 8-30мм, стъпка през 2мм</p>	комплект	5
40010	<p>Заклучваща плака за проксимален хумерус 3,5 PHILoS, анатомично контурирана, 9 отвора на главата , за кортикални винтове 3,5 мм, спонгиозни винтове 3,5 мм, заключващи перфорирани винтове и отвори за незаклучващи компресивни винтове ;3-13 отв.дължина от 90мм до 286мм. Възможност за поставяне на 4-6 перфорирани винта и инжектиране на костен цимент през тях за по-добра стабилност. Материал : Ti-6Al-V. Заклучваща плака за проксимален хумерус 3,5 PHILoS, анатомично контурирана, 9 отвора на главата , за кортикални винтове 3,5 мм, спонгиозни винтове 3,5 мм, заключващи перфорирани винтове и отвори за незаклучващи компресивни винтове ;3-13 отв.дължина от 90мм до 286мм Материал : Ti-6Al-V</p> <p>Заклучващ винт за стандартно заключване ф3.5 дължина 10-70 мм; Кортикални винтове ф3.5, дължина 10-70мм; Заклучващи перфорирани винтове ф3.5, дължина 24-54мм</p> <p>Chronos гранули, костозаместител, 0.5 cc, 0.7-1.4 порьозност 60%, стерилен</p> <p>Chronos гранули, костозаместител, 1.0 cc, 0.7-1.4 порьозност 60% стерилен</p> <p>Chronos гранули, костозаместител, 2.5 cc, 0.7-1.4 порьозност 60% стерилен</p> <p>Chronos гранули, костозаместител, 2.5 cc, 1.4-2.8 порьозност 60% стерилен</p> <p>Chronos гранули, костозаместител, 5.0 cc, 1.4-2.8 порьозност 60% стерилен</p> <p>Киршнерова игла ø1.6, 280мм</p> <p>Киршнерова игла ø1.8, 280мм</p>	комплект	5
Обособена позиция №5 Остеосинтезни средства за стабилизация за гръбначен стълб			
5001	<p>Синтетично лепило</p> <p>Синтетичен хидрогел. Предназначен за запечатване на Дюра матер, на главният и гръбначен мозък. Дву-компонентен (Активиран Полиетилен Гликол + Полиетиленимин) Анти-микробни свойства.Анти-адхезивно действие. Резорбируем - 90 дни. Зелено оцветяване.Вграден автоматичен спрей.</p>	бр.	2
5002	<p>Шийна плака, предназначена за постигане на предна стабилизация</p>		
1	<p>Шийна компресионна плака с 4 отвора и стандартни винтове.Предназначена за постигане на предна шийна стабилизация. Материал: Ti-6Al-4V. Наличие на слотове в краниалния и каудален край на плаката. Широчина: 20 мм. Дължини: 23;27;30;33;36мм. Стандартни винтове за фиксиране на плаката с диаметър 4мм и дължини от 12;14;16;18;20;22;24 и 26мм.</p>	комплект	1
2	<p>Шийна компресионна плака с 6 отвора и стандартни винтовеПредназначена за постигане на предна шийна стабилизация. Материал: Ti-6Al-4V. Наличие на слотове в краниалния и каудален край на плаката. Широчина: 20 мм. Дължини: 40;44;48;52;56мм. Стандартни винтове за фиксиране на плаката с диаметър 4мм и дължини от 12;14;16;18;20;22;24 и 26мм.</p>	комплект	1
3	<p>Шийна компресионна плака с 4 отвора и ександъбъл винтове. Предназначена за постигане на предна шийна стабилизация.Материал: Ti-6Al-4V. Наличие на слотове в краниалния и каудален край на плаката. Широчина: 20 мм. Дължини: 23;27;30;33;36мм. Разтварящи се двусегментни (експандъбъл) винтове с диаметър 5мм и дължина 14мм (жълт); 16мм (зелен) и 18мм (син).</p>	комплект	1
4	<p>Шийна компресионна плака с 6 отвора и ександъбъл винтове. Предназначена за постигане на предна шийна стабилизация.Материал: Ti-6Al-4V. Наличие на слотове в краниалния и каудален край на плаката. Широчина: 20 мм. Дължини: 40;44;48;52;56мм. Разтварящи се двусегментни (експандъбъл) винтове с диаметър 5мм и дължина 14мм (жълт); 16мм (зелен) и 18мм (син).</p>	комплект	1
5003	<p>Заместител на прешлено тяло с вградена плака,</p>		
1	<p>Заместител на прешлено тяло с вградена плака и стандартни винтове. Имлант за заместване телата на цервикалните и торакални прешлени и постигане на предна стабилизация. Предно distractionно устройство . Материал: Ti-6Al-4V. Дистракция на импланта- ин ситу. Р-ри на имплантите: 1. Ø 12мм; дистракция-13до18мм и ъгъл от 0°/ 2. Ø 12мм; дистракция-17до26мм и ъгъл от 6°/ 3. Ø 12мм; дистракция- 25 до 41мм и ъгъл от 12°/ 4. Ø 12мм; дистракция- 40до65мм и</p>	комплект	1

	ъгъл от 18°. Стандартни винтове с диаметър 4мм и дължини от 12;14;16;18;20;22;24 и 26мм.		
2	Заместител на прешлено тяло с вградена плака и експандъбъл винтове. Имлант за заместване телата на цервикалните и торакални прешлени и постигане на предна стабилизация. Предно дистракционно устройство. Материал: Ti-6Al-4V. Дистракция на импланта- ин ситу. Р-ри на имплантите: 1. Ø 12мм; дистракция-13до18мм и ъгъл от 0°/2. Ø 12мм; дистракция-17до26мм и ъгъл от 6°/3. Ø 12мм; дистракция- 25 до 41мм и ъгъл от 12°/4. Ø 12мм; дистракция- 40до65мм и ъгъл от 18°. Разтварящи се двусегментни (експандъбъл) винтове с диаметър 5мм и дължина 14мм (жълт); 16мм (зелен) и 18мм (син).	комплект	1
5004	Къса транспедикуларна стабилизация (4 винта) за открита хирургична техника. Торако-лумбален отдел		
1	Моно- или полисегментна гръбначна стабилизация, включваща четири (моно-; полиаксиални или редукиционни) транспедикуларни винта; четири фиксиращи винта и две пръчки. Материал: Ti-6Al-4V. Глава на полиаксиалния винт: с микро стъпки. Дълбочина на позиция на пръчката в главата на винта- 1.6 мм. Нисък профил на винтовете: Полиаксиален винт-17,5мм; Моноаксиален винт- 16,0мм. Диаметър на моноаксиални, полиаксиални и редукиционни винтове: 4.5 мм (светло син); 5.5 мм (жълт); 6.5 мм (зелен); 7.0 мм (светло розов) и 7.5 мм (син). Динамометрично фиксиране на винта към пръчката при 12,4 Nm. Диаметър на пръчките - Ø 5,5 мм.	комплект	2
5005	Средна транспедикуларна стабилизация (6-8 винта) за открита хирургична техника. Торако-лумбален отдел		
1	Полисегментна гръбначна стабилизация, включваща шест (моно-; полиаксиални или редукиционни) транспедикуларни винта; шест фиксиращи винта и две пръчки. Материал: Ti-6Al-4V. Глава на полиаксиалния винт: с микро стъпки. Дълбочина на позиция на пръчката в главата на винта- 1.6 мм. Нисък профил на винтовете: Полиаксиален винт-17,5мм; Моноаксиален винт- 16,0мм. Диаметър на моноаксиални, полиаксиални и редукиционни винтове: 4.5 мм (светло син); 5.5 мм (жълт); 6.5 мм (зелен); 7.0 мм (светло розов) и 7.5 мм (син). Динамометрично фиксиране на винта към пръчката при 12,4 Nm. Диаметър на пръчките - Ø 5,5 мм.	комплект	1
2	Полисегментна гръбначна стабилизация, включваща осем (моно-; полиаксиални или редукиционни) транспедикуларни винта; осем фиксиращи винта и две пръчки. Материал: Ti-6Al-4V. Глава на полиаксиалния винт: с микро стъпки. Дълбочина на позиция на пръчката в главата на винта- 1.6 мм. Нисък профил на винтовете: Полиаксиален винт-17,5мм; Моноаксиален винт- 16,0мм. Диаметър на моноаксиални, полиаксиални и редукиционни винтове: 4.5 мм (светло син); 5.5 мм (жълт); 6.5 мм (зелен); 7.0 мм (светло розов) и 7.5 мм (син). Динамометрично фиксиране на винта към пръчката при 12,4 Nm. Диаметър на пръчките - Ø 5,5 мм.	комплект	1
5006	Дълга транспедикуларна стабилизация (10-12 винта) за открита хирургична техника. Торако-лумбален отдел		
1	Полисегментна гръбначна стабилизация, включваща десет (моно-; полиаксиални или редукиционни) транспедикуларни винта; десет фиксиращи винта и две пръчки. Материал: Ti-6Al-4V. Глава на полиаксиалния винт: с микро стъпки. Дълбочина на позиция на пръчката в главата на винта- 1.6 мм. Нисък профил на винтовете: Полиаксиален винт-17,5мм; Моноаксиален винт- 16,0мм. Диаметър на моноаксиални, полиаксиални и редукиционни винтове: 4.5 мм (светло син); 5.5 мм (жълт); 6.5 мм (зелен); 7.0 мм (светло розов) и 7.5 мм (син). Динамометрично фиксиране на винта към пръчката при 12,4 Nm. Диаметър на пръчките - Ø 5,5 мм.	комплект	1
2	Полисегментна гръбначна стабилизация, включваща дванадесет (моно-; полиаксиални или редукиционни) транспедикуларни винта; дванадесет фиксиращи винта и две пръчки. Материал: Ti-6Al-4V. Глава на полиаксиалния винт: с микро стъпки. Дълбочина на позиция на пръчката в главата на винта- 1.6 мм. Нисък профил на винтовете: Полиаксиален винт-17,5мм; Моноаксиален винт- 16,0мм. Диаметър на моноаксиални, полиаксиални и редукиционни винтове: 4.5 мм (светло син); 5.5 мм (жълт); 6.5 мм (зелен); 7.0 мм (светло розов) и 7.5 мм (син). Динамометрично фиксиране на винта към пръчката при 12,4 Nm. Диаметър на пръчките - Ø 5,5 мм.	комплект	1
5007	Система за перкутани техники за укрепване на прешленното тяло в торако-лумбалния отдел. Разширена система за Кифопластика		
1	Система за кифопластика. Размери на балона-15мм. Билатерална	комплект	2

2.2. Срок на доставка.

Доставките ще се изпълняват от изпълнителя в срок, предложен от същия в дни, до 3 (три) дни, след получаване на писмена заявка от Възложителя по факс, електронна поща или друг начин, а за спешните случаи до 24 (двадесет и четири) часа след обаждането.

2.3. Остатъчен срок на годност.

Остатъчният срок на годност на медицинските изделия към датата на доставка не трябва да бъде по-малък от 60 % от обявения върху опаковката срок на производителя.

2.4. Изисквания към медицинските изделия

2.4.1. Оферираните от участниците медицински изделия следва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ);

- 2.4.2. Всяко оферирано медицинско изделие следва да има ЕС декларация за съответствие и „СЕ“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- 2.4.3. Инструкцията за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а за медицинските изделия, за които не се изисква инструкция за употреба, съгласно чл.16, ал.1 ат ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение „СЕ” – на електронен или хартиен носител;
- 2.4.4. Оферираните медицинските изделия, за които НЗОК заплаща (ставна протеза за тазобедренна става, ставна протеза за колянна става и медицински изделия за спинална хирургия) трябва да бъдат включени в списъка с медицински изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК заплаща за всяка група, съставен съставен по реда Наредба № 10 от 24.03.2009г. за условията и реда за заплащане на лекарствени продукти по чл. 262, ал.6, т.1 от ЗЛПХМ, на медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, както и на лекарствени продукти за здравни дейности по чл. 82, ал. 2, т. 3 от Закона за здравето(обн. ДВ, бр.70 от 2004г).
- 2.4.5. Участникът, определен за изпълнител, е необходимо да поддържа на склад средномесечни количества медицински изделия спрямо прогнозните количества, обявени от възложителя;
- 2.4.6. Участникът при сключване на договор предоставя пълен набор от различни размери медицински изделия и необходимия набор от инструментариум за имплантирането им.
- 2.4.7. Участникът при повреда на инструментариум по време на изпълнение на договора, го заменя с нов в срок до 14 дни след получаване на уведомление за настъпилата повреда.
- 2.4.8. Участникът по време на изпълнение на договора поддържа пълна гама от размери и да ги възстановява след поставянето на пациент.
- 2.4.9. В техническите си предложения участниците следва да представят документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България/договор за дистрибуция/ декларация за информираност, издадена от производителя, че участникът ще подава оферти за участие в обществени поръчки по отношение на посоченото в декларацията медицинско изделие или друг подходящ документ, по своя преценка, издаден от производителя или официален дистрибутор, от който да е видно, че участникът може да доставя оферираните медицински изделия, предмет на поръчката. В случай, че участникът може да представи документ, издаден от лице, различно от производителя той е длъжен да представи доказателства за връзката между издателя на документа и производителя медицинско изделие. В представения от участника документ/и следва да са посочени медицинските изделия с техните търговски наименования.

Мотиви за изискване на документ/и по т. 2.4.5:

С оглед предмета, обема и сложността на настоящата обществена поръчка и съгласно разпоредбата на чл. 39, ал. 3, буква „ж“ ППЗОП, възложителят изисква описаните в т. **2.4.5** документи с цел постигане на сигурност в обезпечаването на бъдещите доставки на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране, необходими за лечение на пациенти в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали. Възложителят взема предвид хипотезата, че е възможно възлагането на поръчката на участник, който не разполага с

необходимите на възложителя наличности или няма възможности за доставянето им, въпреки представената в техническото предложение декларация за поддържане на склад на средномесечни количества. Съгласно разпоредбите на ЗОП, възложителят е длъжен да проведе отново процедура за избор на доставчик, като до сключване на договор липсата на медицински изделия би нарушила и значително би затруднила нормалната дейност на лечебното заведение.

2.5. Каталози, проспекти, технически спецификации

Оферираните медицински изделия трябва да отговарят напълно на изискванията на възложителя. За целта е необходимо участникът да представи оригинални каталози, проспекти, брошури, декларации за съответствие, сертификати или друга документация с цел сравняване на характеристиките на медицинското изделие с изискванията на възложителя. Представените проспекти, каталози, брошури и технически спецификации от производители задължително се представят на български език – във формата на оригинал или заверени от участника ясно четливи фотокопия.

Те са неразделна част от техническото предложение за изпълнение на поръчката и се представят задължително с опис.

От предоставените материали трябва ясно да личи връзката между декларираната фирма производител и оферирания каталожен номер. Каталожният номер, посочен в офертата, трябва да бъде проследим в материалите, приложени от участника.

Непредставянето на документи по т. 2.5., доказващи съответствието на оферираното медицинско изделие с изискванията на възложителя, посочени в т. 2.1. „Технически характеристики“ е основание за отстраняване на участника от процедурата на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

III. ИЗИСВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ

Съгласно чл. 101, ал. 8-11 от ЗОП, всеки участник в процедура за възлагане на обществена поръчка има право да представи само една оферта. Лице, което участва в обединение или е дало съгласие да бъде подизпълнител на друг участник, не може да подава самостоятелно оферта. В процедура за възлагане на обществена поръчка едно физическо или юридическо лице може да участва само в едно обединение. Свързани лица не могат да бъдат самостоятелни участници в една и съща процедура.

В процедурата за възлагане на обществена поръчка могат да участват български или чуждестранни физически или юридически лица или техни обединения, както и всяко друго образувание, което има право да изпълнява доставки съгласно законодателството на държавата, в която то е установено.

3.1. Лично състояние на участниците

Участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на ЕЕДОП. В него се предоставя съответната информация изисквана от Възложителя, и се посочват националните бази данни или публични регистри, в които се съдържа информация за декларираните обстоятелства или компетентни органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.

3.1.1. На основание чл. 54 ЗОП, възложителят отстранява от участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка участник, когато:

1. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление по чл. 108а, чл. 159а - 159г, чл. 172, чл. 192а, чл. 194 - 217, чл. 219 - 252, чл. 253 - 260, чл. 301 - 307, чл. 321, 321а и чл. 352 - 353е от Наказателния кодекс;
2. е осъден с влязла в сила присъда, освен ако е реабилитиран, за престъпление, аналогично на тези по т. 1.1.1, в друга държава членка или трета страна;
3. има задължения за данъци и 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 участника, или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, освен ако е допуснато разсрочване, отсрочване или обезпечение на задълженията или задължението е по акт, който не е влязъл в сила, освен когато се налага да се защитят особено важни държавни или обществени интереси и/или размерът на неплатените дължими данъци или социалноосигурителни вноски е не повече от 1 на сто от сумата на годишния общ оборот за последната приключена финансова година;
4. е налице неравнопоставеност в случаите по чл. 44, ал. 5 от ЗОП;
5. е установено, че:
 - а) е представил документ с невярно съдържание, свързан с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;
 - б) не е предоставил изискваща се информация, свързана с удостоверяване липсата на основания за отстраняване или изпълнението на критериите за подбор;
6. е установено с влязло в сила наказателно постановление или съдебно решение, че при изпълнение на договор за обществена поръчка е нарушил чл. 118, чл. 128, чл. 245 и чл. 301 - 305 от Кодекса на труда или аналогични задължения, установени с акт на компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен;
7. е налице конфликт на интереси, който не може да бъде отстранен.

Основанията по т. 1, 2 и 7 се отнасят за лицата, които представляват участника, членовете на управителни и надзорни органи и за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

За удостоверяване на липсата на основания за отстраняване по **3.1.1. точка 1** участниците следва да попълнят Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) както следва:

В Част III, Раздел А участникът следва да предостави информацията относно присъди за следните престъпления:

1. *Участие в престъпна организация* – по чл.321 и 321а от НК;
2. *Корупция* – по чл.301 – 307 от НК;
3. *Измама* – по чл.209 – 213 от НК;
4. *Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности* – по чл.108а, ал.1 от НК;
5. *Изпирание на пари или финансиране на тероризъм* – по чл.253, 253а, или 253б от НК и по чл.108а, ал.2 от НК;
6. *Детски труд и други форми на трафик на хора* – по чл.192а или 159а – 159г от НК

В част III, Раздел Г участникът следва да предостави информацията относно присъди за престъпления по чл.194 – 208, чл.213 – 217, чл.219 – 252 и чл.254а – 260 от НК.

Участниците посочват информацията за престъпленията, аналогични на посочените по **3.1.1. точка 1** при наличие на присъда в друга държава членка или трета страна.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по **3.1.1. точка 3** се попълва в Част III, Раздел В от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по **3.1.1. точка 4 – 7** се попълва в Част III, Раздел Б от ЕЕДОП.

Информация относно липсата или наличието на обстоятелства по **3.1.1. точка 1** за престъпления по чл.172 и чл.352 – 353е от НК се попълва в Част III, Раздел В, поле 1 от ЕЕДОП. При отговор „Да“ участникът посочва:

- Дата на влизане в сила на присъдата и фактическото и правното основание за постановяването ѝ;
- Срока на наложеното наказание.

Когато изискванията по **3.1.1. точка 1 и 7** се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по **3.1.1. точка 1 и 7** се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. Когато се подава повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

При поискване от страна на Възложителя участниците са длъжни да представят информация относно правно-организационната форма, под която осъществяват дейността си, както и списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заема.

3.1.2. Други основания за отстраняване от участие

Съгласно чл. 107 ЗОП освен на основанията по чл. 54 от ЗОП възложителят отстранява от процедурата:

1. Участник, който не отговаря на поставените критерии за подбор или не изпълни друго условие, посочено в обявлението за обществената поръчка или в документацията;
2. Участник, който е представил оферта, която не отговаря на:
 - предварително обявените условия на поръчката;
 - правила и изисквания, свързани със социалното и трудовото право, приложими колективни споразумения и/или разпоредби на международното екологично, социално и трудово право, които са изброени в приложение №10 от ЗОП.
3. Участник, който не е представил в срок обосновката по чл. 72, ал. 1 или чиято оферта не е приета съгласно чл. 72, ал. 3 - 5 ЗОП;
4. Участник, който след покана от Възложителя и в определения в нея срок не удължи срока на валидност на офертата си;
5. Участници, които са свързани лица.

3.1.3.Основания за отстраняване, свързани с националното законодателство

1. Възложителят отстранява от процедурата участник, за когото са налице обстоятелствата 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. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III, Раздел „Г“ от ЕЕДОП.

2. Възложителят отстранява от процедурата участници, които са свързани лица. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III, Раздел „Г“ от ЕЕДОП.

3. Възложителят отстранява от процедурата участник, за когото са налице обстоятелствата по чл. 4, ал. 7, във връзка с чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари. За удостоверяване на това обстоятелство участникът следва да попълни част III, Раздел „Г“ от ЕЕДОП.

3.2.Критерии за подбор на участниците

3.2.1.Годност (правоспособност) за упражняване на професионална дейност

1. На основание чл. 60, ал. 1 ЗОП , във връзка с чл. 77 от ЗМИ, възложителят поставя изискване участникът да притежава за срока на действие на договора:

а) **Разрешение за търговия на едро с медицински изделия** на територията на Република България или съгласно 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;

б) **Други документи**, по преценка на участника, доказващи, че има право да извършва търговия на едро с медицински изделия на територията на Република България.

Изискваната от възложителя информация по т. 1 се посочва от участника в ЕЕДОП, Част IV Критерии за подбор, А: Годност, т. 1. В случай че документ е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

2. Участникът следва да посочи регистрацията си в търговски регистър на държавата, в която е установен в ЕЕДОП, Част IV, Критерии за подбор, А: Годност, т. 1*.

**Съгласно Приложение XI към Директива 2014/24/ЕС, за Република България регистърът е „Търговски регистър“.*

Участниците доказват декларираните обстоятелства при условията на чл. 67, ал. 5 и ал. 6 ЗОП, като представят копия на притежаваните от тях документи по т. 1.1-1.3, освен в случаите, когато информацията е видна от публичен регистър, посочен при попълване на ЕЕДОП.

3.2.2.Икономическо и финансово състояние

Възложителят няма поставени изисквания по отношение на икономическото и финансовото състояние на участниците.

3.2.3. Технически и професионални способности

Възложителят няма поставени изисквания относно техническите и професионалните способности на участниците.

3.3.Изисквания към участници обединения

В случай, че участникът участва като обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, съответствието с критериите за подбор се доказва от обединението участник, а не от всяко от лицата, включени в него, с изключение на съответна регистрация, представяне на сертификат или друго условие, необходимо за изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на нормативен или административен акт и съобразно разпределението на участието на лицата при изпълнение на дейностите, предвидено в договора за създаване на обединението.

Възложителят не поставя каквито и да е изисквания относно правната форма, под която обединението ще участва в процедурата за възлагане на поръчката.

Когато участникът е обединение, което не е регистрирано като самостоятелно юридическо лице, се представя учредителния акт, споразумение и/или друг приложим документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, както и следната информация във връзка с конкретната обществена поръчка:

3.3.1. правата и задълженията на участниците в обединението;

3.3.2. дейностите, които ще изпълнява всеки член на обединението;

3.3.3. уговаряне на солидарна отговорност между участниците в обединението.

Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице, следва да бъде определен и посочен партньор, който да представлява обединението за целите на настоящата обществена поръчка.

В случай че обединението е регистрирано по БУЛСТАТ преди датата на подаване на офертата за настоящата обществена поръчка, се посочва БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата. В случай, че обединението не е регистрирано по БУЛСТАТ, при възлагане изпълнението на дейностите, предмет на настоящата обществена поръчка, участникът следва да извърши регистрацията по БУЛСТАТ, след уведомяването му за извършеното класиране и преди подписване на договора за възлагане на поръчката.

3.4.Използване капацитета на трети лица и на подизпълнители

3.4.1. На основание чл. 65, ал. 1 от ЗОП участникът може да се позовава на капацитета на трети лица по отношение на критериите, свързани с техническите способности и професионална компетентност - това обстоятелство се посочва в Част II, Раздел В от ЕЕДОП. Съгласно чл. 65, ал. 4 от ЗОП третите лица трябва да отговарят на посочените критерии за подбор, за доказването на които участникът се позовава на техния капацитет, както и за тях трябва да не са налице основанията за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за третото лице (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). В случай че участникът ще използва капацитета на трети лица, той трябва да докаже, че ще разполага с техните ресурси, като представи документи за поетите от третите лица задължения;

3.4.2. На основание чл. 66, ал. 1 от ЗОП участникът може да използва подизпълнител/и, като следва да удостовери това в офертата си, както и дела от поръчката, който ще му/им възложи – съответната информация се попълва в Част IV, Раздел В, т.10 от ЕЕДОП. В този случай той трябва да представи доказателство за поетите от подизпълнителя/ите задължения. Съгласно чл. 66, ал. 2 от ЗОП подизпълнителите трябва да отговарят на съответните критерии за подбор съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Съответствието с критериите за подбор се доказва с представяне на отделен ЕЕДОП за подизпълнителя/ите (чл. 67, ал. 2 от ЗОП). Независимо от възможността за използване на подизпълнители отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

IV. КРИТЕРИЙ ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ПОРЪЧКАТА

4.1. Съгласно чл. 70, ал. 1 от ЗОП, обществените поръчки се възлагат въз основа на „икономически най – изгодната оферта”. На основание чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП, критерият за възлагане за определяне на икономически най – изгодната оферта в настоящата обществена поръчка е „най – ниска цена”.

На оценка подлежи предложената **обща стойност на обособена позиция без включен ДДС за изпълнение на поръчката.**

До оценяване и разглеждане се допускат само предложенията, които съответстват на законовите изисквания и настоящите Указания за участие. Възложителят не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор. Ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя, не се отваря.

4.2. На първо място се класира участникът, предложил най-ниска цена за обща стойност на обособената позиция без включен ДДС. Останалите оферти заемат места в класирането по низходящ ред.

Съгласно чл. 72, ал. 1 от ЗОП, когато предложение в офертата на участник, свързано с цена, която подлежи на оценяване, е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.

V. СКЛЮЧВАНЕ НА ДОГОВОР. ГАРАНЦИИ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ.

След влизане на решението за определяне на изпълнител, Възложителят отправя покана до участника, определен за изпълнител, за уговаряне на датата за сключване на договора.

5.1. Преди сключване на договора, Възложителят изисква от участника, определен за изпълнител да:

5.1.1 изпълни задължението си по чл.67, ал.6 от ЗОП като представи актуални документи, удостоверяващи липсата на основанията за отстраняване от процедурата, както и съответствието с поставените критерии за подбор, както следва:

- а) за обстоятелствата по чл.54, ал.1, т.1 от ЗОП - свидетелство/а за съдимост;
- б) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 - удостоверение от органите по приходите и удостоверение от общината по седалището на възложителя и на участника;
- в) за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

г) заверено копие на валидно разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно чл. 77 от ЗМИ, издадено от ИАЛ в случаите, когато участникът е търговец, или друг документ, удостоверяващ правото му да търгува с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава

Документите се представят и за подизпълнителите и третите лица, ако има такива.

5.1.2. представи определената гаранция за изпълнение на договора;

Гаранцията за изпълнение следва да е в размер на 3 (три) % от стойността на договора за обществена поръчка без ДДС.

Съгласно чл. 111, ал. 5 от ЗОП гаранциите се предоставят в една от следните форми:

- а) парична сума;
- б) банкова гаранция;
- в) застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

Гаранцията по т. „б“ или т. „в“ може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице - гарант.

Оределеният изпълнител избира сам формата на гаранцията за изпълнение.

Когато изпълнителят избере гаранцията за участие да бъде банкова гаранция, тогава това трябва да бъде безусловна и неотменима банкова гаранция със срок на валидност четиринадесет месеца.

Когато кандидатът или участникът избере да внесе гаранцията за участие по банков път, това следва да стане по следната сметка:

МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД

Банка: "ИНТЕРНESHЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ

Банков код (BIC): IABGBGSF

Банкова сметка (IBAN): BG 09IABG74971000243300

При представяне на гаранция в платежното нареждане, в банковата гаранция или в застрахователната полица изрично се посочва договорът, за който се представя гаранцията.

Условията и сроковете за задържане или усвояване на гаранцията за изпълнение се посочени в проекта на договор по настоящата обществена поръчка.

5.2. Когато участникът, избран за изпълнител е чуждестранно лице, той представя съответния документ по т.5.1. „а“ – „г“, издаден от компетентен орган, съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен. Когато в съответната държава не се издават документи за посочените обстоятелства или когато документите не включват всички обстоятелства, участникът представя официално заявление, направено пред компетентен орган в съответната държава.

5.3. Възложителят не сключва договор, когато участникът класиран на първо място:

5.3.1. откаже да сключи договор;

5.3.2. не изпълни някое от условията по т.5.1., или

5.3.3. не докаже, че не са налице основания за отстраняване от процедурата.

5.4. В случаите по т.5.3. Възложителят прекратява процедурата или изменя влязлото в сила решение в частта за определяне на изпълнител и с мотивирано решение определя втория класиран участник, ако има такъв за изпълнител.

5.5. Договорът трябва да съответства на проекта на договор приложен в документацията, допълнен с всички предложения от офертата на участника, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката.

VI. ПРОВЕЖДАНЕ НА ПРОЦЕДУРАТА.

1. Предоставяне на разяснения

Съгласно чл. 33, ал. 1 от ЗОП, при **писмено** искане за разяснения по условията на обществената поръчка, направено до 10 (десет) дни, преди изтичането на срока за получаване на оферти, възложителят публикува в профила на купувача писмени разяснения в срок до 4 (четири) дни от получаване на искането, но не по-късно от 6 (шест) дни преди срока за получаване на оферти.

Разяснения по искания, постъпили след срока по чл. 33, ал. 1 от ЗОП, **няма да бъдат публикувани на Профила на купувача.**

2. Конфиденциалност

Съгласно чл. 102, ал. 1 от ЗОП участниците могат да посочват в офертите си информация, която смятат за конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Когато участниците са се позовали на конфиденциалност, съответната информация не се разкрива от възложителя.

3. Подаване на оферта на хартиен носител

Съгласно чл. 47, ал. 1 от ППЗОП документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса, посочен от възложителя.

3.1. Описание на офертата

Съгласно чл. 47, ал. 2 от ППЗОП документите се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

3.1.1. наименованието на участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;

3.1.2. адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;

3.1.3. наименованието на поръчката.

Опаковката включва документите по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 от ППЗОП, опис на представените документи, както и отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“, който съдържа ценовото предложение на участника.

3.2. Документи по чл. 39, ал. 2 и ал. 3, т. 1 от ППЗОП:

3.2.1. единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) за участника в съответствие с изискванията на закона и условията на възложителя, а когато е приложимо-ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката;

3.2.2. при участник- обединение- копие от документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, когато е приложимо;

3.2.3. документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

3.2.4. техническо предложение, съдържащо:

- а) документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
- б) предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя;
- в) декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- г) декларация за срока на валидност на офертата;
- д) декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, когато е приложимо;
- е) друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката;

3.3. Приемане на оферти

Оферти се приемат всеки работен ден от 8:00 до 16:30 часа в деловодството в на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД на адрес: гр. Кърджали, п.к. 6600, бул. „Беломорски“ № 53 – етаж V.

За получените оферти при Възложителя се води регистър.

Съгласно чл. 48, ал. 2 от ППЗОП при получаване на офертата върху опаковката се отбелязват поредният номер, датата и часът на получаването, за което на приносителя се издава документ.

Не се приемат оферти, които са представени след изтичане на крайния срок за получаване или са в незапечатана опаковка или в опаковка с нарушена цялост. Тези оферти се връщат незабавно на участниците, като тези обстоятелства се отбелязват в регистъра на върнатите оферти.

Когато към 16,30 часа на датата, определена като краен срок за получаване на оферти пред деловодството на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД – гр.Кърджали все още има чакащи лица, те се включват в списък, който се подписва от представител на Възложителя и от присъстващите лица. Офертите на лицата от списъка се завеждат в регистъра, като не се допуска приемане на оферти от лицата, които не са включени в списъка.

3.4. Отваряне на оферти

Получените оферти се отварят на публично заседание, на което могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване. Преди отваряне на офертите упълномощените лица представят на комисията писмено пълномощно от законния/те представител/и на участника (в оригинал) с посочване на изричните действия, които лицето има право да извършва. Копие от пълномощното остава към досието на обществената поръчка.

Присъстващите представители вписват имената си и се подписват в изготвен от

комисията присъствен лист, удостоверяващ тяхното присъствие.

3.5. Действия на комисията при отваряне на офертите

Комисията отваря по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповестява тяхното съдържание, като проверява за наличието на отделен запечатан плик с надпис „Предлагани ценови параметри“. Най-малко трима от членовете на комисията подписват техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“.

Комисията предлага по един от присъстващите представители на другите участници да подпише техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“.

С това публичната част от заседанието на комисията приключва и комисията продължава своята работа в закрито заседание.

3.6. Подбор на участниците. Разглеждане на техническите предложения.

Комисията разглежда документите по т.3.2.1 – т.3.2.3 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор и съставя протокол. Когато установи липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочва в протокола и изпраща протокола на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача.

В срок до пет работни дни от получаване на протокола участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти. Тази възможност се прилага и за подизпълнителите и третите лица посочени от участника. Участникът може да замени подизпълнител или трето лице, когато е установено, че подизпълнителя или третото лице не отговарят на условията на Възложителя, когато това не води до промяна на техническото предложение.

След изтичането на срока за представяне на допълнително изискваната информация комисията пристъпва към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

На всеки етап от процедурата комисията може при необходимост да иска разяснения за данни, заявени от участниците, и/или да проверява заявените данни, включително чрез изискване на информация от други органи и лица.

Комисията не разглежда техническите предложения на участниците, за които е установено, че не отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор.

Комисията разглежда техническите предложения на допуснатите участници и проверява съответствието на предложенията с предварително обявените условия на Възложителя.

3.7. Отваряне на ценовите оферти

Датата, часът и мястото на отваряне на ценовите предложения се обявява чрез съобщение в профила на купувача на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали не по късно от два работни дни преди датата на отваряне. На отварянето могат да присъстват лицата по т. 3.4.

Когато част от показателите за оценка обхващат параметри от техническото предложение, комисията отваря ценовото предложение, след като е извършила оценяване на на офертите по другите показатели.

Комисията не отваря ценовото предложение на участник, чиято оферта не отговаря на изискванията на възложителя.

3.8. Оценка на офертите и класиране на участниците

Комисията прилага методиката за оценка на офертите, които са допуснати до класиране и определя техните оценки по критерия **най-ниска цена** предложена за **обща стойност на обособена позиция без включен ДДС**.

Комисията класира участниците въз основа на получените оценки по критерия **най-ниска цена предложена за обща стойност на обособена позиция без включен ДДС**.

VII. ОБРАЗЦИ НА ДОКУМЕНТИ И УКАЗАНИЕ ЗА ПОДГОТОВКАТА ИМ.

7.1. Всички страници от офертата на участника следва да са номерирани последователно, без значение дали на ръка или машинно, като номерацията започва от първия документ и завършва с ценовото предложение, налично в плик „Предлагани ценови параметри“. Всички представени в офертата документи трябва да са вписани в „Опис на документите, съдържащи се в офертата“.

7.2. Всички документи, представени във вид на копия трябва да бъдат заверени „Вярно с оригинала“ и печат на участника. Документи, които се изисква да бъдат представени в оригинал, не се представят като копия.

7.3. Всички документи трябва да са валидни към датата на тяхното представяне.

7.4. Всички документи, свързани с участието в процедурата следва да бъдат на български език. Ако са приложени документи на чужд език, те следва да са придружени с превод на български език.

7.5. По документите не се допускат никакви вписвания между редовете, изтривания или корекции.

Офертата следва да съдържа следните документи:

1. **Опис на представените документи** по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП - **Образец №1**;
2. **Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП)** - **Образец №2**;

2.1. *Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.*

2.2. *Когато участникът е посочил, че ще използва капацитета на трети лица за доказване на съответствието с критериите за подбор или че ще използва подизпълнители, за всяко от тези лица се представя отделен ЕЕДОП.*

2.3. *Представя се отделен ЕЕДОП за всеки от участниците в обединението, което не е юридическо лице, за всеки подизпълнител и за всяко лице, чиито ресурси ще бъдат ангажирани в изпълнението на поръчката;*

3. При участник-обединение - **копие на договора за обединение**, а когато в договора не е посочено лицето, което представлява участниците в обединението - и документ, подписан от лицата в обединението, в който се посочва представляващият;
4. При участник-обединение, което не е юридическо лице - **копие от документ**, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, съгласно чл. 37, ал. 4 от ППЗОП;
5. **Документ за упълномощаване** (чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП), когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника. Представя се нотариално заверено **пълномощно**, което следва да съдържа изрично изявление, че упълномощеното лице **има право да подпише офертата и да представлява участника в процедурата**;
6. **Предложение за изпълнение на поръчката** в съответствие с техническите

спецификации и изискванията на възложителя по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „б“ от ППЗОП - **Образец №3**;

7. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „в“ от ППЗОП - **Образец №4**;
8. Декларация за срока на валидност на офертата по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „г“ от ППЗОП - **Образец №5**;
9. Декларация по чл. 101, ал. 11, във връзка с чл. 107, т. 4 от ЗОП за липса на свързаност с друг участник - **Образец №6**;
10. Декларация за конфиденциалност по чл. 102, ал. 1 от ЗОП - **Образец №7**;
11. Ценово предложение - **Образец №8**.

Предложената цена в „Ценово предложение“ задължително включва всички разходи за изпълнение на поръчката.

Ценовото предложение се поставя в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“.

12. Други.

Когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, в опаковката по чл.47, ал.2 от ППЗОП за всяка от позициите се представят поотделно комплектовани документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП и отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри“, с посочване на позицията, за която се отнасят.

Към ценовото предложение за изпълнение на поръчката участникът задължително прилага Приложение №2 към ценовото предложение – на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.

Участниците попълват Приложение №1 към Предложението за изпълнение на поръчката по утвърдения от Възложителя макет без да променят името и структурата на файла, като премахват или добавят нови колони и го представят на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.

Всеки участник попълва информацията във всички колони за обособените позиции / номенклатурите, за които участва.

Попълненият файл се разпечатва на хартиен носител /съответстващ на файла на електронния носител/ само страниците, в който има попълнени данни, подписан и подпечатан на всяка страница, и заедно с електронния носител се прилагат към Образец №3 Предложение за изпълнение на поръчката за всяка обособена позиция.

Участниците попълват Приложение №2 към Ценовото предложение за изпълнение на поръчката по утвърдения от Възложителя макет без да променят името и структурата на файла, като премахват или добавят нови колони.

Всеки участник попълва информацията във всички колони за номенклатурите, за които участва.

Цените за единица мярка се посочват не по-вече от четири знака след десетичната запетая, а цена на опаковка до два знака след десетичната запетая.

Попълненият файл се разпечатва на хартиен носител /съответстващ на файла на електронния носител/ само страниците, в който има попълнени данни, подписан и подпечатан на всяка страница, и заедно с електронния носител се прилагат към Образец №10 Ценово предложение в отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри“, с посочване на позицията, за която се отнасят.

За всяка обособена позиция се подава отделен плик „Предлагани ценови параметри“.

Опис на представените документи по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП,
сдържащи се в офертата на,
участник в процедура по възлагане на обществена поръчка с предмет:
**„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за
нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски”
АД гр.Кърджали”**

№	Описание на документа	Оригинал/ копие	Страници от... до
1.	Опис на представените документи - образец №1;	оригинал	
2.	Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП) - образец №2;	оригинал	
*3.	При участник-обединение - договор за обединение	копие	
*4.	При участник-обединение, което не е юридическо лице - документ, от който да е видно правното основание за създаване на обединението, съгласно чл. 37, ал. 4 от ППЗОП;	копие	
5*.	Документ за упълномощаване, съгласно чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „а“ от ППЗОП	копие	
6.	Предложение за изпълнение на поръчката - образец №3;	оригинал	
7.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „в“ от ППЗОП - образец №4;	оригинал	
8.	Декларация за срока на валидност на офертата по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „г“ от ППЗОП - образец №5;	оригинал	
9.	Декларация по чл. 101, ал. 11, във връзка с чл. 107, т. 4 от ЗОП за липса на свързаност с друг участник - образец №6;	оригинал	
10.	Декларация за конфиденциалност по 102, ал. 1 от ЗОП - образец №7, когато е приложимо;	оригинал	
11.	Ценово предложение - образец №8;	оригинал	
12.	Други		

.....//
Дата Име и фамилия Подпис на лицето (и печат)

**Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или упълномощени за това лица.*

Стандартен образец за единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП)**Част I: Информация за процедурата за възлагане на обществена поръчка и за възлагащия орган или възложителя**

В случай, че не се изисква публикуването на обявление в Официален вестник на Европейския съюз, моля, посочете друга информация, която позволява процедурата за възлагане на обществена поръчка да бъде недвусмислено идентифицирана (напр. препратка към публикация на национално равнище): [.....]

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРОЦЕДУРАТА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА

Информацията, изисквана съгласно част I, ще бъде извлечена автоматично, при условие че ЕЕДОП е създаден и попълнен чрез посочената по-горе електронна система за ЕЕДОП. В противен случай тази информация трябва да бъде попълнена от икономическия оператор.

Идентифициране на възложителя¹	Отговор:
Име:	МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД - гр. Кърджали
За коя обществена поръчка се отнася?	Отговор:
Название или кратко описание на поръчката ² :	„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали”
Референтен номер на досието, определен от възлагащия орган или възложителя (ако е приложимо) ³ :	00848-2017-0005

Останалата информация във всички раздели на ЕЕДОП следва да бъде попълнена от икономическия оператор

**Част II: Информация за икономическия оператор
А: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ИКОНОМИЧЕСКИЯ ОПЕРАТОР**

Идентификация:	Отговор:
Име:	[]
Идентификационен номер по ДДС, ако е приложимо: Ако не е приложимо, моля посочете друг национален идентификационен номер, ако е необходимо и приложимо	[] []

¹ Информацията да се копира от раздел I, точка I.1 от съответното обявление. В случай на съвместна процедура за възлагане на обществена поръчка, моля, посочете имената на всички заинтересовани възложители на обществени поръчки.

² Вж. точки II. 1.1 и II.1.3 от съответното обявление

³ Вж. точка II. 1.1 от съответното обявление

Пощенски адрес:	[.....]
Лице или лица за контакт ⁴ :	[.....]
Телефон:	[.....]
Ел. поща:	[.....]
Интернет адрес (уеб адрес) (ако е приложимо):	[.....]
Обща информация:	Отговор:
Икономическият оператор микро-, малко или средно предприятие ли е ⁵ ?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Само в случай че поръчката е запазена⁶: икономическият оператор защитено предприятие ли е или социално предприятие ⁷ , или ще осигури изпълнението на поръчката в контекста на програми за създаване на защитени работни места? Ако „да“ , какъв е съответният процент работници с увреждания или в неравностойно положение? Ако се изисква, моля, посочете въпросните служители към коя категория или категории работници с увреждания или в неравностойно положение принадлежат.	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Ако е приложимо, посочете дали икономическият оператор е регистриран в официалния списък на одобрените икономически оператори или дали има еквивалентен сертификат (напр. съгласно национална квалификационна система (система за предварително класиране)?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не се прилага
Ако „да“: Моля, отговорете на въпросите в останалите части от този раздел, раздел Б и, когато е целесъобразно, раздел В от тази част, попълнете част V, когато е приложимо, и при всички случаи попълнете и подпишете част VI. а) Моля посочете наименованието на списъка или сертификата и съответния регистрационен или сертификационен номер, ако е приложимо: б) Ако сертификатът за регистрацията или за сертифицирането е наличен в електронен формат, моля, посочете: в) Моля, посочете препратки към документите, от които става ясно на какво се основава регистрацията или сертифицирането и, ако е приложимо, класификацията в официалния списък ⁸ :	

⁴ Моля повторете информацията относно лицата за контакт толкова пъти, колкото е необходимо.

⁵ Вж. Препоръка на Комисията от 6 май 2003 г. относно определението за микро-, малки и средни предприятия (ОВ L 124, 20.5.2003 г., стр. 36). *Тази информация се изисква само за статистически цели.*
Микропредприятия: .предприятие, в което са заети по-малко от 10 лица и чийто годишен оборот и/или годишен счетоводен баланс не надхвърля 2 млн. евро.
Малки предприятия: .предприятие, в което са заети по-малко от 50 лица и чийто годишен оборот и/или годишен счетоводен баланс не надхвърля 10 млн. евро.
Средни предприятия, предприятия, които не са нито микро-, нито малки предприятия и в които са заети по-малко от 250 лица и чийто годишен оборот не надхвърля 50 млн. евро, и/или годишният им счетоводен баланс не надхвърля 43 милиона евро.

⁶ Вж. точка III.1.5 от обявлението за поръчка

⁷ Т.е. основната му цел е социалната и професионална интеграция на хора с увреждания или в неравностойно положение.

⁸ Позоваванията и класификацията, ако има такива, са определени в сертификацията.

<p>г) Регистрацията или сертифицирането обхваща ли всички задължителни критерии за подбор? Ако „не“: В допълнение моля, попълнете липсващата информация в част IV, раздели А, Б, В или Г според случая <i>САМО ако това се изисква съгласно съответното обявление или документацията за обществената поръчка</i>: д) Икономическият оператор може ли да представи удостоверение за плащането на социалноосигурителни вноски и данъци или информация, която ще позволи на възлагащия орган или възложителя да получи удостоверението чрез пряк безплатен достъп до национална база данни във всяка държава членка? <i>Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</i></p>	<p>д) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p><i>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):</i> [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Форма на участие:</p>	<p>Отговор:</p>
<p>Икономическият оператор участва ли в процедурата за възлагане на обществена поръчка заедно с други икономически оператори⁹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p>
<p>Ако „да“, моля, уверете се, че останалите участващи оператори представят отделен ЕЕДОП.</p>	
<p>Ако „да“: а) моля, посочете ролята на икономическия оператор в групата (ръководител на групата, отговорник за конкретни задачи...): б) моля, посочете другите икономически оператори, които участват заедно в процедурата за възлагане на обществена поръчка: в) когато е приложимо, посочете името на участващата група:</p>	<p>а): [.....] б): [.....] в): [.....]</p>
<p>Обособени позиции</p>	<p>Отговор:</p>
<p>Когато е приложимо, означение на обособената/ите позиция/и, за които икономическият оператор желае да направи оферта:</p>	

Б: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРЕДСТАВИТЕЛИТЕ НА ИКОНОМИЧЕСКИЯ ОПЕРАТОР

Ако е приложимо, моля, посочете името/ната и адреса/ите на лицето/ата, упълномощено/и да представляват икономическия оператор за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка:

<p>Представителство, ако има такова:</p>	<p>Отговор:</p>
<p>Пълното име заедно с датата и мястото на раждане, ако е необходимо:</p>	<p>[.....]; [.....]</p>
<p>Длъжност/Действащ в качеството си на:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Пощенски адрес:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Телефон:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Ел. поща:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Ако е необходимо, моля да предоставите подробна информация за представителството (форми, обхват, цел...):</p>	<p>[.....]</p>

⁹ По-специално като част от група, консорциум, съвместно предприятие или други подобни.

В: ИНФОРМАЦИЯ ОТНОСНО ИЗПОЛЗВАНЕТО НА КАПАЦИТЕТА НА ДРУГИ СУБЕКТИ

<i>Използване на чужд капацитет:</i>	<i>Отговор:</i>
Икономическият оператор ще използва ли капацитета на други субекти, за да изпълни критериите за подбор, посочени в част IV, и критериите и правилата (ако има такива), посочени в част V по-долу?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

Ако „да“, моля, представете отделно за всеки от съответните субекти надлежно попълнен и подписан от тях ЕЕДОП, в който се посочва информацията, изисквана съгласно **раздели А и Б от настоящата част и от част III.**

Обръщаме Ви внимание, че следва да бъдат включени и техническите лица или органи, които не са свързани пряко с предприятието на икономическия оператор, и особено тези, които отговарят за контрола на качеството, а при обществените поръчки за строителство - тези, които предприемачът може да използва за извършване на строителството. Посочете информацията съгласно части IV и V за всеки от съответните субекти¹⁰, доколкото тя има отношение към специфичния капацитет, който икономическият оператор ще използва.

Г: Информация за подизпълнители, чийто капацитет икономическият оператор няма да използва

(разделът се попълва само ако тази информация се изисква изрично от възлагащия орган или възложителя)

<i>Възлагане на подизпълнители:</i>	<i>Отговор:</i>
Икономическият оператор възнамерява ли да възложи на трети страни изпълнението на част от поръчката?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако да и доколкото е известно, моля, приложете списък на предлаганите подизпълнители: [.....]

Ако възлагащият орган или възложителят изрично изисква тази информация в допълнение към информацията съгласно настоящия раздел, моля да предоставите информацията, изисквана съгласно раздели А и Б от настоящата част и част III за всяка (категория) съответни подизпълнители.

Част III: Основания за изключване А: ОСНОВАНИЯ, СВЪРЗАНИ С НАКАЗАТЕЛНИ ПРИСЪДИ

<i>Член 57, параграф 1 от Директива 2014/24/ЕС съдържа следните основания за изключване:</i>	
1.	<i>Участие в престъпна организация¹¹:</i>
2.	<i>Корупция¹²:</i>
3.	<i>Измама¹³:</i>
4.	<i>Терористични престъпления или престъпления, които са свързани с терористични дейности¹⁴:</i>

¹⁰ Например за технически органи, участващи в контрола на качеството: част IV, раздел В, точка 3:

¹¹ Съгласно определението в член 2 от Рамково решение 2008/841/ПВР на Съвета от 24 октомври 2008 г. относно борбата с организираната престъпност (ОВ L 300, 11.11.2008 г., стр. 42).

¹² Съгласно определението в член 3 от Конвенцията за борба с корупцията, в която участват длъжностни лица на Европейските общности или длъжностни лица на държавите — членки на Европейския съюз, ОВ С 195, 25.6.1997 г., стр. 1, и в член 2, параграф 1 от Рамково решение 2003/568/ПВР на Съвета от 22 юли 2003 г. относно борбата с корупцията в частния сектор (ОВ L 192, 31.7.2003 г., стр. 54). Това основание за изключване обхваща и корупцията съгласно определението в националното законодателство на възлагащия орган (възложителя) или на икономическия оператор.

¹³ По смисъла на член 1 от Конвенцията за защита на финансовите интереси на Европейските общности (ОВ С 316, 27.11.1995 г., стр. 48).

5. Изпиране на пари или финансиране на тероризъм ¹⁵	
6. Детски труд и други форми на трафик на хора ¹⁶	
Основания, свързани с наказателни присъди съгласно националните разпоредби за прилагане на основанията, посочени в член 57, параграф 1 от Директивата:	Отговор:
Издадена ли е по отношение на икономическия оператор или на лице , което е член на неговия административен, управителен или надзорен орган или което има правомощия да го представлява, да взема решения или да упражнява контрол в рамките на тези органи, окончателна присъда във връзка с едно от изброените по-горе основания, която е произнесена най-много преди пет години, или съгласно която продължава да се прилага период на изключване, пряко определен в присъдата?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете: (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....] ¹⁷
Ако „да“, моля посочете ¹⁸ : а) дата на присъдата, посочете за коя от точки 1 - 6 се отнася и основанието(ята) за нея; б) посочете лицето, което е осъдено []; в) доколкото е пряко указано в присъдата:	а) дата: [], буква(и): [], причина(а): [] б) [.....] в) продължителността на срока на изключване [.....] и съответната(ите) точка(и) [] Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете: (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
В случай на присъда, икономическият оператор взел ли е мерки, с които да докаже своята надеждност въпреки наличието на съответните основания за изключване ²⁰ („реабилитиране по своя инициатива“)?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Ако „да“, моля опишете предприетите мерки ²¹ :	[.....]

Б: ОСНОВАНИЯ, СВЪРЗАНИ С ПЛАЩАНЕТО НА ДАНЪЦИ ИЛИ СОЦИАЛНООСИГУРИТЕЛНИ ВНОСКИ

Плащане на данъци или социалноосигурителни вноски:	Отговор:
Икономическият оператор изпълнил ли е всички свои задължения, свързани с плащането на данъци или	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

¹⁴ Съгласно определението в членове 1 и 3 от Рамково решение на Съвета от 13 юни 2002 г. относно борбата срещу тероризма (ОВ L 164, 22.6.2002 г., стр. 3). Това основание за изключване също обхваща подбудителство, помагачество или съучастие или опит за извършване на престъпление, както е посочено в член 4 от същото рамково решение.

¹⁵ Съгласно определението в член 1 от Директива 2005/60/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 26 октомври 2005 г. за предотвратяване използването на финансовата система за целите на изпирането на пари и финансирането на тероризъм (ОВ L 309, 25.11.2005 г., стр. 15).

¹⁶ Съгласно определението в член 2 от Директива 2011/36/ЕС на Европейския парламент и на Съвета от 5 април 2011 г. относно предотвратяването и борбата с трафика на хора и защитата на жертвите от него и за замяна на Рамково решение 2002/629/ПВР на Съвета (ОВ L 101, 15.4.2011 г., стр. 1).

¹⁷ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

¹⁸ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

¹⁹ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

²⁰ В съответствие с националните разпоредби за прилагане на член 57, параграф 6 от Директива 2014/24/ЕС.

²¹ Като се има предвид естеството на извършените престъпления (еднократни, повтарящи се, системни...), обяснението трябва да покаже адекватността на мерките, които ще бъдат предприети.

социалноосигурителни вноски , както в страната, в която той е установен, така и в държавата членка на възлагащия орган или възложителя, ако е различна от страната на установяване?	
Ако „не“ , моля посочете: а) съответната страна или държава членка; б) размера на съответната сума; в) как е установено нарушението на задълженията: 1) чрез съдебно решение или административен акт : - Решението или актът с окончателен и обвързващ характер ли е? - Моля, посочете датата на присъдата или решението/акта. - В случай на присъда- срокът на изключване, ако е определен пряко в присъдата : 2) по друг начин ? Моля, уточнете: г) Икономическият оператор изпълнил ли е задълженията си, като изплати или поеме обвързващ ангажимент да изплати дължимите данъци или социалноосигурителни вноски, включително, когато е приложимо, всички начислени лихви или глоби?	Данъци Социалноосигурителни вноски
	а) [.....] б) [.....] в1) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не [.....] [.....] в2) [..] г) <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“ , моля, опишете подробно: [.....]
<i>Ако съответните документи по отношение на плащането на данъци или социалноосигурителни вноски е на разположение в електронен формат, моля, посочете:</i>	<i>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):</i> ²² [.....][.....][.....][.....]

В: ОСНОВАНИЯ, СВЪРЗАНИ С НЕСЪСТОЯТЕЛНОСТ, КОНФЛИКТИ НА ИНТЕРЕСИ ИЛИ ПРОФЕСИОНАЛНО НАРУШЕНИЕ²³

Моля, имайте предвид, че за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка някои от следните основания за изключване може да са формулирани по-точно в националното право, в обявлението или в документацията за поръчката. Така например в националното право може да е предвидено понятието „сериозно професионално нарушение“ да обхваща няколко различни форми на поведение.

Информация относно евентуална несъстоятелност, конфликт на интереси или професионално нарушение	Отговор:
Икономическият оператор нарушил ли е, доколкото му е известно, задълженията си в областта на екологичното, социалното или трудовото право ²⁴ ?	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“, икономическият оператор взел ли е мерки, с които да докаже своята надеждност въпреки наличието на основанието за изключване („реабилитиране по своя инициатива“)? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]
Икономическият оператор в една от следните ситуации ли е: а) обявен в несъстоятелност , или б) предмет на производство по несъстоятелност или	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

²² Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

²³ Вж. член 57, параграф 4 от Директива 2014/24/ЕС

²⁴ *Както е посочено за целите на настоящата процедура за възлагане на обществена поръчка в националното право, в обявлението или документацията за обществената поръчка или в член 18, параграф 2 от Директива 2014/24/ЕС*

<p>ликвидация, или</p> <p>в) споразумение с кредиторите, или</p> <p>г) всякаква аналогична ситуация, възникваща от сходна процедура съгласно националните законови и подзаконовни актове²⁵, или</p> <p>д) неговите активи се администрират от ликвидатор или от съда, или</p> <p>е) стопанската му дейност е прекратена?</p> <p>Ако „да“:</p> <p>- Моля представете подробности:</p> <p>- Моля, посочете причините, поради които икономическият оператор ще бъде в състояние да изпълни поръчката, като се вземат предвид приложимите национални норми и мерки за продължаване на стопанската дейност при тези обстоятелства²⁶?</p> <p><i>Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</i></p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p><i>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</i></p>
<p>Икономическият оператор извършил ли е тежко професионално нарушение²⁷?</p> <p>Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не, [.....]</p> <p>Ако „да“, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива?</p> <p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>Ако „да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]</p>
<p>Икономическият оператор сключил ли е споразумения с други икономически оператори, насочени към нарушаване на конкуренцията?</p> <p>Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p> <p>Ако „да“, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>Ако „да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]</p>
<p>Икономическият оператор има ли информация за конфликт на интереси²⁸, свързан с участието му в процедурата за възлагане на обществена поръчка?</p> <p>Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p>
<p>Икономическият оператор или свързано с него предприятие, предоставял ли е консултантски услуги на възлагащия орган или на възложителя или участвал ли е по друг начин в подготовката на процедурата за възлагане на обществена поръчка?</p> <p>Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p>

²⁵ Вж. националното законодателство, съответното обявление или документацията за обществената поръчка.

²⁶ Тази информация не трябва да се дава, ако изключването на икономически оператори в един от случаите, изброени в букви а) - е), е **задължително** съгласно приложимото национално право **без каквато и да е възможност за дерогация**, дори ако икономическият оператор е в състояние да изпълни поръчката.

²⁷ Ако е приложимо, вж. определенията в националното законодателство, съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.

²⁸ Както е посочено в националното законодателство, съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.

<p>Случвало ли се е в миналото договор за обществена поръчка, договор за поръчка с възложител или договор за концесия на икономическия оператор да е бил предсрочно прекратен или да са му били налагани обезщетения или други подобни санкции във връзка с такава поръчка в миналото? Ако „да“, моля, опишете подробно:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p> <p>Ако „да“, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако „да“, моля опишете предприетите мерки: [.....]</p>
<p>Може ли икономическият оператор да потвърди, че:</p> <p>а) не е виновен за подаване на неверни данни при предоставянето на информацията, необходима за проверката за липса на основания за изключване или за изпълнението на критериите за подбор;</p> <p>б) не е укрил такава информация;</p> <p>в) може без забавяне да предостави придружаващите документи, изисквани от възлагащия орган или възложителя; и</p> <p>г) не се е опитал да упражни неправомерно влияние върху процеса на вземане на решения от възлагащия орган или възложителя, да получи поверителна информация, която може да му даде неоправдани предимства в процедурата за възлагане на обществена поръчка, или да предостави поради небрежност подвеждаща информация, която може да окаже съществено влияние върху решенията по отношение на изключването, подбора или възлагането?</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p>

Г: ДРУГИ ОСНОВАНИЯ ЗА ИЗКЛЮЧВАНЕ, КОИТО МОЖЕ ДА БЪДАТ ПРЕДВИДЕНИ В НАЦИОНАЛНОТО ЗАКОНОДАТЕЛСТВО НА ВЪЗЛАГАЩИЯ ОРГАН ИЛИ ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ НА ДЪРЖАВА ЧЛЕНКА

<i>Специфични национални основания за изключване</i>	<i>Отговор:</i>
<p>Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка? <i>Ако документацията, изисквана в съответното обявление или в документацията за поръчката са достъпни по електронен път, моля, посочете:</i></p>	<p>[...] <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <i>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа):</i> [.....][.....][.....][.....]²⁹</p>
<p>В случай че се прилага някое специфично национално основание за изключване, икономическият оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива? Ако „да“, моля опишете предприетите мерки:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не</p> <p>[...]</p>

Част IV: Критерии за подбор

Относно критериите за подбор (раздел α или раздели А—Г от настоящата част)

икономическият оператор заявява, че

α: ОБЩО УКАЗАНИЕ ЗА ВСИЧКИ КРИТЕРИИ ЗА ПОДБОР

Икономическият оператор следва да попълни тази информация само ако възлагащият орган или възложителят е посочил в съответното обявление или в документацията за поръчката,

²⁹ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

посочена в обявлението, че икономическият оператор може да се ограничи до попълването ѝ в раздел α от част IV, без да трябва да я попълва в друг раздел на част IV:

Спазване на всички изисквани критерии за подбор	Отговор:
Той отговаря на изискваните критерии за подбор:	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

А: ГОДНОСТ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

Годност	Отговор:
<p>1) Той е вписан в съответния професионален или търговски регистър в държавата членка, в която е установен³⁰. Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>[...] (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....] (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>2) При поръчки за услуги: Необходимо ли е специално разрешение или членство в определена организация, за да може икономическият оператор да изпълни съответната услуга в държавата на установяване? Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p><input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не Ако да, моля посочете какво и дали икономическият оператор го притежава: [...] (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>

Б: ИКОНОМИЧЕСКО И ФИНАНСОВО СЪСТОЯНИЕ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

Икономическо и финансово състояние	Отговор:
<p>1а) Неговият („общ“) годишен оборот за броя финансови години, изисквани в съответното обявление или в документацията за поръчката, е както следва: и/или 1б) Неговият среден годишен оборот за броя години, изисквани в съответното обявление или в документацията за поръчката, е както следва³¹: Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута (брой години, среден оборот): [.....],[.....][...]валута (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>

³⁰ Както е описано в приложение XI към Директива 2014/24/ЕС; възможно е по отношение на икономическите оператори от някои държави членки да се прилагат други изисквания, посочени в същото приложение

³¹ Само ако е разрешено в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.

<p>2а) Неговият („конкретен“) годишен оборот в стопанската област, обхваната от поръчката и посочена в съответното обявление, или в документацията за поръчката, за изисквания брой финансови години, е както следва: и/или 2б) Неговият среден годишен оборот в областта и за броя години, изисквани в съответното обявление или документацията за поръчката, е както следва³². Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута година: [.....] оборот:[.....][...]валута</p> <p>(брой години, среден оборот): [.....],[.....][...]валута (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>3) В случай че липсва информация относно оборота (общия или конкретния) за целия изискуем период, моля, посочете датата, на която икономическият оператор е учреден или е започнал дейността си:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) Що се отнася до финансовите съотношения³³, посочени в съответното обявление, или в документацията за обществената поръчка, икономическият оператор заявява, че реалната им стойност е, както следва: Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>(посочване на изискваното съотношение — съотношение между x и y³⁴ — и стойността): [...], [.....]³⁵</p> <p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>5) Застрахователната сума по неговата застрахователна полица за риска „професионална отговорност“ възлиза на: Ако съответната информация е на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>[.....],[.....][...]валута</p> <p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>6) Що се отнася до другите икономически или финансови изисквания, ако има такива, които може да са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, икономическият оператор заявява, че: Ако съответната документация, която може да е била посочена в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, е достъпна по електронен път, моля, посочете:</p>	<p>[...]</p> <p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията): [.....][.....][.....][.....]</p>

В: ТЕХНИЧЕСКИ И ПРОФЕСИОНАЛНИ СПОСОБНОСТИ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възлагащия орган или възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

Технически и професионални способности	Отговор:
<p>1а) Само за обществените поръчки за строителство: През референтния период³⁸ икономическият оператор е извършил следните строителни дейности от конкретния вид: Ако съответните документи относно доброто изпълнение и резултат от най-</p>	<p>Брой години (този период е определен в обявлението или документацията за обществената поръчка): [.....]</p> <p>Строителни работи: [.....]</p>

³² Само ако е разрешено в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка.

³³ Например съотношението между активите и пасивите.

³⁴ Например съотношението между активите и пасивите.

³⁵ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

<p>важните строителни работи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</p>	<p>(уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документа): [.....][.....][.....][.....]</p>												
<p>1б) Само за обществени поръчки за доставки и обществени поръчки за услуги: През референтния период³⁶ икономическият оператор е извършил следните основни доставки или е предоставил следните основни услуги от посочения вид: При изготвяне на списъка, моля, посочете сумите, датите и получателите, независимо дали са публични или частни субекти³⁷:</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Описание</th> <th>Суми</th> <th>Дати</th> <th>Получатели</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Описание	Суми	Дати	Получатели								
Описание	Суми	Дати	Получатели										
<p>2) Той може да използва следните технически лица или органи³⁸, особено тези, отговарящи за контрола на качеството:</p>													
<p>3) Той използва следните технически съоръжения и мерки за гарантиране на качество, а съоръженията за проучване и изследване са както следва:</p>													
<p>4) При изпълнение на поръчката той ще бъде в състояние да прилага следните системи за управление и за проследяване на веригата на доставка:</p>													
<p>5) <i>За комплексни стоки или услуги или, по изключение, за стоки или услуги, които са със специално предназначение:</i> Икономическият оператор ще позволи ли извършването на проверки³⁹ на неговия производствен или технически капацитет и, когато е необходимо, на средствата за проучване и изследване, с които разполага, както и на мерките за контрол на качеството?</p>													
<p>б) Следната образователна и професионална квалификация се притежава от: а) доставчика на услуга или самия изпълнител, и/или (в зависимост от изискванията, посочени в обявлението, или в документацията за обществената поръчка) б) неговия ръководен състав:</p>													
<p>7) При изпълнение на поръчката икономическият оператор ще може да приложи следните мерки за управление на околната среда:</p>													
<p>8) Средната годишна численост на състава на икономическия оператор и броят на ръководния персонал през последните три години са, както следва:</p>													

³⁶ Възлагащите органи могат да **изискат** наличието на опит до три години и да **приемат** опит отпреди **повече** от три години.

³⁷ С други думи, **всички** получатели следва да бъдат изброени и списъкът следва да включва публичните и частните клиенти за съответните доставки или услуги.

³⁸ За техническите лица или органи, които не са свързани пряко с предприятието на икономическия оператор, но чийто капацитет той използва съгласно посоченото в част II, раздел В, следва да се попълнят отделни ЕЕДОП.

³⁹ Проверката се извършва от възлагащия орган или, при съгласие от негова страна, от негово име от компетентен официален орган на държавата, в която е установен доставчикът на стоки или услуги;

9) Следните инструменти, съоръжения или техническо оборудване ще бъдат на негово разположение за изпълнение на договора:	
10) Икономическият оператор възнамерява евентуално да възложи на подизпълнител⁴⁰ изпълнението на следната част (процентно изражение) от поръчката:	
11) <i>За обществени поръчки за доставки:</i> Икономическият оператор ще достави изискваните мостри, описания или снимки на продуктите, които не трябва да са придружени от сертификати за автентичност. Ако е приложимо, икономическият оператор декларира, че ще осигури изискваните сертификати за автентичност. <i>Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:</i>	
12) <i>За обществени поръчки за доставки:</i> Икономическият оператор може ли да представи изискваните сертификати , изготвени от официално признати институции или агенции по контрол на качеството , доказващи съответствието на продуктите, които могат да бъдат ясно идентифицирани чрез позоваване на технически спецификации или стандарти, посочени в обявлението или в документацията за поръчката? Ако „не“, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства могат да бъдат представени:	

Г: СТАНДАРТИ ЗА ОСИГУРЯВАНЕ НА КАЧЕСТВОТО И СТАНДАРТИ ЗА ЕКОЛОГИЧНО УПРАВЛЕНИЕ

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато стандартите за осигуряване на качеството и/или стандартите за екологично управление са били изискани от възлагащия орган или възложителя в обявлението или в документацията за обществената поръчка, посочена в обявлението.

Стандарти за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление	Отговор:
Икономическият оператор ще може ли да представи сертификати, изготвени от независими органи и доказващи, че икономическият оператор отговаря на стандартите за осигуряване на качеството, включително тези за достъпност за хора с увреждания. Ако „не“, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства относно схемата за гарантиране на качеството могат да бъдат представени. Ако съответните документи са на разположение в	

⁴⁰ Ако икономическият оператор **е решил** да възложи подизпълнението на част от договора **и** ще използва капацитета на подизпълнителя, за да изпълни тази част, моля, попълнете отделен ЕЕДОП за подизпълнителите, вж. част II, раздел В по-горе.

електронен формат, моля, посочете:	
Икономическият оператор ще може ли да представи сертификати, изготвени от независими органи, доказващи, че икономическият оператор отговаря на задължителните стандарти или системи за екологично управление? Ако „не“, моля, обяснете защо и посочете какви други доказателства относно стандартите или системите за екологично управление могат да бъдат представени: Ако съответните документи са на разположение в електронен формат, моля, посочете:	

Част V: Намаляване на броя на квалифицираните кандидати

Икономическият оператор следва да предостави информация само когато възлагащият орган или възложителят е посочил обективните и недискриминационни критерии или правила, които трябва да бъдат приложени с цел ограничаване броя на кандидатите, които ще бъдат поканени за представяне на оферти или за провеждане на диалог. Тази информация, която може да бъде съпроводена от изисквания относно видовете сертификати или форми на документални доказателства, ако има такива, които трябва да бъдат представени, се съдържа в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка, посочена в обявлението. Само при ограничени процедури, състезателни процедури с договаряне, процедури за състезателен диалог и партньорства за иновации:

Икономическият оператор декларира, че:

Намаляване на броя	Отговор:
Той изпълнява целите и недискриминационните критерии или правила, които трябва да бъдат приложени, за да се ограничи броят на кандидатите по следния начин: В случай, че се изискват някои сертификати или други форми на документални доказателства, моля, посочете за всеки от тях, дали икономическият оператор разполага с изискваните документи: Ако някои от тези сертификати или форми на документални доказателства са на разположение в електронен формат 41, моля, посочете за всички от тях:	[.....] [...] <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не ⁴² (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията): [.....][.....][.....][.....] ⁴³

Част VI: Заключителни положения

Долуподписаният декларира, че информацията, посочена в части II – V по-горе, е вярна и точна, и че е представена с ясното разбиране на последствията при представяне на неверни данни.

Долуподписаният официално декларира, че е в състояние при поискване и без забава да представи указаните сертификати и други форми на документални доказателства, освен в случаите, когато:

а) възлагащият орган или възложителят може да получи придружаващите документи чрез пряк достъп до съответната национална база данни във всяка държава членка, която е достъпна безплатно⁴⁴; или

Долуподписаният дава официално съгласие [посочете възлагащия орган или възложителя съгласно част I, раздел A] да получи достъп до документите, подкрепящи информацията,

⁴¹ Моля, посочете ясно към кой документ се отнася отговорът.

⁴² Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

⁴³ Моля да се повтори толкова пъти, колкото е необходимо.

⁴⁴ При условие, че икономическият оператор е предоставил необходимата информация (уеб адрес, орган или служба, издаващи документа, точно позоваване на документацията), която позволява на възлагащия орган или на възложителя да го направи. Когато се изисква, това трябва да бъде съпроводено от съответното съгласие за достъп.

която е предоставена в [посочете съответната част, раздел/ точка/и] от настоящия Единен европейски документ за обществени поръчки за целите на [посочете процедурата за възлагане на обществена поръчка: (кратко описание, препратка към публикацията в Официален вестник на Европейския съюз, референтен номер)].

Дата, място и подпис(и): [.....]

ПРЕДЛОЖЕНИЕ за изпълнение на поръчката
в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя
по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „б“ от ППЗОП

Долуподписаният/ната

..... с лична карта №
....., издадена на от, с ЕГН, в
качеството ми на (посочва се съответното качество на лицето по чл. 47,
ал. 4 от ЗОП), представляващ (посочва се
юридическо лице, едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна
форма, участник в обединение), участник в процедура по реда на ЗОП за възлагане на
обществена поръчка с предмет:

**„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за
нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“
АД гр.Кърджали”,**

Запознати сме с предмета на поръчката и условията, заложи в документацията за участие в процедурата и ги приемаме без възражения.

В случай, че бъдем определени за изпълнител на договор за настоящата обществена поръчка, ще доставяме медицински изделия подробно описани в Приложение №1 по обособена позиция №.....:

1. Оферираните от нас медицински изделия отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

2. Всяко оферирано медицинско изделие има ЕС декларация за съответствие и „СЕ“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ.

3. Всяко оферирано медицинско изделие има инструкция за употреба на български език, а за медицинските изделия, за които не се изисква инструкция за употреба, съгласно чл.16, ал.1 ат ЗМИ, макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение „СЕ” – на електронен или хартиен носител;

4. Предлагаме срок на доставка на медицинско изделие - до (.....) дни след подадена от възложителя писмена заявка за доставка.
(предлаганият срок не следва да е по-дълъг от 3 дни).

5. Към момента на доставянето на медицинско изделие болнична аптека/склад за медицински изделия в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД, гр. Кърджали той ще е със срок на годност не по-кратък от 60 % от срока на годност, даден от неговия производител.

6. Декларираме, че в случай на определянето ни за изпълнител на поръчката, ще поддържаме на склад средномесечни количества медицински изделия спрямо прогнозните количества, обявени от възложителя.

7. При сключване на договор ще предоставим за всеки вид имплант пълен набор от различни размери и необходимия набор от инструментариум за имплантиране.

8. При повреда на инструментариум по време на изпълнение на договора, ще го заменяме с нов в най-кратък срок, но не по-дълъг от 14 дни, след получаване на уведомление за настъпилата повреда.

9. По време на изпълнение на договора ще поддържаме пълна гама от размери от оферираните медицински изделия и ще ги възстановяваме след поставянето на пациент.

10. Подмяна на договорен имплант с по-нов вид имплант ще правим само при запазване на цената и вида на синтеза.

11. С настоящото техническо предложение за изпълнение на обществената поръчка, заявявам че представлявания от мен участник ще извършва доставка на медицински изделия за срок от 24 (двадесет и четири) месеца, считано от датата на подписване на договора.

12. Съгласно изискването на възложителя, описано в в т. 2.4.2 от Раздел II на документацията, представяме следните документи:

б.1.;

б.2.

13. Приложение №1 към предложение за изпълнение на поръчката по Обособена позиция №..... – на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител.

14. Други предложения:

Известна ми е отговорността по чл. 313 от НК за посочване на неверни данни.

.....//

дата	Име и фамилия	Подпис на лицето (и печат)
------	---------------	----------------------------

**Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/която представлява/т участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или упълномощени за това лица.*

ДЕКЛАРАЦИЯ
за съгласие с клаузите на приложения проект на договор,
по чл. 39, ал. 3, т. 1, буква „в“ от ППЗОП

Долуподписаният/ната

..... с лична карта №
....., издадена на от, с ЕГН, в
качеството ми на (посочва се съответното качество на лицето по чл. 40,
ал. 2 от ППЗОП), представляващ (посочва се
юридическо лице, едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна
форма, участник в обединение), участник в процедура по реда на ЗОП за възлагане на
обществена поръчка с предмет:

**„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за
нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“
АД гр.Кърджали“**

ДЕКЛАРИРАМ, че:

Съм съгласен с клаузите на приложения проект на договор за изпълнение на
настоящата обществена поръчка.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от НК за посочване на неверни данни.

...../...../...../.....
дата	Име и фамилия	Подпис на лицето (и печат)

*Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т
участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или
упълномощени за това лица.

ДЕКЛАРАЦИЯ

за срока на валидност на офертата по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „г“ от ППЗОП

Долуподписаният/ната

..... с лична карта №
....., издадена на от, с ЕГН, в
качеството ми на (посочва се съответното качество на лицето),
представляващ

..... (посочва се
юридическо лице, едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна
форма, участник в обединение), участник в процедура по ЗОП за възлагане на обществена
поръчка с предмет:

**„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за
нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“
АД гр.Кърджали”,**

ДЕКЛАРИРАМ, че:

Предлаганият срок на валидност на офертата на представлявания от мен участник в
процедурата е месеца, считано от крайния срок за получаване на оферти от
възложителя.

** Предлаганият от участника срок не може да бъде по-кратък от 4 /четири/ месеца.*

Известна ми е отговорността по чл. 313 от НК за посочване на неверни данни.

...../...../.....
дата Име и фамилия Подпис на лицето (и печат)

**Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т
участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверение за актуално състояние и/или
упълномощени за това лица.*

ДЕКЛАРАЦИЯ
за липса на свързаност с друг участник
по чл. 101, ал. 11, във връзка с чл. 107, т. 4 от ЗОП

Долуподписаният/ната

..... с лична карта №
....., издадена на от, с ЕГН, в
качеството ми на (посочва се съответното качество на лицето по чл. 47,
ал. 4 от ЗОП), представляващ (посочва се
юридическо лице, едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна
форма, участник в обединение), участник в процедура по реда на ЗОП за възлагане на
обществена поръчка с предмет:

**„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за
нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски”
АД гр.Кърджали”,**

ДЕКЛАРИРАМ, че:

Представляваният от мен участник не е свързано лице по смисъла на § 1, т. 45 от
допълнителните разпоредби на ЗОП с друг участник в настоящата процедура.

Задължавам се, при промяна на горепосочените обстоятелства, писмено да уведомя
възложителя за всички промени в процеса на провеждане на обявената обществена поръчка.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от НК за посочване на неверни данни.

...../
Дата

...../
Име и фамилия

...../
Подпис на лицето (и печат)

**Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т
участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или
упълномощени за това лица.*

ДЕКЛАРАЦИЯ
за конфиденциалност по чл. 102, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП

Долуподписаният/ната

..... с лична карта №
....., издадена на от, с ЕГН, в
качеството ми на (посочва се съответното качество на лицето по чл. 47,
ал. 4 от ЗОП), представляващ (посочва се
юридическо лице, едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна
форма, участник в обединение), участник в открита процедура по ЗОП за възлагане на
обществена поръчка с предмет:

**„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за
нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски”
АД гр.Кърджали”,**

ДЕКЛАРИРАМ:

1. Информацията, съдържаща се в

.....
.....

(посочват се конкретна част/части от техническото предложение)

от техническото ни предложение, да се счита за конфиденциална, тъй като съдържа
технически и/или търговски тайни (вярното се подчертава).

2. Не бихме желали информацията по т.1 да бъде разкривана от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, освен в
предвидените от закона случаи.

Известна ми е отговорността по чл. 313 от НК за посочване на неверни данни.

...../...../.....
Дата Име и фамилия Подпис на лицето (и печат)

Съгласно чл. 102, ал. 1 от ЗОП участниците могат да посочват в ofertите си информация, която смятат за
конфиденциална във връзка с наличието на търговска тайна. Участниците не могат да се позовават на
конфиденциалност по отношение на предложенията от ofertите им, които подлежат на оценка, съгласно
чл. 102, ал. 2 от ЗОП.

*Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т
участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или
упълномощени за това лица.

ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ

Долуподписаният/ната

..... с лична карта №
....., издадена на от, с ЕГН, в
качеството ми на (посочва се съответното качество на лицето по чл. 47,
ал. 4 от ЗОП), представляващ (посочва се
юридическо лице, едноличен търговец, обединение, в т. ч. обединение, което няма правна
форма, участник в обединение), участник в процедура по реда на ЗОП за възлагане на
обществена поръчка с предмет:

**„Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за
нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски”
АД гр.Кърджали”**

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

След запознаване с условията на поръчката, заявяваме, че желаем да участваме в обявената от Вас процедура за възлагане на обществена поръчка открита по реда на ЗОП – открита процедура с предмет: **„Доставка на рентгенови филми, лабораторни реактиви и консумативи за нуждите на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски” АД гр.Кърджали”**, във връзка с което Ви представяме нашата оферта, както следва:

Изпълнението на поръчката ще извършим съгласно предложените цени по видове медицински изделия подробно описани в Приложение №2 към ценовото предложение, по обособена позиция №.....;

1. Предложените цени са в български лева, с включени всички разходи по изпълнение на поръчката;
2. При така предложените условия от нас, в Ценовото предложение сме включили всички разходи, свързани с качествено изпълнение на поръчката в описания вид и обхват.
3. Съгласни сме, плащането да става отсрочено, в брой или по банков път в банкова сметка на изпълнителя в срок от 60 дни, след представяне на издаден документ /оригинална фактура/ от изпълнителя;
4. Предложените единични цени на медицински изделия са фиксирани и не подлежат на промяна за срока на действие на договора.
5. Ние се задължаваме, ако нашата оферта бъде приета, да изпълним договорените дейности, съгласно сроковете и условията, залегнали в договора.
6. Съгласни сме, гаранцията за изпълнение на договора за възлагане на обществената поръчка да бъде в размер на 3 % без включено ДДС от стойността на договора, която ще представим преди подписването на същия;
7. Заявяваме, че ако поръчката бъде спечелена от нас, настоящето Предложение ще се счита за споразумение между нас и Възложителя, до подписване и влизане в сила на Договор.
8. Приложение №2 към ценовото предложение – на хартиен и електронен (CD – формат Excel) носител по Обособена позиция №.....
9. Други предложения:

...../...../.....
дата

Име и фамилия

Подпис на лицето (и печат)

Съгласно чл. 72, ал. 1 от ЗОП когато предложение в офертата на участник, свързано с цена или разходи, което подлежи на оценяване, е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по същия показател за оценка, възложителят изисква подробна писмена обосновка за начина на неговото образуване, която се представя в 5-дневен срок от получаване на искането.

*Документите и данните в офертата се подписват само от лицето/та, което/които представлява/т участника, посочено в съдебната регистрация и удостоверението за актуално състояние и/или упълномощени за това лица.

*Този документ задължително се поставя от участника в отделен запечатан непрозрачен плик с надпис **ПРЕДЛАГАНИ ЦЕНОВИ ПАРАМЕТРИ**

Образец №9
ПРОЕКТ!

ДОГОВОР - ПРОЕКТ

№

за изпълнение обществена поръчка

Днес, год., в гр.Кърджали, между:

МБАЛ “Д-р Атанас Дафовски” АД, с адрес: Кърджали, бул.”Беломорски” №53, тел.0361/68 243 и факс 0361/ 68 295, с БУЛСТАТ/ЕИК 108501669 и ВГ№ 108501669, представлявано от Доц. д-р Тодор Димитров Черкезов, дм - Изпълнителен Директор и Янка Маврева – главен счетоводител, наричано по-нататък в договора Възложител, от една страна,

и

“.....”, гр., ул. №, БУЛСТАТ/ЕИК, с данъчна регистрация ВГ....., представлявано от –, наричано по-нататък в договора Изпълнител, от друга страна, и на основание чл. 112 и следващите от Закона за обществените поръчки (ЗОП) и във връзка с Решение №/..... г. на за определяне на изпълнител на обществената поръчка с предмет: „Доставка на специфични медицински изделия и системи за ендопротезиране за нуждите на отделение по ортопедия и травматология в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски” АД гр.Кърджали” се сключи настоящият Договор за следното:

I. ПРЕДМЕТ НА ДОГОВОРА

1.1 ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ възлага, а Изпълнителят изпълнява следното:

- Доставка на специфични медицински изделия и/или системи за ендопротезиране по обособени позиции описани подробно в Техническото и Ценово предложение на Изпълнителя (Приложения №1 и №2), неразделна част от Договора, и в съответствие с изискванията на настоящия Договор.

1.2. Доставките се извършват периодично след писмена заявка на Възложителя. Възложителят е задължен да приеме и заплати само количествата и видовете, които е заявил и които са доставени при условията на настоящия Договор.

1.3 Доставките на Продуктите ще се извършват в рамките на работното време на Възложителя.

1.4. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ не е обвързан със закупуването на цялото заявено количество продукти, посочено в документацията за участие и ценово предложение на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ. Точното количество по вид на доставяните продукти се определя с периодични заявки, съобразно потребностите на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ.

II. ЦЕНА И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

2.1. Общата прогнозна стойност на доставките, предмет на Договора, е в размер на лева (.....) без ДДС и лева (.....) с ДДС.

2.2. Доставените Продукти се заплащат по единична цена за всеки Продукт с включен ДДС, в зависимост от доставените количества, съгласно Техническото и Ценово предложение на Изпълнителя - Приложения №1 и №2 към настоящия Договор. Цената, която Възложителят се задължава да заплаща на Изпълнителя за извършените доставки на Продуктите, е крайната доставна цена с ДДС и включва всички разходи за доставка на Продуктите на Изпълнителя, включително, но не само - стойността на Продуктите, транспортни разходи, застраховки, данъци, такси, и други. Посочените в настоящия Договор единични и общи цени остават непроменени за срока на действието му.

2.3. Заплащането на всяка доставка се извършва на база на документ, удостоверяващ приемането на стоката - приемо-предавателен протокол за доставка, подписан от оправомощени представители на Страните и съдържащ: търговското наименование на Продуктите; каталожните номера; тяхната единична и обща цена, както и срещу издадена фактура, съдържаща данни за доставката, както и всички необходими законови реквизити.

2.4. Заплащането се извършва в български лева по банков път в срок от 60 (шестдесет) дни от датата на подписване на приемо-предавателен протокол и от издаване на фактурата.

2.5. Плащанията се извършват в български лева, с платежно нареждане по следната банкова сметка, посочена от Изпълнителя: Изпълнителят е длъжен да уведомява писмено Възложителя за всички последващи промени на банковата му сметка в срок до 3 (три) дни, считано от момента на промяната. В случай че Изпълнителят не уведоми Възложителя в този срок, счита се, че плащанията, по посочената в настоящия член банкова сметка са надлежно извършени.

2.6. За дата на плащането се счита датата на заверяване на банковата сметка на Изпълнителя със съответната дължима сума.

III. СРОК НА ДОГОВОРА

3.1. Настоящият договор е със срок от 24 / двадесет и четири/ месеца.

3.2. Договорът влиза в сила от и е валиден до

3.3. В случай, че към датата на изтичане на срока на договора е открита нова процедура за възлагане на обществена поръчка със същия предмет, която не е приключила, договорът запазва действието си при същите условия до приключването ѝ и сключването на нов договор.

IV. МЯСТО, СРОК И УСЛОВИЯ НА ДОСТАВКА

4.1 Мястото на доставка е болнична аптека/склад за медицински изделия в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД, находящ се на адрес: гр. Кърджали, бул. „Беломорски“ № 53. Доставката на Продуктите до мястото на доставка се осъществява от Изпълнителя с транспорт, отговарящ на всички нормативни, технически и технологични изисквания за доставка на съответния вид Продукти, предмет на доставка.

4.2. Доставяните Продукти, следва да отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ).

4.3. Всеки доставен Продукт следва да бъде в срок на годност към датата на съответната доставка и с достатъчен остатъчен срок на годност за неговата употреба не по-малко от (.....) процента от общия срок на годност, обявен от производителя.

4.4. Доставките на Продуктите се извършват в срок до(.....) дни след писмена заявка от страна на Възложителя, предоставяна на Изпълнителя, а при спешни случаи до(часа). Заявката следва да се предостави в писмена форма по факс/електронна поща (при спешни случаи и по телефон) на представител на Изпълнителя.

4.5. Всяка доставка се удостоверява с подписване в два екземпляра на двустранен приемо-предавателен протокол, удостоверяващ приемането на Продуктите от Страните или техни упълномощени представители, след проверка за съответствието на доставката с изискванията на настоящия Договор и съответствието на Продуктите с Техническото и Ценовото предложение на Изпълнителя, както и с направената заявка.

4.6. При констатиране на частично или цялостно несъответствие на доставените Продукти съобразно, Възложителят има право да откаже да подпише документа, удостоверяващ доставката, както и да откаже изцяло или частично да приеме доставката. В тези случаи, Страните подписват **констативен протокол**, в който се описват констатираните недостатъци, липси и/или несъответствия, дефинирани в алинея 4.7 по-долу („**Несъответствия**“) и се посочва срокът, в който същите ще бъдат отстранени по реда, посочен в настоящия Договор. След отстраняване на Несъответствията, Страните подписват двустранен документ, удостоверяващ приемането на стоката.

4.7. Възложителят има право на рекламации пред Изпълнителя за:

4.7.1. несъответствие на доставените Продукти със заявеното/договореното количество и/или със заявления/договорен вид;

4.7.2. несъответствието на доставените Продукти с Техническото предложение (Приложение № 1 към настоящия Договор);

4.7.3. несъответствие на каталожните номера с указаните в етикета на доставените Продукти;

4.7.4. несъответствие на срока на годност на Продуктите с изискванията на настоящия Договор;

4.7.5. нарушена цялост на опаковката на доставяните Продукти.

4.8. Рекламации за явни Несъответствия, съгласно алинея 4.7. на доставката с Техническото предложение (Приложение №1 към Договора) се отбелязват в констативния протокол по алинея 4.6. Рекламации за скрити Несъответствия се правят при откриването им, като Възложителят е длъжен да уведоми писмено Изпълнителя незабавно при констатирането им. В рекламациите се посочва номерът на Договора, документа, с който е удостоверено приемането на стоките, каталожният номер на Продукта, точното количество на получените Продукти, основанието за рекламация и конкретното искане на Възложителя.

4.9. Рекламацията относно явни Несъответствия на доставените Продукти със заявеното/договореното количество и/или със заявления/договорен вид и/или несъответствие на каталожни номера с указаните в етикета на доставените Продукти и/или Несъответствие на срока на годност на Продуктите с изискванията на настоящия Договор, както и Несъответствия, свързани с нарушена цялост на опаковката на Продуктите, се вписват в констативния протокол по алинея 4.6. и са обвързващи за Изпълнителя.

4.10. При рекламации относно скрити Несъответствия на доставените Продукти с Техническото предложение (Приложение № 1 към Договора), изпълнителят изпраща свой представител за констатиране на скритите несъответствия в срок от 3 (три) дни от уведомяването. Несъответствията се отразяват в констативния протокол по алинея 4.6., подписан от представители на Страните, като при отказ за изпращане на представител от Изпълнителя, или отказ на представителя на Изпълнителя да подпише протокола, Възложителят изпраща протокол, подписан от негов представител на Изпълнителя, който е обвързващ за последния.

4.11. При Несъответствия на доставените Продукти с изискванията на Договора, констатирани по реда на предходните алинеи:

4.11.1. Изпълнителят заменя несъответстващите Продукти с нови, съответно допълва доставката в срок от 3 (три) дни от подписване на съответния протокол от Страните; или

4.11.2. Цената по Договора се намалява съответно с цената на Несъответстващите Продукти, ако не води до съществени изменения на договора.

4.12. В случаите на Несъответствия, посочени в констативния протокол по алинея 4.6., Възложителят дължи заплащане на цената на съответната доставка, по отношение на която същите са констатирани, само след отстраняването им, по предвидения в Договора ред, съответно при установяване, че Продуктите съответстват на договорените изисквания и подписването на документ, удостоверяващ приемането на стоката и при другите условия на настоящия Договор.

4.13. Възложителят не носи отговорност за погиване на доставени количества, надвишаващи заявените, като същите се връщат на Изпълнителя, за негова сметка. В хипотезата на алинея 4.11., точка 2, Възложителят има право да прихване цената на Несъответстващите Продукти срещу цената на Продуктите, предмет на следващата доставка на Изпълнителя.

4.14. Когато Изпълнителят е сключил договор/договори за подизпълнение, работата на подизпълнителите се приема от Възложителя в присъствието на Изпълнителя и подизпълнителя или упълномощени от тях представители.

4.15. Собствеността и рискът от случайно повреждане или погиване на Продуктите, предмет на доставка, преминават от Изпълнителя върху Възложителя от датата на приемането им, вписана в приемо-предавателния протокол.

V. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

5.1. Изпълнителят се задължава да доставя Продуктите, предмет на настоящия Договор, отговарящи на изискванията на Договора, както и на условията на Техническото предложение на Изпълнителя по единични и общи цени, посочени в Ценовото предложение на Изпълнителя или при условията на ал. 2.2., както и да прехвърля правото на собственост върху тях на Възложителя съгласно условията на настоящия договор.

5.2. Изпълнителят е длъжен да изпълни задълженията си по Договора и да упражнява всичките си права, с оглед защита интересите на Възложителя.

5.3. Изпълнителят се задължава да изпълнява в договорения срок заявките на Възложителя. При невъзможност за доставяне на определените Продукти или количества по получената заявка, незабавно писмено да уведоми Възложителя за отказа за доставка. При системен отказ на Изпълнителя (повече от 3 пъти в рамките на 3 месеца) да изпълни направена заявка, Възложителят има право да прекрати Договора, както и право да получи неустойка в размер на сумата по гаранцията за изпълнение на Договора, включително да усвои сумата по предоставената гаранция.

5.4. Изпълнителят е длъжен да извършва транспортирането на Продуктите за своя сметка.

5.5. Изпълнителят е длъжен да приема и урежда по уговорения ред надлежно предявените от Възложителя рекламации по реда на настоящия Договор.

5.6. При точно и навременно изпълнение на задълженията си по настоящия Договор, Изпълнителят има право да получи цената по Договора, съгласно определения начин на плащане.

5.7. Изпълнителят се задължава да сключи договор/договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители в срок от 3 (три) дни от сключване на настоящия Договор. В срок до 3 дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение за замяна на посочен в офертата подизпълнител Изпълнителят изпраща копие на договора или на допълнителното споразумение на Възложителя заедно с доказателства, че са изпълнени условията по чл. 66, ал. 2 и 11 ЗОП.

5.8. Изпълнителят има право да иска от Възложителя необходимото съдействие за осъществяване на работата по Договора, включително предоставяне на нужната информация и документи за изпълнение на Договора.

5.9. Изпълнителят се задължава да подпише лично или чрез надлежно упълномощени представители приемо-предавателния протокол за доставка и/или констативните протоколи, както и другите документи съпътстващи доставката и/или предвидени в настоящия Договор. При отказ на Изпълнителя или на упълномощено от него лице да подпише протокол, предвиден в този договор, Възложителят изпраща на Изпълнителя констативен протокол, подписан от свой представител, който е обвързващ за Изпълнителя. Констатации относно Несъответствието/съответствието на доставените Продукти с Техническото предложение (Приложение №1 към Договора), се вписват в констативни протоколи.

5.10. Изпълнителят носи отговорност за съответствието на доставените Продукти с изискванията на Техническата спецификация и всички останали изисквания по този Договор и е длъжен да обезщети всички вреди, нанесени на Възложителя и/или трети лица от Несъответстващи Продукти.

5.11. Изпълнителят предоставя за всеки вид имплант пълен набор от различни размери и необходимия набор от инструментариум за имплантиране.

5.12. Изпълнителят поддържа пълна гама от размери на offerираните медицински изделия и ги възстановява след поставянето на пациент.

5.13. Изпълнителят при повреда на инструментариум по време на изпълнение на договора, ще го заменя с нов в най-кратък срок, но не по-дълъг от 14 дни, след получаване на уведомление за настъпилата повреда.

5.14. Изпълнителят може да прави подмяна на договорен имплант с по-нов вид имплант само при запазване на цената и вида на синтезата.

VI. ПРАВА И ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

6.1. Възложителят се задължава да заплаща цената на доставените Продукти, съгласно условията и по начина, посочен в настоящия Договор.

6.2. Възложителят се задължава да приеме доставката на Продуктите, предмет на доставка, по реда на член 5, ако отговарят на договорените изисквания.

6.3. Възложителят осигурява свои представители, които да приемат доставките в договореното време.

6.4. Възложителят има право да иска от Изпълнителя да изпълнява доставката на Продуктите до посоченото в алинея 4.1. от Договора място на доставка, в срок и без отклонения от договорените изисквания.

6.5. Възложителят има право да получава информация по всяко време относно подготовката, хода и организацията по изпълнението на доставката и дейностите, предмет на Договора.

6.6. Възложителят има право на рекламация на доставените по Договора Продукти, при условията, посочени в настоящия Договор.

6.7. Възложителят има право да изисква от Изпълнителя замяната на несъответстващи с изискванията на Договора Продукти, или съответно намаляване на цената по реда и в сроковете, определени в ал. 4.12, от този Договор.

6.8. Възложителят има право да откаже приемането на доставката, когато Изпълнителят не спазва изискванията на Договора и Техническата спецификация, докато Изпълнителят не изпълни изцяло своите задължения съгласно условията на Договора, или да откаже да изплати частично или изцяло договорената цена.

6.9. Възложителят има право да изисква от Изпълнителя да склучи и да му представи копия от договори за подизпълнение с посочените в офертата му подизпълнители.

6.10. Възложителят е длъжен да не разпространява под каквато и да е форма всяка предоставена му от Изпълнителя информация, имаща характер на търговска тайна и изрично упомената от Изпълнителя като такава в представената от него оферта.

VII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ

7.1. Изпълнителят гарантира изпълнението на произтичащите от настоящия Договор свои задължения с гаранция за изпълнение в размер на 3 % (три на сто) от стойността на Договора по алинея 2.1, която е в размер на(.....) лева без вкл. ДДС;

7.2. Изпълнителят представя документи за внесена гаранция за изпълнение на Договора към датата на сключването му.

7.3. Изпълнителят избира сам формата на гаранцията измежду една от следните:

7.3.1. парична сума, внесена по банковата сметка на Възложителя;

7.3.2. банкова гаранция; или

7.3.3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на Изпълнителя.

7.4. Когато гаранцията се представя във вид на парична сума, тя се внася по следната банкова сметка на Възложителя:

"ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ,

(BIC): IABGBGSF

(IBAN) BG09IABG74971000243300

Всички банкови разходи, свързани с преводите на сумата са за сметка на Изпълнителя;

7.5 Когато Изпълнителят представя банкова гаранция, се представя оригиналът ѝ, като тя е безусловна, неотменяема и непрехвърляема, като покрива 100 % (сто процента) от стойността на гаранцията за изпълнението му със срок на валидност, срока на действие на Договора, плюс 2 (два) месеца.

Всички банкови разходи, такси, комисионни и други плащания свързани с обслужването на превода на гаранцията, включително при нейното възстановяване, са за сметка на Изпълнителя.

7.6. Застраховката, която обезпечаваша изпълнението, чрез покритие на отговорността на Изпълнителя, е със срок на валидност, срока на действие на договора, плюс 2 (два) месеца. Възложителят следва да бъде посочен като трето ползващо се лице по тази застраховка. Застраховката следва да покрива отговорността на Изпълнителя при пълно или частично неизпълнение на Договора, и не може да бъде използвана за обезпечение на неговата отговорност по друг договор. Разходите по сключването на застрахователния договор и поддържането на валидността на застраховката за изисквания срок, както и по всяко изплащане на застрахователно обезщетение в полза на Възложителя, при наличие на основание за това, са за сметка на Изпълнителя.

7.7. Възложителят освобождава гаранцията за изпълнение на Договора в срок от 2 (два) месеца след изтичане на срока на настоящия Договор, посочен в алинея 4.1.

7.8. Възложителят не дължи лихви върху сумите по предоставените гаранции, независимо от формата, под която са предоставени.

7.9. Гаранциите не се освобождават от Възложителя, ако в процеса на изпълнение на Договора е възникнал спор между Страните относно неизпълнение на задълженията на Изпълнителя и въпросът е отнесен за решаване пред съд. При решаване на спора в полза на Възложителя той може да пристъпи към усвояване на гаранциите.

7.10. Възложителят има право да задържи изцяло или частично гаранцията за изпълнение при пълно или частично неизпълнение на задълженията по настоящия Договор от страна на Изпълнителя и/или при разваляне или прекратяване на настоящия Договор по вина на Изпълнителя. В тези случаи Възложителят има право да усвои от гаранцията за изпълнение суми, покриващи отговорността на Изпълнителя за неизпълнението. В допълнение към горното, Страните изрично се споразумяват, че:

7.10.1. Възложителят има право да задържи гаранцията в пълен размер при системен (три или повече пъти в рамките на 3 месеца) отказ от страна на Изпълнителя за доставка на заявени от Възложителя Продукти; и/или при системно (три или повече пъти в рамките на 3 месеца) Несъответствие на доставените Продукти с договорените изисквания; както и че

7.10.2. При неизпълнение на задължения на Изпълнителя за отстраняване на явни и/или скрити Несъответствия, установени по предвидения в Договора ред, в договорения срок, както и отказ за доставка на заявени Продукти, Възложителят има право да задържи от гаранцията за изпълнение суми, на стойност съответна на Несъответстващите Продукти или на Продуктите, чиято доставка е отказана.

7.11. Възложителят има право да задържа от сумите по гаранцията за изпълнение суми равни на размера на начислените неустойки и обезщетения по настоящия Договор, поради неизпълнение на задълженията на Изпълнителя.

7.12. В случай на задържане от Възложителя на суми от гаранциите, Изпълнителят е длъжен в срок до 3 (три) дни да допълни съответната гаранция до размера ѝ, уговорен в алинея 7.1., като внесе задържаната от Възложителя сума по сметка на Възложителя, или учреди банкова гаранция за сума в размер на задържаната или да застрахова отговорността си до размера, посочен в алинея 7.1.

VIII. НЕУСТОЙКИ

8.1. При забавено изпълнение на задължения по Договора от страна на Изпълнителя, същият заплаща на Възложителя неустойка в размер на 2 % (две на сто) от стойността на Продуктите, чиято доставка е забавена, или по отношение на които не са отстранени констатираните Несъответствия в договорения срок, за всеки просрочен ден, но не повече от 10 % (десет на сто) от цената на стоката, за която се отнася забавата.

8.2. При забава на доставка от страна на Изпълнителя, или забава на Изпълнителя да отстрани констатираните Несъответствия, продължила повече от 5 (пет) дни, Възложителят има право да прекрати настоящия Договор, като даде на Изпълнителя минимум двудневен срок за изпълнение. В този случай Възложителят има право на неустойка, равна на 3 % (три на сто) от разликата между прогнозната стойност на Договора по алинея 2.1. и цената на извършените доставки в изпълнение на Договора.

8.3. В случай на 3 (три) и повече рекламации в рамките на 3 месеца, чиято основателност е установена по предвидения в Договора ред, Възложителят има право да прекрати Договора едностранно, както и на неустойка, равна на 3 % (три на сто) от разликата между прогнозната стойност на Договора по алинея 2.1. и цената на извършените доставки в изпълнение на Договора.

8.4. При прекратяване на настоящия Договор от Възложителя на някое от основанията по алинея 10.2., точки 10.2.1 или 10.2.2, Възложителят има право да получи неустойка в размер на сумата по гаранцията за изпълнение на Договора, включително да усвои сумите по предоставените гаранции.

8.5. При невъзможност да изпълни заявката на Възложителя, Изпълнителят е длъжен да изпрати незабавно писмен отказ. В случаите на отказ, Възложителят има право да закупи отказаните продукти от друг доставчик, като разликата в цените на двамата участници за съответните продукти се заплаща като неустойка от Изпълнителя, който е изпратил писмения отказ за доставка.

8.6. Възложителят може да претендира обезщетение за нанесени вреди и пропуснати ползи по общия ред, независимо от начислените неустойки и независимо от усвояването на гаранцията за изпълнение.

8.7. Неустойките се заплащат незабавно, при поискване от ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ, по следната банкова сметка . **"ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ,**
(BIC): **IABGBGSF**
(IBAN) **BG09IABG74971000243300**

В случай че банковата сметка на Възложителя не е заверена със сумата на неустойката в срок от 3 (три) дни от искането на Възложителя за плащане на неустойка, Възложителят има право да задържи съответната сума по следния ред: първо чрез прихващане от дължими суми: при липса на такива суми – от гаранцията за изпълнение.

IX. ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ

9.1. За извършване на дейностите по Договора, Изпълнителят има право да ползва само подизпълнителите, посочени от него в офертата, въз основа на която е избран за Изпълнител.

9.2. Процентното участие на подизпълнителите в цената за изпълнение на Договора не може да бъде различно от посоченото в офертата на Изпълнителя.

9.3. Изпълнителят може да извършва замяна на посочените подизпълнители за изпълнение на Договора, както и да включва нови подизпълнители в предвидените в ЗОП случаи и при предвидените в ЗОП условия.

9.4. Независимо от използването на подизпълнители, отговорността за изпълнение на настоящия Договор е на Изпълнителя.

9.5. Сключването на договор с подизпълнител, който не е обявен в офертата на Изпълнителя и не е включен по време на изпълнение на Договора по предвидения в ЗОП ред или изпълнението на дейностите по договора от лице, което не е подизпълнител, обявено в офертата на Изпълнителя, се счита за неизпълнение на Договора и е основание за

едностранно прекратяване на Договора от страна на Възложителя и за усвояване на пълния размер на гаранцията за изпълнение.

9.6. При сключването на Договорите с подизпълнителите, оферирани в офертата на Изпълнителя, последният е длъжен да създаде условия и гаранции, че:

9.6.1. приложимите клаузи на Договора са задължителни за изпълнение от подизпълнителите;

9.6.2. действията на Подизпълнителите няма да доведат пряко или косвено до неизпълнение на Договора;

9.6.3. при осъществяване на контролните си функции по договора Възложителят ще може безпрепятствено да извършва проверка на дейността и документацията на подизпълнителите.

9.7. Когато частта от поръчката, която се изпълнява от подизпълнител, може да бъде предадена като отделен обект на Изпълнителя или на Възложителя, Възложителят заплаща възнаграждение за тази част директно на подизпълнителя.

9.8. Разплащанията по ал. 9.7. се осъществяват въз основа на искане, отправено от подизпълнителя до Възложителя чрез Изпълнителя, който е длъжен да го предостави на Възложителя в 15-дневен срок от получаването му.

9.9. Към искането по ал. 9.7. Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

9.10. ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ има право да откаже плащане по ал. 9.7., когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

X. УСЛОВИЯ ЗА ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

10.1. Настоящият Договор се прекратява в следните случаи:

10.1.1. по взаимно съгласие на Страните, изразено в писмена форма;

10.1.2. с изтичане на уговорения срок;

10.1.3. когато са настъпили съществени промени във финансирането на обществената поръчка - предмет на Договора, извън правомощията на Възложителя, които той не е могъл или не е бил длъжен да предвиди или да предотврати - с писмено уведомление, веднага след настъпване на обстоятелствата;

10.1.4. при настъпване на невиновна невъзможност за изпълнение - непредвидено или непредотвратимо събитие от извънреден характер, възникнало след сключването на Договора („непреодолима сила“) продължила повече от 7 (седем) дни.

10.2. Възложителят може да прекрати едностранно настоящия Договор:

10.2.1. при системни (три или повече пъти) в рамките на 3 (три) месеца:

(а) забавяне на доставка на Продукти; и/или

(б) забавяне или отказ за отстраняване на Несъответствия на Продукти, констатирани по реда на Договора; и/или

(в) отказ за извършване на доставка; и/или

(г) доставки на Продукти с Несъответствия с изискванията на Договора, констатирани по реда на Договора;

10.2.2. в случай че Изпълнителят използва подизпълнител, без да е декларирал това в документите за участие, или използва подизпълнител, който е различен от този, който е посочен, освен в случаите, в които замяната, съответно включването на подизпълнител е извършено със съгласието на Възложителя и в съответствие със ЗОП и настоящия Договор.

10.3. Възложителят прекратява Договора в случаите по чл.118, ал.1 от ЗОП, без да дължи обезщетение на Изпълнителя за претърпени от прекратяването на Договора вреди, освен ако прекратяването е на основание чл. 118, ал. 1, т. 1 от ЗОП, като в този случай размерът на дължимото обезщетение е 1 % (едно на сто) от внесената гаранция за изпълнение на договора, но не повече от 5 000 лв. (пет хиляди лева).

10.4. Прекратяването влиза в сила след уреждане на финансовите взаимоотношения между Страните за извършените от страна на Изпълнителя и одобрени от Възложителя дейности по изпълнение на Договора.

XI. НЕПРЕОДОЛИМА СИЛА

11.1. Страните се освобождават от отговорност за неизпълнение на задълженията си, когато невъзможността за изпълнение се дължи на непреодолима сила. Никоя от Страните не може да се позовава на непреодолима сила, ако е била в забава и не е информирала другата Страна за възникването на непреодолима сила.

11.2. Страната, засегната от непреодолима сила, е длъжна да предприеме всички разумни усилия и мерки, за да намали до минимум понесените вреди и загуби, както и да уведоми писмено другата Страна незабавно при настъпване на непреодолимата сила.

11.3. Докато трае непреодолимата сила, изпълнението на задължението се спира.

11.4. Не може да се позовава на непреодолима сила онази Страна, чиято небрежност или умишлени действия или бездействия са довели до невъзможност за изпълнение на Договора.

XII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

12.1. За всички неуредени в настоящия Договор въпроси се прилага действащото българско законодателство.

12.2. Всички съобщения и уведомления, свързани с изпълнението на този Договор, следва да съдържат наименованието и номера на Договора, да бъдат в писмена форма за действителност.

12.3. Страните се задължават да се информират взаимно за всяка промяна на правния си статут, адресите си на управление, телефоните и лицата, които ги представляват.

12.4. Официална кореспонденция между Страните се разменя на посочените в настоящия Договор адреси на управление, освен ако Страните не се информират писмено за други свои адреси. При неуведомяване или несвоевременно уведомяване за промяна на адрес, кореспонденцията изпратена на адресите по ал.12.4. се считат за валидно изпратени и получени от другата Страна.

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:		ЗА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:
Организация		Организация - МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр. Кърджали
Адрес:		Адрес: бул."Беломорски" №53
Град		Град Кърджали
Пощенски код:		Пощенски код: 6600
Държава		Държава БЪЛГАРИЯ
Факс:		Факс: 0361 /6-82-95
Електронна поща		Електронна поща: hospital_kj@abv.bg
Интернет адрес:		Интернет адрес:
Банкова сметка		Банкова сметка
		"ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК" АД – КЛОН КЪРДЖАЛИ
Б.сметка и Б.код:		(BIC): IABGBGSF (IBAN): BG09IABG74971000243300

12.5. Всички съобщения и уведомления се изпращат по пощата с препоръчана пратка или по куриер. Писмените уведомления между Страните по настоящия Договор се считат за валидно изпратени по факс с автоматично генерирано съобщение за получаване от адресата или по електронната поща на страните, подписани с електронен подпис.

12.6. Изпълнителят няма право да прехвърля и/или да залага правата и задълженията си, произтичащи от този договор на трети лица. В случай че Изпълнителят прехвърли и/или

заложи свое право или задължение, произтичащо от настоящия договор, Възложителят има право да задържи за себе си дадената за изпълнение на договора гаранция.

12.7. Всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, ще бъдат разрешавани първо по извънсъдебен ред чрез преговори между двете Страни, като в случай на спор, всяка Страна може да изпрати на другата на посочените адреси за кореспонденция по-долу покана за преговори с посочване на дата, час и място за провеждането им.

12.8. В случай на непостигане на договореност по реда на предходната алинея, всички спорове, породени от този Договор или отнасящи се до него, включително споровете, отнасящи се до неговото тълкуване, недействителност, неизпълнение или прекратяване ще бъдат отнасяни за разглеждане и решаване от компетентния съд на Република България по реда на ГПК.

12.9. Нищожността на някоя от клаузите по Договора или на допълнително уговорени условия не води до нищожност на друга клауза или на Договора като цяло.

Неразделна част от настоящия Договор са следните приложения:

1. *Приложение № 1* - Техническо предложение на Изпълнителя;
2. *Приложение № 2* - Ценово предложение на Изпълнителя.

Настоящият Договор се подписва в два еднообразни екземпляра - за Възложителя и за Изпълнителя.

ВЪЗЛОЖИТЕЛ

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН

ДИРЕКТОР:.....

/Доц. д-р Тодор Черкезов, дм/

ИЗПЪЛНИТЕЛ

УПРАВИТЕЛ:.....

/...../

ГЛАВЕН

СЧЕТОВОДИТЕЛ:.....

/Янка Маврева/

VIII. ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ УСЛОВИЯ

8.1. Подлежащи на обжалване актове.

Всяко решение на Възложителя в процедурата за възлагане на обществената поръчка до сключване на договора подлежи на обжалване относно неговата законосъобразност пред Комисия за защита на конкуренцията. На обжалване подлежат и действия или бездействия на Възложителя, с които се възпрепятства достъпът или участието на лица в процедурата.

8.2. Подаване на жалба

Жалба се подава до Комисията за защита на конкуренцията с копие до Възложителя, чието решение се обжалва.

Производството по обжалване решенията на Възложителя, неговите действия и бездействия протича по реда на чл.196 от ЗОП, а сроковете за подаване на жалба съгласно изискванията на чл.197 от ЗОП.

8.3. Срокове

При изчисляване на сроковете във връзка с настоящата процедура участниците следва да съблюдават и разпоредбите на чл.28 от ППЗОП.

8.4. Приоритет на документи

При разминаване в записите на отделните документи за валидни да се считат записите в документа с по-висок приоритет, като приоритетите на документите са в следната последователност:

- Обявление за обществена поръчка;
- Техническа спецификация и приложенията към нея;
- Указания за подготовка на офертата;
- Проект на договор.

Независимо от посоченото в настоящата документация, по отношение на всички въпроси, свързани с възлагането на настоящата обществена поръчка основен приоритет имат разпоредбите на Закона за обществени поръчки и Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки.