

УТВЪРЖДАВАМ:
Управител:
/ д-р Димитър Ермов/



**ДОКУМЕНТАЦИЯ ЗА УЧАСТИЕ В ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА ЧРЕЗ ПУБЛИЧНА ПОКАНА С ПРЕДМЕТ:**

***„Доставка и въвеждане в експлоатация на стрес-тест система за нуждите на
Вътрешно отделение на „МБАЛ-Свиленград“ ЕООД”***

МБАЛ – Свиленград ЕООД, ул. „Сан Стефано” №1, ЕИК 126532456, на основание заповед №18/29.05.2015г. на Управителя на МБАЛ– Свиленград ЕООД за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка чрез публична покана и в съответствие с чл.101б от ЗОП, публикува покана за участие в процедурата при следните условия:

I. Пълно описание на предмета на поръчката:

1. Предмет на процедурата – „Доставка и въвеждане в експлоатация на стрес-тест система за нуждите на Вътрешно отделение на „МБАЛ-Свиленград“ЕООД”

2. Правно и фактическо основание за откриване на процедурата: чл. 101а от ЗОП.

3. Място и максимален срок за изпълнение на поръчката: - Място на доставка – “МБАЛ - Свиленград” ЕООД, с адрес: гр. Свиленград, ул. „Сан Стефано” №1. Срок на доставка до краен получател - до 90(деветдесет) календарни дни, считано от сключване на договора.

4. Начин на образуване на предлаганата цена, включително и заплащане — с офертата си всеки от участници следва да представи цена за доставка на стрес-тест системата, съгласно техническите изисквания с вкл. ДДС. Общата стойност на предложението не следва да надхвърля сумата от 35 000.00 лв. без вкл. ДДС.

Плащането на стрес-тест системата се извършва в лева, по банков път при следните условия:

- Авансово плащане 50% от предложената цена в седем дневен срок от подписване на договор;
- окончателно след доставка и въвеждане в експлоатация в срок не по-дълъг от 30 /трийсет/ дни след съответната доставка и въвеждане в експлоатация.

5. Срок и валидност на предложенията – 90 календарни дни от изтичане на срока за подаване на предложенията.

6. Критерий за оценка: най-ниска цена

Въз основа на полученото ценово предложение комисията класира допуснатите участници по низходящ ред, като първият (участникът с най-ниска цена) се класира на първо място.

При подписване на договора избраният за Изпълнител участник, следва да представи документи, издадени от съответните компетентни органи за удостоверяване липсата на обстоятелства по чл.47, ал.1, т.1 от ЗОП .

7.Получаване на документация за участие. Срок за получаване на офертите.

Документацията за участие може да се изтегли от сайта на „МБАЛ-Свиленград” ЕООД www.mbalsvilengrad.com- Профил на купувача.

Офертите се представят в запечатан непрозрачен плик, върху който трябва да бъде записана следната информация:

- Наименование и адрес на Възложителя: **МБАЛ – Свиленград ЕООД, ул. "Сан Стефано" №1**

- Име, адрес, телефон и по възможност факс и електронен адрес на участника,

- Процедура за възлагане на обществена поръчка чрез публична покана с предмет: „Доставка и въвеждане в експлоатация на стрес-тест система за нуждите на Вътрешно отделение на „МБАЛ-Свиленград“ ЕООД“

Срокът за получаване на офертите е до 16.00 ч. на 11 юни 2015 г. на адрес – **МБАЛ – Свиленград ЕООД, ул. „Сан Стефано“ №1.**

При приемането на офертите в стая Деловодство, върху плика се отбелязват номер, дата и час на завеждането /получаването/. Посочените данни се записват в регистъра за подаване на оферти в същия отдел, за което на приносителя на предложението се издава документ, удостоверяващ съответните действия.

8. Отваряне на офертите.

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени лица, както и представители на средствата за масово осведомяване и други лица при спазване установения режим за достъп до сградата. Отварянето на офертите ще се състои на 12.06.2015г. от 11.00ч. в кабинета на главният счетоводител на „МБАЛ-Свиленград“ ЕООД

Лице за контакт: Таня Димитрова – гл. счетоводител – тел. 0379/74072, факс 0379/71534.

II. Минимални изисквания за изпълнение на поръчката

1. Минимални технически и функционални характеристики, които задължително следва да притежава стрес-тест системата:

Стрес-тест системата следва да съдържа следните компоненти:

A. 12-канален електрокардиограф, със следните характеристики:

- 1) 12-канален електрокардиограф /запис на 12-те стандартни отвеждания в различни формати на регистрираща хартия формат А4/.
- 2) Лаптоп дизайн на апарата
- 3) Мрежово и акумулаторно захранване
- 4) Минимум 100 ЕКГ записа или 4.5 часа мониторинг при работа на акумулатори
- 5) Честота на дискретизация на ЕКГ сигнала минимум 4000 отчета/секунда/канал
- 6) Честотна лента 0.05-150 Hz
- 7) Осветен цветен дисплей с диагонал минимум 10" и разрешаваща способност минимум 800 x 600 точки.
- 8) Възможност за различни настройки на дисплея 3x4, 2x6, 1x12 отвеждания.
- 9) Инсталиран стрес-тест софтуер за управление на велоергометър или бягаща пътека.
- 10) Режими на запис – ръчен и автоматичен с измерване параметрите на ЕКГ.
- 11) Памет за минимум 350 ЕКГ записа в покой
- 12) Буквено-цифрова клавиатура, защитена от пръски и прах
- 13) Чувствителност на записа – 5, 10, 20 и 40 mm/mV
- 14) Скорост на записа – 5, 12.5, 25 и 50 mm/s
- 15) Инсталиран изход за връзка с допълнителен монитор.
- 16) RS-232 интерфейс
- 17) Тегло - под 4.5 кг.
- 18) Възможност за включване на баркод скенер за въвеждане на пациентни данни.

Б. Велоергометър - седящ тип, с вграден модул за автоматично измерване на кръвно налягане

- 19) Натоварване от 20 W до 800 W със стъпка 5W
- 20) Управление на велоергометъра от ЕКГ апарата
- 21) Максимално тегло на пациента – минимум 150 kg

В. Система за вакуумно закрепване на ЕКГ електродите

- 22) Вакуумна помпа с мрежово захранване 220 V
- 23) Кабелно рамо и 10 броя вакуумни електроди, свързани с помпата.
- 24) Комплект с количка, върху която се поставят системата и електрокардиографа

Възможност за бъдещо надграждане с:

- Опция Спирометрия
- Интерпретиращ софтуер за ЕКГ в покой
- Софтуер за препоръка на тромболиза
- Софтуер за идентификация на мястото на обструкция на коронарните артерии
- Софтуер Вариабилност на сърдечната честота
- Софтуер Усреднено ЕКГ с висока резолюция SAECG (Късни Потенциали)

Подадените оферти, неотговарящи на горепосочените минимални технически и функционални характеристики се отстраняват и не подлежат на оценяване и класиране.

2. Изисквания за допустимост към участниците:

2.1. Участник в процедура може да бъде всяко българско или чуждестранно физическо или юридическо лице, както и техни обединения, съгласно чл.9 от ЗОП.

2.2. Всеки участник може да представи само една оферта. Едно и също физическо или юридическо лице - участник в процедурата, може да участва само в едно обединение. Лице, което участва в обединение или е дало съгласието си и фигурира като подизпълнител в офертата на друг участник, не може да представя самостоятелно оферта.

2.3. В процедурата може да участва всеки кандидат, който отговаря на предварително обявените условия от Възложителя, съгласно чл.46 от ЗОП.

2.4. Официален език за кореспонденция и предоставяне на оферта е българският.

2.5. По отношение на участниците да не са налице обстоятелствата по чл.47, ал.1, ал.2 и ал.5 от ЗОП.

Когато участникът е обединение, което не е юридическо лице, изискването се отнася за всеки от участниците в обединението.

Когато участникът предвижда участие на подизпълнители, изискването се отнася за всеки от тях.

2.6. Участникът трябва да разполага с разрешение за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на чл.77 от Закона за медицинските изделия или еквивалентен документ, издаден от регулаторен орган на съответната държава, в която участникът е установен.

2.7. Декларация от производителя или неговият упълномощен представител за нанесена "СЕ" маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл.8 и чл. 15 от ЗМИ.

2.8. Участникът трябва да разполага с поне един обучен и сертифициран сервизен специалист, притежаващ висше техническо инженерно образование.

2.9. Участникът може да използва ресурсите на други физически или юридически лица при изпълнение на поръчката, при условие, че докаже, че ще има на свое разположение тези ресурси.

III. Офертите на участниците трябва да отговарят на изискванията на чл.101в от ЗОП и следва да съдържат:

1. Списък на документите и информацията, съдържащи се в офертата, подписан от участника, съгласно чл. 56, ал. 1, т. 14 от ЗОП (прилага се в началото на офертата преди всички други документи).

2. Представяне на участника, съгласно чл. 56, ал.1, т.1 от ЗОП – съгласно, приложения към документацията образец;

3. Документ, удостоверяващ представителната власт на лицето, от което изхожда офертата, в случай, че това не е законния представител на участника - нотариално заверен документ.

4. При участници обединения – копие, заверено с гриф „Вярно с оригинала“ с подпис и печат 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 представляващия - копие, заверено с гриф „Вярно с оригинала“ с подпис и печат.

5. Декларация за по чл. 47, ал. 9 от ЗОП за обстоятелствата по чл.47, ал.1, ал.2 и ал.5от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец – с подпис и мокър печат.

6. Декларация за използване на подизпълнител/и в обществената поръчка, ако участникът предвижда такива, както и вида на работите, които ще се извършват, и дела на тяхното участие – с подпис и мокър печат, съгласно, приложения към документацията образец;

7. Декларации за съгласие за участие от подизпълнител(и), съгласно приложения към документацията образец, когато е приложимо.

8. Декларация за приемане на условията в проекта на договора по чл.56, ал.1, т. 12 от ЗОП – с подпис и мокър печат, съгласно, приложения към документацията образец.

9. Списък на доставките, които са еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с доказателство за извършената/ните доставка/и.*Като доказателство за извършената/ните доставка/и Възложителят ще приеме удостоверения, издадени от получателя на доставката или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката.*

10. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, съгласно 77, ал.1 от Закона за медицинските изделия /ЗМИ/ с приложение за медицинските изделия, за които се отнася (заверено с гриф „Вярно с оригинала“ от участника копие), издадено от ИАЛ или друг документ, удостоверяващ правото им да търгуват с медицински изделия, издаден от компетентен орган на съответната държава или документ удостоверяващ качеството на производител на съответното медицинско изделие съгласно чл.77, ал.2 от ЗМИ.

11. Сертификат за СЕ – маркировка на предлаганото оборудване – копие, заверено с „Вярно с оригинала“

12. Оторизационно писмо от производителя на медицинското оборудване за дистрибуция и сервиз, издадена на името на участника - копие, заверено с „Вярно с оригинала“/ в случаи, че участникът не е производител/.

13. Декларация, че апаратите са фабрично нови, неупотребявани, недемонстративни.

14. Декларация, че участникът разполага с поне един обучен и сертифициран сервизен специалист, и копие на документ удостоверяващ това.

15. Таблица на съответствие на предлаганото оборудване с минималните изисквани технически параметри от Възложителя.

16. Оригинални проспекти/каталози или продуктови листи на производителя, придружени с превод на български език, в които да са подчертани и номерирани всички

минимално изисквани от Възложителя параметри и еднозначно да става ясно наличието на съответните функции, характеристики или опции;

17. Техническо предложение по образец;

18. Ценово предложение по образец.