



„ВТОРА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – СОФИЯ” ЕАД

Бул. „Христо Ботев” № 120; тел: +359 2 91 58 500; e-mail: secondmbal@abv.bg

ВТОРА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА
ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – СОФИЯ” ЕАД

Изм. № 2428

17.12.2018 г.

СОФИЯ

ДО ПОТЕНЦИАЛНИТЕ УЧАСТНИЦИ В
ОТКРИТА ПРОЦЕДУРА ЗА ВЪЗЛАГАНЕ НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:
„Доставка по заявка на реактиви и
консумативи за Клинична лаборатория,
Микробиологична лаборатория,
Лаборатория по трансфузионна
хематология и Отделение по клинична
патология, за срок от една година за
нуждите на „Втора МБАЛ - София” ЕАД”

Уникален идентификационен номер в РОП на АОП: 00486-2018-0003

УВАЖАЕМИ ДАМИ И ГОСПОДА,

Във връзка с постъпило искане за разяснение по документацията за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка по заявка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Микробиологична лаборатория, Лаборатория по трансфузионна хематология и Отделение по клинична патология, за срок от една година за нуждите на „Втора МБАЛ - София” ЕАД” и на основание чл. 33, ал. 2 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), даваме следните разяснения:

ВЪПРОС № 1: По номенклатури №№ 162 и 163: Бихте ли пояснили за всяка от номенклатурите за какъв тип пробен материал трябва да са приложими и дали има изискване за стартовия обем на пробите?

ОТГОВОР: Материалите са или плазма, или серум, като изискванията за стартовия обем са стандартни.

ВЪПРОС № 2: По номенклатури №№ 160 и 161: Бихте ли посочили за всяка от номенклатурите има ли изискване за минимална чувствителност (в международни единици за единица обем)?

ОТГОВОР: За номенклатура № 160 - *Kit за детекция и количествено определяне на HBV в плазма и серум чрез real-time PCR*, долният праг на детекция да е 40 IU/ml или по-ниско.

За номенклатура № 161 - Кит за детекция и количествено определяне на HCV в плазма и серум чрез real-time PCR, долният праг на детекция да е 10 IU/ml или по-ниско.

ВЪПРОС № 3: Във връзка с изискването посочено в Раздел III, ИЗИСКВАНИЯ КЪМ УЧАСТНИЦИТЕ В ПРОЦЕДУРАТА, т. 7.2., а именно:
„Предложените консумативи и реактиви трябва да са оригинални/съвместими за съответния апарат, което се удостоверява с документ от производителя на апарата. В случай, че предлаганите изделия не са оригинални, а съвместими, участниците трябва да удостоверят съвместимостта им в писмо-декларация или еквивалентен документ (в оригинал или нотариално заверено копие), издаден от производителя на апаратурата или производителя на консумативите.“, за номенклатури № 160-168 не е посочен конкретен модел апарат, с който реактивите трябва да са съвместими. В този контекст, как следва да се докаже съвместимостта на оферираните продукти с апаратурата?

ОТГОВОР: Апаратът ще бъде отворена система и могат да се прилагат консумативи от различни производители.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР
НА „ВТОРА МБАЛ - СОФИЯ“ ЕАД:



.....
(доц. д-р СТЕФАН УЗУНОВ)