

ДОГОВОР

за обществена поръчка с предмет „Доставка на апаратура и диагностични, лабораторни и медицински консумативи за микробиологична, вирусологична, паразитологична и имунологична диагностика през 2020 г. – 2021 г.“

№ 319/23.11 2020 г.

Днес, 23.11. 2020 г. в гр. София на основание чл. 112, ал. 1 от Закона за обществените поръчки и Решение №20/02.11.2020г. на Директора на НЦЗПБ за класиране на участниците и определяне на изпълнител на обществената поръчка с предмет: „Доставка на апаратура и диагностични, лабораторни и медицински консумативи за микробиологична, вирусологична, паразитологична и имунологична диагностика през 2020 г. – 2021 г.“, се сключи настоящият договор за следното:

НАЦИОНАЛЕН ЦЕНТЪР ПО ЗАРАЗНИ И ПАРАЗИТНИ БОЛЕСТИ, БУЛСТАТ №000662721, със седалище и адрес на управление гр. София, Район Оборище, бул. "Янко Сакъзов" №26, представяван от проф. д-р Тодор Кантарджиев - Директор, наричано за краткост **ВЪЗЛОЖИТЕЛ**,

И

“Елта-90М ”ООД, ЕИК: 130469816, със седалище и адрес на управление: гр. София, ул. Дунав, №19, вх. А, ет. 1, ап. 2, представявано от д-р Теодор Замфиров, наричан за краткост **ИЗПЪЛНИТЕЛ**,

Страните се споразумяха за следното:

I. ПРЕДМЕТ И ЦЕНА НА ДОГОВОРА

Чл.1. (1) Изпълнителят се задължава да достави на Възложителя след заявка диагностични, лабораторни и медицински консумативи за микробиологична, вирусологична, паразитологична и имунологична диагностика по Обособени позиции, съгласно Техническо предложение, подробно описани в – Приложение № 1, което е неразделна част от този договор, срещу цена в общ размер до **220 702,40 лева** без включен ДДС. Единичните цени на отделните артикули са съгласно Ценово предложение на Изпълнителя подробно описани в – Приложение № 1

Чл.2. Посочените в Приложение № 1 количества на стоки са „количества до“, т.е. Възложителят не е длъжен да заяви за доставка цялото договорено количество, а има право да заявява количества, съгласно действителните си нужди.

II. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ИЗПЪЛНИТЕЛЯ

Чл.3. Изпълнителят се задължава:

- 3.1. да доставя на Възложителя заявените от последния консумативи в уговорения срок, придружени със съответните документи и сертификати за качество;
- 3.2. да достави стоките с инструкции за употреба на доставения продукт с превод на български език;
- 3.3. да предава на Възложителя консумативи, в заявените от последния вид и количество.

Чл.4 Изпълнителят следва да осигури доставка на консумативи с еквивалентни или по-високи параметри от офериряните, на същата цена в случай, че след подписване на договор не може да достави консумативите предмет на договора поради спиране от производство или каквато и да е друга причина.

III. ЗАДЪЛЖЕНИЯ НА ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ

Чл.5. Възложителят се задължава:

5.1. да приеме доставените от Изпълнителя в уговорените срокове и на уговореното място консумативи, когато те съответстват по вид и количество на направената заявка като провери съответствието им с предварителните условия и придвижаващи ги сертификати, както и инструкции за употреба на български език. При наличие на несъответствие между доставените консумативи с посочените производител, марка, каталожен номер, технически и икономически показатели и характеристики и други данни, съдържащи се в оферта, на базата на които е избран Изпълнителят, по своя преценка Възложителят може да откаже приемането им;

5.2. да заплати на Изпълнителя заявените и доставени консумативи в уговорените срокове, когато същите отговарят на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

Чл.6. Възложителя има право да изиска от Изпълнителя да склучи и да му представи договори за подизпълнение с посочените в оферта му подизпълнители

IV. СРОКОВЕ ЗА ДОСТАВЯНЕ

Чл.7. Изпълнителят се задължава да доставя на Възложителя заявените от него консумативи в срок до 15 работни дни от датата на заявката.

Чл.8. Изпълнителят се задължава да уведомява Възложителя за всяка предстояща доставка не по-късно от 12 (дванадесет) часа преди експедицията.

V. МЯСТО НА ДОСТАВЯНЕ И РИСК

Чл.9. Мястото за доставяне на консумативите – предмет на този договор е град София, бул. "Янко Сакъзов" №26, Товаро-разтоварната дейност до склада на Възложителя се извършва от Изпълнителя за негова сметка.

Чл.10. Рискът от случайното погиване или повреждане на консумативите – предмет на този договор преминава върху Възложителя от момента на приемането им на мястото на доставяне, което се удостоверява с подписването на приемно-предавателен протокол от страните.

VI. ГАРАНЦИИ, КАЧЕСТВО И СРОК НА ГОДНОСТ

Чл.11. Качеството на консумативите – предмет на този договор трябва да отговаря на техническите стандарти на производителите и нормативно установените стандарти за Република България и ЕС.

Чл.12. Към датата на всяка конкретна доставка гаранционните срокове на консумативите трябва да бъдат не по-малки от 70% (седемдесет процента) от обявените от производителите. В случай на доставка на консумативи с по – кратък от договорения срок на годност **ИЗПЪЛНИТЕЛЯТ** дължи неустойка, както следва:

- 69.99-65 % срок на годност – неустойка 10 % върху стойността на доставката;
- 64.99-50% срок на годност – неустойка 15 % върху стойността на доставката;
- при остатъчен срок на годност по-малък от 50 % се извършва само с писмено съгласие на възложителя, като се дължи неустойка в размер на 20 % върху стойността на доставката.

Чл.13. Доставката на стоки с остатъчен срок на годност по-малък от 70 % на сто от обявения от производителя се извършва само с писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** за конкретно количество, определено от него. Без изрично писмено съгласие на **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ** стоките няма да бъдат заплатени.

Чл.14. **ВЪЗЛОЖИТЕЛЯТ** може да откаже приемането на стоките, ако в деня на тяхното приемане остатъчният срок на годност е по – малък от 70% (седемдесет процента) от обявените от производителите.

VII. ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ДОГОВОРА

Чл.15. (1) Изпълнителят гарантира изпълнението на произтичащите от настоящия договор свои задължения с гаранция за изпълнение в размер 3% от стойността на договора без ДДС. Гаранцията се внася по банкова сметка на Възложителя или се учредява като безусловна и неотменима банкова

гаранция или сключена застраховка в полза на Възложителя със срок на валидност не по-малко от 30 календарни дни след изтичане на договора. Банковата сметка за внасяне на гаранция за изпълнение е:

IBAN – BG28 BNBG 9661 3300 1509 03

BIC BNBGBGSD

БНБ Централно управление

(2) Възложителят има право да удържи от гаранцията всички дължими от Изпълнителя неустойки, както и всички суми, които Изпълнителят дължи при отстраняване на дефекти за сметка на последния. Възложителят има право да получи всички дължими неустойки и компенсации в пълен размер, включително в случаите, в които надвишават размера на гаранцията по ал.1.

(3) При липса на възражения по изпълнението на договора Възложителят освобождава гаранцията по ал. 1, внесена като парична сума или връща банковата гаранция/застраховка в срок до 30 (тридесет) календарни дни след изтичането на срока на договора, без да дължи лихви за периода, през който средствата законно са престояли при него.

(4) Гаранцията за изпълнение не се освобождава 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 гаранцията за изпълнение.

VIII. ОТГОВОРНОСТ ЗА НЕТОЧНО ИЗПЪЛНЕНИЕ, РЕКЛАМАЦИИ

Чл.16. Възложителят има право да предявява пред Изпълнителя рекламиации за:

а/ количество и/или некомплектованост на доставени консумативи и/или на придружаващата ги техническа документация (явни недостатъци);

б/ качество (скрити недостатъци):

- при доставяне на консумативи не от уговорения вид;
- при установяване на дефекти.

Чл.17. Рекламациите за явни недостатъци могат да бъдат предявявани в 14-дневен срок от доставянето и приемането с приемо-предавателен протокол.

Чл.18. Възложителят е длъжен да уведоми писмено Изпълнителя за наличието на дефекти в 14-дневен срок от установяването им.

Чл.19. Във всяка рекламация се посочват: номерът на договора, точното количество на получените консумативи с фабричните им номера, основанието за рекламацията и конкретното искане на Възложителя.

Чл.20. В 5 /пет/ дневен срок от получаването на рекламацията Изпълнителят е длъжен да отговори на Възложителя в писмена форма конкретно приема ли рекламацията или я отхвърля.

Чл.21. В случай на рекламация за явни недостатъци Изпълнителят е длъжен в 10-дневен срок от получаването на рекламацията, за своя сметка и на свой риск, да достави на място договорените консумативи.

Чл.22. В случай на рекламация за скрити недостатъци Изпълнителят е длъжен в 14-дневен срок от получаването на рекламацията, за своя сметка и на свой риск, да замени консумативите, които са без необходимото качество, или да върне на Възложителя съответната част от заплатената цена, заедно с лихвите от деня на плащането.

Чл.23. Правото на избор между посочените по-горе варианти – да се върне съответната част от заплатената цена или да се доставят нови консумативи принадлежи на Възложителя, като разходите по новото доставяне са за сметка на Изпълнителя.

IX. САНКЦИИ И НЕУСТОЙКИ

Чл.24. (1) При забава на Изпълнителя да изпълни задължението си за доставка, както и в случай, че при предаването на консумативите на Възложителя се откроят недостатъци или несъответствие с договора, той дължи неустойка в размер на 0.5% (нула цяло и пет десети от процента) от стойността на договора вноска за всеки просрочен ден, но не повече от 20% (двадесет процента) от стойността на целия договор.

(2) Ако при наличие на рекламиации Изпълнителят не изпълни задълженията си по този договор в срок, същият дължи на Възложителя неустойка в размер на цялата стойност на рекламирания продукт.

(3) В случаите, че Изпълнителят не изпълни задължението си по чл.4, същият дължи неустойка в размер на 10% (десет процента) от стойността на договора.

(4) В случаите по ал.1 - 3 Възложителят може да удържи неустойката от гаранцията за добро изпълнение или да прихване неустойката от дължимо плащане към Изпълнителя без допълнително да кани или уведомява Изпълнителя.

Чл.25. При забава на Възложителя при заплащането на консумативите, той дължи неустойка в размер на 0.5% (нула цяло и пет десети от процента) от стойността на неплатената сума за всеки просочен ден, но не повече от 5% (пет процента) от стойността на просоченото плащане.

Чл.26. Възложителят запазва правото си да търси обезщетение по общия ред за вредите, надхвърлящи размера на неустойките по този раздел. Неустойките могат да бъдат удържани от дължимо към Изпълнителя плащане.

X. УСЛОВИЯ И НАЧИН НА ПЛАЩАНЕ

Чл.27. Плащанията по този договор се извършват в български лева чрез банкови преводи от страна на Възложителя по следната банкова сметка на Изпълнителя:

IBAN :BG 09UNCR96601037923410

BIC - UNCRBGSF

Уникредит Булбанк - филиал Аксаков

Чл.28. Консумативите се заплащат по цените, посочени в приложението към този договор, които не подлежат на промяна за срока на действие на този договор.

Чл.29. Възложителят заплаща цената на заявените и доставени консумативи до 60 дни, след доставка, приемане и одобряване на консумативите, и след като Изпълнителят му представи следните документи:

- фактура;
- приемно-предавателен протокол;
- заявка от Възложителя;
- сертификат за качество от производителя за всяка доставена партида;
- инструкции за употреба на доставения продукт с превод на български език.

Чл.30. Когато Изпълнителят е сключил договор/договори за подизпълнение, Възложителят извършва окончателно плащане към него, след като бъдат представени доказателства, че Изпълнителят е заплатил на подизпълнителя/подизпълнителите за изпълнените от тях работи, които са приети по реда на чл.9 и чл.10.

XI. СПОРОВЕ

Чл.31. Възникналите във връзка с изпълнението на този договор спорове между страните ще бъдат решавани чрез преговори между тях.

Чл.32. В случай, че по конкретен спор не бъде постигнато споразумение между страните, то същият ще бъде разрешен съгласно действащото в Република България законодателство.

XII. СРОК НА ДОГОВОРА

Чл.33. Този договор влиза в сила от датата на неговото подписване и поражда действие в продължение на 12 (дванадесет) месеца.

XIII..ПОДИЗПЪЛНИТЕЛИ (когато е приложимо)

Чл.34(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.

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

(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.

(4) Независимо от използването на подизпълнители, отговорността за изпълнение на настоящия Договор и на Изпълнителя.

(5) Сключването на договор с подизпълнител, който не е обявен в оферата 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 оферата на Изпълнителя, се счита за неизпълнение на Договора и е основание за еднострочно прекратяване на договора от страна на Възложителя и за усвояване на пълния размер на гаранцията за изпълнение.

Чл.35. При сключването на Договорите с подизпълнителите, оfferирани в оферата на Изпълнителя, последният е длъжен да създаде условия и гаранции, че:

1. Приложимите клаузи на Договора са задължителни за изпълнение от подизпълнителите;

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

3. При осъществяване на контролните си функции по договора Възложителят ще може безпрепятствено да извърши проверка на дейността и документацията на подизпълнителите..

Чл.36 (1) 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.

(2) Разплащанията по ал.1 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.

(3) Към искането по ал.2 Изпълнителят предоставя становище, от което да е видно дали оспорва плащанията или част от тях като недължими.

(4) Възложителят има право да откаже плащане по ал.2, когато искането за плащане е оспорено, до момента на отстраняване на причината за отказа.

XIV ПРЕКРАТЯВАНЕ НА ДОГОВОРА

Чл.37. Действието на този договор се прекратява с изтичането на неговия срок или с изчерпване на количествата.

Чл.38. (1) Договорът може да бъде прекратен от Възложителя еднострочно и без предизвестие в случай на забава от страна на Изпълнителя на която и да е доставка по този договор, продължила повече от 14 (четиринаесет) дни.

(2) Договорът може да бъде прекратен по взаимно съгласие на страните, изразено в писмена форма.

Чл.39. (1) Възложителят може да прекрати еднострочно и безвиновно договора с петнадесетдневно предизвестие, отправено до Изпълнителя, в случай че намери това за целесъобразно или са налице трудности при осигуряване на финансиране. В този случай на прекратяване на договора Възложителят не дължи на Изпълнителя обезщетение и/или неустойка за неизпълнените доставки и работа до пълната стойност на договора.

(2) Възложителят може да прекрати еднострочно и безвиновно договора с петнадесетдневно предизвестие отправено до Изпълнителя, в случай че същият използва подизпълнител, без да е декларидал това в оферата си, или използва подизпълнител, който е различен от този, посочен в оферата му. В този случай на прекратяване на договора Възложителят не дължи на Изпълнителя обезщетение и/или неустойка за неизпълнените доставки

XV. СЪОБЩЕНИЯ

Чл.40. (1) Страните определят следните адреси и лица за контакти:

За Възложителя

гр. София, бул. „Янко Сакъзов“ №26, тел. 02 843 21 75, факс 02 943-30-75, e-mail: lachodimitrov@ncipd.org, лица за контакти : Лъчезар Димитров

За Изпълнителя

гр. София ул.“Дунав“ № 19, вх.А, ет.1, ап.2, тел. 02 983-96-49, факс 02 983-22-11, e-mail: office@elta90.eu, лице за контакти Маринела Иванова.

(2) Ако някоя от страните промени по-горе адреси и координати, без да уведоми другата страна, последната не отговаря за неполучени съобщения, призовки или други такива.

XVI. ДРУГИ УСЛОВИЯ

Чл. 41. Този договор може да бъде изменян само с допълнителни споразумения, изгответи в писмена форма и подписани от двете страни, в съответствие с изискванията и ограниченията на ЗОП

Чл.42. Всяка от страните по този договор се задължава да не разпространява информация за другата страна станала й известна при или по повод изпълнението на договора.

Чл.43. Всеки спор относно съществуването и действието на настоящия договор или във връзка с него или с неговото нарушаване, включително споровете и разногласията относно действителността, тълкуването, изпълнението или неизпълнението или прекратяването му, ще се ureждат от страните по споразумение.

Чл.44. При непостигане на споразумение страните се договарят да отнесат спора за разглеждане и решаване от компетентния съд.

Чл.45. Нищожността на никоя клауза от настоящия договор, която бъде обявена за противречеща на приложимия закон, няма да направи невалидна никоя друга негова клауза или договора като цяло.

Чл. 46. Обработването на лични данни на физически лица в процеса на изпълнение на настоящия договор, ще се извърши при условията на чл. 28 от Общия регламент за защита на личните данни - Регламент (ЕС) 2016/679 и приложимото национално законодателство. Страните приемат и дават съгласието си за съхранение и обработване на личните им данни за целите на настоящата процедура.

Приложение №1: Техническо и ценово предложение;

Договорът е съставен и подписан в два еднообразни екземпляра – по един за всяка от страните.

За Възложител

/проф.д-р Тодор Кантарджиев
- Директор/

За Изпълнителя:

/Маринела Иванова/
- Изпълнител/

(Пътникосуница)

Съгласували:

1. Юрист
2. Гл. счетоводител
3. Председател на комисия
4. Зам. директор:

Данни заличени на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП

Приложение към договор № 319/23.11.

.2020 г. с фирма Елта 90М ООД

Обособена я позиция	Наименование и техническа характеристика	Мерна единица	Единична цена без ДДС	Количество записано до:	Сума в лева без ДДС
1	Диагностикуми на базата на Western blot - за паразитози				
1,1	Имуноблот за доказване на IgG антитела спрещу <i>Toxocara spp.</i> в човешки serum. Използваният антиген да е от ларви на паразита със специфични фракции между 24-35 kDa. Мануално отчитане, до 24 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	45,00	48	2160,00
1,2	Western blot за трихинелоза IgG: Да улавя антитрихинелни антитела в човешки serum от клас IgG. Мануално отчитане, до 24 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	45,00	48	2160,00
1,3	Western blot за ехинококоза IgG: Да улавя антихинококови антитела в човешки serum от клас IgG. Мануално отчитане, до 24 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	45,00	48	2160,00
1,4	Western blot за цистицеркоза IgG: Да улавя антицистицеркозни антитела в човешки serum от клас IgG. Мануално отчитане, до 24 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	45,00	24	1080,00
1,5	Western blot за фасциолоза IgG: Да улавя антифасциолни антитела в човешки serum от клас IgG. Мануално отчитане, до 24 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	45,00	24	1080,00
1,6	Western blot за лайшманиоза. Да определя Р14 и Р16 специфични бандове на стрипа, които са показателни за присъствие на специфични анти- <i>Leishmania</i> антитела в serum. Мануално отчитане, до 24 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	45,00	48	2160,00
ОБЩО по позиция 1					10800,00
	ELISA за токсокароза				
3	ELISA за токсокароза IgG; ELISA тест набор, чупещи се стрипове 1x8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450nm. Праговата стойност (cut off) да се изчислява директно получената оптична пъltност на негативната контрола. Технически изисквания: Критерии за валидност на реакцията. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	2,500	384	960,00

	ОБЩО по позиция 3				960,00	
6	ELISA за ехинококоза IgG : ELISA тест набор, чупещи се стрипове 1x8 ямки, за имуноензимно определяне на IgG антитела срещу <i>Echinococcus granulosus</i> в човешки serum. Максимум 4 контроли. Конюгатът да е анти-човешко анти-IgG, маркирано с пероксидаза от хран. Отчитане на резултата наридер с филтер 450 нм. Резултатите от теста да се отчитат като положителен, граничен или отрицателен. Технически изисквания: Критерии за валидност на реакцията. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	ОБЩО по позиция 6	тест	2,450	672	1646,40
7	ELISA тестове за трихинелоза IgG: ELISA тест набор, чупещи се стрипове 1x8 ямки, за имуноензимно определяне на IgG антитела срещу <i>Trichinella spiralis</i> в човешки serum. Максимум 4 контроли. Отчитане на резултата наридер с филтер 450 нм. Резултатите от теста да се отчитат като положителен, граничен или отрицателен. Технически изисквания: Критерии за валидност на реакцията. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	ОБЩО по позиция 7	тест	3,450	288	993,60
8	ELISA тестове за амебиаза IgG: ELISA тест набор, чупещи се стрипове 1x8 ямки, за имуноензимно определяне на IgG антитела срещу <i>Entamoeba histolytica</i> в човешки serum. Максимум 4 контроли. Отчитане на резултата наридер с филтер 450 нм. Резултатите от теста да се отчитат като положителен, граничен или отрицателен. Технически изисквания: Критерии за валидност на теста. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	ОБЩО по позиция 8	тест	2,600	96	249,60
9	ELISA тестове за пистицлеркоза IgG: ELISA тест набор, чупещи се стрипове 1x8 ямки, за имуноензимно определяне на IgG антитела срещу <i>Taenia solium</i> в човешки serum. Максимум 4 контроли. Отчитане на резултата наридер с филтер 450 нм. Резултатите от теста да се отчитат като положителен, граничен или отрицателен. Технически изисквания: Критерии за валидност на реакцията. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	ОБЩО по позиция 9	тест	2,600	96	249,60
10	ELISA тест за лайшманиоза IgG: ELISA тест набор с чупещи се стрипове 1x8 ямки, за имуноензимно определяне на IgG антитела срещу <i>Leishmania</i> в човешки serum. Максимум 4 контроли. Резултатите от теста да се отчитат като положителен, граничен или отрицателен. Технически изисквания: Критерии за валидност на реакцията. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	ОБЩО по позиция 10	тест	2,600	192	499,20

		ELISA тестове за диагностика на анти-Епшайн-Бар вирус антитела				
12		Anti-EBV-CA ELISA (IgM) - тест за диагностика на капсидни анти-Епшайн-Бар антитела от клас M, включен IgG/RF абсорбент, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 нм и 620 нм. Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 97%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	2,075	480	996,00
12,1		Anti-EBV-CA ELISA (IgG) - тест за диагностика на капсидни анти-Епшайн-Бар антитела от клас G, чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 нм и 620 нм. Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 97%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	2,075	480	996,00
12,2		Test за определяне на нуклеарни анти-Епшайн-Бар антитела от клас G - Anti-EBV nuclear antigen (Anti-EBNA-1) (IgG) - с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off. Отчитането да се извърши при дължина на вълната 450/620 нм. Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 97%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	2,075	480	996,00
12,3		Anti-EBV-EA ELISA (IgG) - тест за диагностика на ранни анти-Епшайн-Бар антитела от клас G, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off. Отчитането да се извърши при дължина на вълната 450/620 нм. Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 97%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	2,075	192	398,40
12,4		ELISA тест за определяне на антидигит на IgG антитела срещу Епшайн-Бар Вирус. Оптичната пътност се отчита при 450/620 нм с помощта на отчитащо устройство за микроплаки. До 96 теста в опаковка.	тест	2,075	192	398,40
		ОБЩО по позиция 12	тест	2,075	192	398,40
13		Тест за диагностика на анти-човешки цитомегаловирусни антитела				3187,20
		Anti-CMV ELISA (IgM) - тест за диагностика на анти-човешки цитомегаловирусни антитела от клас M, включен IgG/RF абсорбент, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 нм и 620 нм. Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	2,075	480	996,00

		Anti-CMV ELISA (IgG) - тест за диагностика на анти-човешки цитомегаловирусни антитела от клас G, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 nm и 620 nm . Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.				
13,2		ELISA кит за CMV IgG Avidity determination: ELISA тест набор, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, с включена уреаза, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450/620nm. Технически изисквания: Наличие на сертификат за качествен контрол. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	2,075	480	996,00
13,3		ОБЩО по позиция 13	тест	2,075	384	796,80
15		Тест за диагностика на анти-Варшиела Зостер				2788,80
15,1		Anti-VZV ELISA (IgM) - тест за диагностика на анти-Варшиела Зостер антитела от клас M, включен IgG/RF абсорбент, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 nm и 620 nm . Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,950	384	748,80
15,2		Anti-VZV ELISA (IgG) - тест за диагностика на анти-Варшиела Зостер антитела от клас G, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 nm и 620 nm . Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,950	384	748,80
16		ОБЩО по позиция 15				1497,60
16,1		ELISA тестове за диагностика на херпес симплекс				
16,1		Anti-HSV-1 (gC) ELISA (IgM) - тест за диагностика на анти-Херпес Симплекс тип 1 антитела от клас M, включен IgG/RF абсорбент, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 nm и 620 nm . Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,950	384	748,80
16,2		Anti-HSV-1 (gC) ELISA (IgG) - тест за диагностика на анти-Херпес Симплекс тип 1 антитела от клас G, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 nm или 620 nm . Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,850	384	710,40

16,3	Anti-HSV-2 (gG2) ELISA (IgM) - тест за диагностика на анти-Херпес Симплекс тип 2 антитела от клас M, включен IgG/RF абсорбент, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 нм и 620 нм. Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,950	384	748,80
16,4	Anti-HSV-2 (gG2) ELISA (IgG) - тест за диагностика на анти-Херпес Симплекс тип 2 антитела от клас G, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off, при дължина на вълната 450 нм и 620 нм. Максимум 4 контроли. Тестът да притежава чувствителност и специфичност не по-малки от 98%. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,850	384	710,40
ОБЩО по позиция 16					
17	ELISA тестове за диагностика на хепатити				2918,40
17,1	anti-HAV-IgM - тест за ин витро качествена детекция на антитела IgM спрещу хепатитен А вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	1,900	576	1094,40
17,2	anti-HDV-Ab - тест за ин витро качествена детекция на антитела спрещу хепатитен D вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	3,000	96	288,00
17,3	anti-HBc-IgG - тест за качествена детекция на антитела спрещу ядрения антиген на хепатитен В вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	1,900	384	729,60
17,4	anti-HBc-IgM - тест за качествена детекция на антитела IgM хепатитен В вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	1,900	192	364,80
17,5	HBsAg/anti-HBsAg - тест за качествена детекция на Е-антитела и антитела спрещу Е антиген на хепатитен В вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	1,900	384	729,60
17,6	anti-HBs - тест за качествена /количество детекция на IgG антитела спрещу хепатитен В вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	1,900	480	912,00
17,7	anti-HEV IgG - тест за ин витро качествена детекция на антитела спрещу хепатитен Е вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	2,500	192	480,00
17,8	anti-HEV IgM - тест за ин витро качествена детекция на антитела спрещу хепатитен Е вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	2,500	672	1680,00

		anti-HDV-IgM - тест за ин витро качествена детекция на антигела срещу хепатитен D вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	3,000	96	288,00
17,9		anti-HAV-Ab - тест за ин витро качествена детекция на антигела срещу хепатитен A вирус по метода ELISA. С до 96 теста в опаковка, чупещи се стрипове 1x8 ямки. За ин витро диагностика.	тест	1,900	96	182,40
17,10		anti-HEV IgG - тест за ин витро количествена детекция на антигела от клас IgG срещу хепатитен Е вирус по метода ELISA. С включени 4 калибратора; да използва като антигенен субстрат генотипове 1 и 3 на HEV; опаковка от 96 теста.	тест	2,500	288	720,00
17,11		anti-HEV IgM - тест за ин витро полу-количествена детекция на антигела от клас IgM срещу хепатитен Е вирус по метода ELISA. С включен РФ сорбент в дилуента; да използва като антигенен субстрат генотипове 1 и 3 на HEV; опаковка от 96 теста.	тест	2,500	288	720,00
	18	ELISA китове за паротит				
18,1		ELISA кит за парогиг IgM: ELISA тест набор, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450/620nm. Включен IgG RFsorbent. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,750	288	504,00
18,2		ELISA кит за парогиг IgG: ELISA тест набор, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450/620 nm. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,750	288	504,00
	19	ELISA кит за Парновирус B19				
19,1		ELISA кит за Парновирус B19 IgM: ELISA тест набор, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450/620nm. Включен IgG RFsorbent. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,950	288	561,60
19,2		ELISA кит за Парновирус B19 IgG: ELISA тест набор, с чупещи се стрипове 1x8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450/620 nm. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,950	288	561,60
	20	ОБЩО по позиция 19				
		ELISA за определяне на IgM антигела срещу ентеровирусите в човешки serum, плазма, набор с 12 чупещи се стрипа по 8 ямки, базиран на индиректен метод. Да съдържа стандартен serum, отрицателна контрола, IgG RF сорбент, ако е нужен за неутрализиране на IgG. Опаковка до 96 теста. За ин витро диагностика.	тест	2,750	96	264,00
		ОБЩО по позиция 20				

	ELISA за определяне на IgM антитела срещу коксаки вирусите в човешки серум, плазма, 12 чупещи се стрипа по 8 ямки, базиран на индиректен метод. Да съдържа стандартен серум, отрицателна контрола, IgG RF сорбент, ако е нужен за неутрализиране на IgG. Опаковка до 96 теста. За ин витро диагностика.	ОБЩО по позиция 21	тест	3,000	96	288,00
21	ELISA тестове за диагностика на Chlamydophila					
24	Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Chlamydophila pneumoniae</i> IgG: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450nm. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	192	364,80	
24,1	Диагностичен ELISA кит за <i>Chlamydophila pneumoniae</i> IgA: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450nm. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	96	182,40	
24,2	Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Chlamydophila pneumoniae</i> IgM: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450nm. Да съдържа IgG RF сорбент. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	288	547,20	
24,3	ОБЩО по позиция 24					1094,40
25	Диагностичен ELISA кит за доказване на Chlamydia trachomatis					
25,1	Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Chlamydia trachomatis</i> IgM: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450nm. Да съдържа IgG RF сорбент. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	192	364,80	
25,2	Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Chlamydia trachomatis</i> IgG: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450nm. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	288	547,20	
25,3	Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Chlamydia trachomatis</i> IgA: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450 nm. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	288	547,20	
26	ELISA тестове за доказване на Mycoplasma pneumoniae					
	ОБЩО по позиции 25					1459,20

		Диагностичен ELISA кит за доказване за <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgG: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450нм. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	288	547,20
26,1		Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgM: ELISA тест набор, с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450нм. Да съдържа IgG RF сорбент. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	1,900	192	364,80
26,2		ОБЩО по позиция 26				912,00
28		ELISA тестове за доказване на <i>Coxiella burnetii</i>				
		Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Coxiella burnetii</i> IgM II ph: с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450нм. Да съдържа IgG RF сорбент. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	3,000	672	2016,00
28,1			тест	3,000	672	2016,00
28,2		Диагностичен ELISA кит за доказване на <i>Coxiella burnetii</i> IgG II ph: с 12 чупещи се стрипове по 8 ямки, при който отчитането се извършва при дължина на вълната 450нм. Да 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	3,000	672	2016,00
30		ОБЩО по позиция 28			28	4032,00
		Набор за за откриване на галактомананов антиген на <i>Aspergillus</i> в serum и бронкоалвеоларен лаваж. Наборът да съдържа , отрицателна контрола, положителна контрола, cut-off контрола. До 96 теста в опаковка.	тест	15,000	192	2880,00
31		ОБЩО по позиция 30				2880,00
		Тестове за доказване на Лаймска болест.				
31		ELISA тест за доказване на IgM антигена срещу <i>Borrelia burgdorferi</i> в човешки serum с антигенен екстракт на <i>Borrelia burgdorferi</i> sensu stricto, <i>Borrelia afzelii</i> , <i>Borrelia garinii</i> . Да съдържа субстрат: тетраметилбензидин. Китът да съдържа в липидента за пробата IgG RF сорбент. Опаковка до 96 теста. За ин витро диагностика.	тест	2,500	4320	10800,00
31,1			тест	2,500	4320	10800,00
31,2		ELISA тест за доказване на IgG антигела в човешки serum срещу антигени екстракти на <i>Borrelia burgdorferi</i> sensu stricto, <i>Borrelia afzelii</i> , <i>Borrelia garinii</i> , както и рекомбинантен VlsE антиген от <i>Borrelia burgdorferi</i> sensu stricto. Тестът да позволява количествено и полуколичествено отчитане. Опаковка до 96 теста. За ин витро диагностика.	тест	3,250	3360	10920,00
31,3		Имунообот тест с рекомбинантни антигени, натоварен с техника за отпринтиранни антигени, включвали p18, p19, p20, p21, p58, OspC (p25), p39, p83, LBb, LBa, VlsE B _g , VlsE B _b , VlsE Ba за доказване на специфични IgG антигела с концентриран античовешки IgG коногат. За ин витро диагностика. Опаковка до 32 теста.	тест	21,000	1120	23520,00

		Имунооблот тест с рекомбинантни антигени, натоварен с техника за отпринтиранни антигени, включващи p39, p41, VlsE от <i>Borrelia burgdorferi</i> , OspC-adv Ba, OspC-adv Bb, OspC-adv Bg за доказване на специфични IgM антитела срещу <i>Borrelia burgdorferi</i> , <i>Borrelia garinii</i> , <i>Borrelia afzelii</i> , с концентриран античовешки IgM коногат. За ин витро диагностика. Опаковка до 32 теста	тест	18,750	1400	26250,00
31,4		ОБЩО по позиция 31				71490,00
34		ELISA Тестове за доказване на Западно Нилска треска				
34,1		ELISA тест за доказване на IgM антитела в човешки serum срещу вируса на Западно Нилска треска с екстрагиран гликопротеин Е от мембрания фракция на човешки клетки, пероксидаза-конюгиран анти-човешки IgM. Китът да съдържа IgG RF сорбент, до 96 теста. За ин витро диагностика.	тест	3,600	384	1382,40
34,2		ELISA тест за доказване на IgG антитела в човешки serum срещу вируса на Западно Нилска треска с екстрагиран гликопротеин Е от мембрания фракция на човешки клетки, пероксидаза-конюгиран анти-човешки IgG. Тестът да позволява количествено и полуколичествено отчитане. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	3,600	288	1036,80
35		ОБЩО по позиция 34				2419,20
35,1		Тестове за доказване на хеморагична треска с бъбречен синдром				
35,1		ELISA тест за доказване на IgM антитела в човешки serum срещу хантавируси с антигени от рекомбинантни нуклеокапидни протеини от шамове Dobrava, Rauma, Hantaan. Да съдържа субстрат: тетраметилензидин. Китът да съдържа в лигнента за пробата IgG RF сорбент. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	3,500	192	672,00
35,2		ELISA тест за доказване на IgG антитела в човешки serum срещу хантавируси с антигени от рекомбинантни нуклеокапидни протеини от шамове Dobrava, Rauma, Hantaan. Да съдържа субстрат: тетраметилензидин. Китът да позволява количествено и полуколичествено отчитане. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	3,500	96	336,00
35,3		Имунооблот за доказване на антигена от клас IgM в човешки serum срещу хантавируси, съдържащ набор антигени улавящи антитела спрещу PUUW, DOBV, HTNV, SEOV, SNV, ANDV поотделно. Китът да съдържа до 16 отделни тест ленти с отпечатани антигени. Да може да се отчита през специализиран софтуер и мащабно. За ин витро диагностика.	тест	16,000	16	256,00
36		ОБЩО по позиция 35				1264,00
36		Тестове за доказване на кърлежов енцефалит				

		ELISA тест за доказване на IgM антитела в човешки serum срещу вируса на Кърлежовия енцефалит с пречищен протен от шам "К23" TBE вирусен антиген и анти-човешки антитела маркирани с пероксидаза. Китът да съдържа в диаигностика.	тест	3,600	192	691,20
36,1		ELISA тест за доказване на IgG RF сорбент. До 96 теста в опаковка. За ин витро	тест	3,600	96	345,60
36,2		ELISA тест за доказване на IgG антитела в човешки serum срещу вируса на Кърлежовия енцефалит с пречищен протен от шам "К23" TBE вирусен антиген и анти-човешки IgG антитела маркирани с пероксидаза. Китът да позволява количествено и полуколичествено отчитане. До 96 теста в опаковка. За ин витро	тест	3,600	96	345,60
37		Общо по позиция 36				1036,80
		Тестове за диагностика на Зика вирусни инфекции				
37,1		ELISA тест за доказване на IgM антитела в човешки serum срещу Зика вирус със специфичен NS1 антиген и редуцирана кръстосана реактивност с други flavи вируси. Китът да съдържа IgG RF сорбент. С чупещи се стрипове 1x8 ямки. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	10.000	96	960,00
37,2		ELISA тест за доказване на IgG антитела в човешки serum срещу Зика вирус със специфичен NS1 антиген и редуцирана кръстосана реактивност с други flavи вируси. Китът да съдържа 12 стрипа по 8 чупещи се ямки на стрип. До 96 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	10.000	96	960,00
		Общо по позиция 37				1920,00
		ELISA за доказване на IgG антитела срещу <i>Treponema pallidum</i> - да съдържа специфични трепонемни 15-, 17-, 42-, и 47-kDa антигени, отчитане при дължина на вълната 405, 450, 492 и 630 nm, чупещи се стрипове 1x8 ямки, отчитане на резултатите с cut-off. Максимум 4 контроли. Тестът да претежава чувствителност и специфичност не по-малки от 97%. До 96 теста в опаковка. За ин витро	тест	1,900	96	182,40
39		Общо по позиция 39				182,40
		Имунохроматографски и бързи тестове за диагностика				
46		Бързи (до 10 min) имунохроматографски тестове за качествена диагностика на <i>Cryptosporidium/Giardia/Entamoeba</i> във фекални пробы. До 20 теста в опаковка. За ин витро диагностика.	тест	8,750	80	700,00
		Общо по позиция 46				700,00
		Бързи (до 15 min) имунохроматографски тестове за доказване на летинелен антиген в урина, в реакция без допълнителни стъпки и консумативи, при стайна температура., опаковка до 20 теста. За ин витро диагностика.	тест	9,000	60	540,00
52						

		ОБЩО по позиция 52				
63	Плаки за радиална имунодифузия (РИД), с три сектора за количествено определяне на серумни имуноглобулини - IgG, A, M. До 4 теста на сектор за отделните имуноглобулини. За ип витро диагностика.	тест	11,250	120	1350,00	1350,00
64	Плаки за радиална имунодифузия (РИД), двусекторни за количествено определяне на С3 и С4 комплемент. До 6 теста на сектор.	тест	7,500	60	450,00	450,00
65	Контролен серум за радиална имунодифузия (РИД), контролиращ параметрите: IgG, IgA, IgM, С3 и С4 комплемент	брой	140,000	2	280,00	280,00
85	Имунодиагностични тестове за алерген специфични IgE антитела Ин витро тест за доказване на алерген-специфични IgE антитела, едновременно, спрещу следните алергени: тимотейка; ръж; бреза; пелин; D. Pteronyssinus; котка; куче; кон; Cladosporium herb.; Alternaria alt.; Яйчен белтък; краве мляко; риба треска; пшеничено брашно; ориз; соя; лешник; морков; картоф; ябълка; кръстосано-реагиращи въглехидратни детерминанти. Възможност за обработване на единични пациенти. До 16 теста в опаковка.	тест	25,625	32	820,00	820,00
85,2	Ин витро тест за доказване на алерген-специфични IgE антитела, едновременно, спрещу следните алергени: Anthoxanthum odoratum (Миризлика); Dactylis glomerata (Ежова главина); Phleum pratense (Тимотейка); Secale cereale (Ръж); Alnus incana (Елча); Betula pendula(Бреза); Corylus avellana (Леска); Quercus alba (Дъб); Ambrosia artemisiifolia (Амброзия); Artemisia vulgaris (Пелин); Plantago lanceolata (Кивовляк); D. Pteronyssinus; D. fariniae; котка; куче; кон; Penicillium notatum; Cladosporium herbarum; Aspergillus fumigatus; Alternaria alternata; кърстосано-реагиращи въглехидратни детерминанти. Възможност за обработване на единични пациенти. До 16 теста в опаковка.	тест	25,625	32	820,00	820,00
	ОБЩО по позиция 85					
	Кит за количествено определяне на EBV в биологични материали с Real-Time PCR. Съдържа всички необходими реактиви за провеждане на Real-Time PCR за количествено определяне на EBV, в т. ч. специфични праймери и сонди, PCR мастер микс, PCR буфер, hot start Таq полимераза, контроли - положителна, отрицателна и вътрешна контрола, стандарти. Чувствителност на теста – не по-малка от 200 копия/ мл при изследване на ликвор и др. бъзклетъчни биологични материали. Китът да е съвместим с апарат Exicycler 96 Bioneer. До 100 теста. За ип витро диагностика	тест	13,500	100	1350,00	1350,00
100						

Общо по позиция 100						
		Набори за PCR доказване на векторио преносими патогени			1350,00	
102		Готов кит за полимеразно-верижна реакция, за детекция и генотипиране на <i>Borrelia burgdorferi</i> . Китът да е за конвенционален PCR, да съдържа праймери, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ДНК полимераза. Опаковка до 100 реакции	реакции	12,000	100	1200,00
102,1		Готов кит за полимеразно-верижна реакция, универсален за Флави вируси - да се откриват вирусите на Денга (тип 1-4), Западен Нил, Японски кърлежов енцефалит, Кърлежов енцефалит, Жълта треска и други. Китът да е за конвенционален PCR, за 100 реакции, да съдържа праймери, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ензими (включително обратна транскриптаза и RNase инхибитор).	реакции	16,000	100	1600,00
102,2		Готов кит за полимеразно-верижна реакция, универсален за Ханта вируси. Китът да е за конвенционален PCR, да съдържа праймери, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ензими (включително обратна транскриптаза и RNase инхибитор). Опаковка до 100 реакции	реакции	12,000	100	1200,00
102,3		Готов кит за Real Time полимеразно-верижна реакция за детекция на вирусни трески Ebola, Rift valley fever и Yellow fever. Китът да съдържа праймери, сонди, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ензими (включително обратна транскриптаза и RNase инхибитор). Опаковка до 100 реакции	реакции	12,000	100	1200,00
102,4		Готов кит за Real Time полимеразно-верижна реакция за детекция на вирусите Usutu, Chikungunya и Dengue (1-4). Китът да съдържа праймери, сонди, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ензими (включително обратна транскриптаза и RNase инхибитор). Опаковка до 100 реакции	реакции	12,000	100	1200,00
102,5		Готов кит за Real Time полимеразно-верижна реакция за детекция на вируса на Западноафриканска треска. Китът да съдържа праймери, сонди, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ензими (включително обратна транскриптаза и RNase инхибитор). Опаковка до 100 реакции	реакции	16,000	100	1600,00
102,6		Готов кит за Real Time полимеразно-верижна реакция за детекция на Ханта вирус. Китът да съдържа праймери, сонди, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ензими (включително обратна транскриптаза и RNase инхибитор). Опаковка до 100 реакции	реакции	14,000	100	1400,00
102,7		Готов кит за Real Time полимеразно-верижна реакция за детекция на Ханта вирус. Китът да съдържа праймери, сонди, положителна и отрицателна контрола, dNTPs, всички необходими буфери и ензими (включително обратна транскриптаза и RNase инхибитор). Опаковка до 100 реакции	реакции	12,000	100	1200,00
Общо по позиция 102					9400,00	

106		ОБЩО по позиция 106		
110		Набори за PCR диагностика на полово предавани бактериални инфекции		
		Набор за детекция на Chlamydia trachomatis чрез полимеразна верижна реакция в реално време. Наборът да включва специфични праймери и сонда за Chlamydia trachomatis. Мастер микс за амплификация, положителна контрола, екстракционна контрола, вътрешна инхибиционна контрола, отрицателна контрола. Опаковка до 110 реакции. За ин витро диагностика.	реакция	15,000 400 6000,00
110,1		Набор за детекция на Neisseria gonorrhoeae чрез полимеразна верижна реакция в реално време. Наборът да включва специфични праймери и сонда за Neisseria gonorrhoeae. Мастер микс за амплификация, положителна контрола, екстракционна контрола, вътрешна инхибиционна контрола, отрицателна контрола. Опаковка до 110 реакции. За ин витро диагностика.	тест	3,500 990 3465,00
110,2		Набор за детекция на Mycoplasma genitalium чрез полимеразна верижна реакция в реално време. Наборът да включва специфични праймери и сонда за Mycoplasma genitalium. Мастер микс за амплификация, положителна контрола, екстракционна контрола, вътрешна инхибиционна контрола, отрицателна контрола. Опаковка до 110 реакции. За ин витро диагностика.	тест	3,500 990 3465,00
110,3				
		ОБЩО по позиция 110		8855,00
119		Търговски набор за PCR, съдържащ 2x PCR буфер, Taq полимераза тип Hot-start химически инхибирана при температури при 95°C, да съдържа усилвател на амплификацията при GC-богати ретини; наличен като готов за работа разтвор; опаковка до 200 реакции от 50 микролитра.	реакция	1,600 3600 5760,00
		ОБЩО по позиция 119		5760,00
120		Микс 2x за копиенционален Hot start PCR в обем от 50 мкл съдържащ всички необходими компоненти за мултиплексна PCR реакция, включително буфер за директно накапване на гел. Опаковка до 500 реакции.	реакции	1,160 14500 16820,00
		ОБЩО по позиция 120		16820,00

		Набор за количествена детекция и идентификация, както и антибиотична чувствителност на <i>Mycoplasma</i> и <i>Ureaplasma</i> – с включени епруетки с транспорtna срела, да включва 9 антибиотика всеки в по 2 концентрации, с включена ямка със срела за идентификация на <i>Trichomonas vaginalis</i> и <i>Candida albicans</i> . За директна работа с клиничен материал. За ин витро диагностика.				
152		ОБЩО по позиция 152	тест	10.500	400	4200,00
200		Серуми за локализване на бруцелоза				4200,00
200,1		Аглутиниращ serum за серологична идентификация на Brucella abortus от бактериална култура. Опаковка до 2 миллилтра	милилитър	225,000	4	900,00
200,2		Аглутиниращ serum за серологична идентификация на Brucella melitensis от бактериална култура. Опаковка до 2 миллилтра	милилитър	225,000	4	900,00
203		Диагностикуми за легионела				1800,00
203,1		Течен, цветен, латекс аглутиниращ тест, позволяващ директна идентификация и диференциация на съспектни легионелни колонии като принадлежащи към: Legionella pneumophila Sg1 или L.pneumophila Sg2-14 или други, поне 7 поп- L.pneumophilla легионелни вида, с отношение към човешката патология. Придружаващи позитивна и негативна контрола, контролен латексов реагент, супензионен буфер и реакционни карти. Количество, съответстващо на 50 теста с чувствителност и специфичност 97-100%.	тест	33,400	100	3340,00
203,2		GVRP лиофилизиран селективен суплемент за легионела, за добавяне към 500 ml СУЕ агар; със съдържание за 1 флаcon субстанция: глицин 1.5 гр., ванкомицин хидрохорид 0.5гр., полимиксин В сулфат 39600 I.E., цикохексимицайд 40 мгр.	флаcon	22,500	20	450,00
203,3		Флаcon Legionella GVRN лиофилизиран селективен суплемент за добавяне към 500 ml BCUE агар за изолиране на легионелни бактерии от окопна срела, съдържащ глицин 1,5 гр., полимиксин Б 40,000 IU, ванкомицин 0.5 мг. и натамицин 20.0 мг.	флаcon	22,500	20	450,00
203,4		Лиофилизиран Legionella растегжен суплемент в двойно запечатани флаconи за добавяне към 500 ml СУЕ агар за легионела. Състав на флаcon: Буфер/Калев хидроксид-5 гр, железен пирофосфат-0.125гр, L-истеин-HCl-0.20гр, алфа - кетоглутарат-0.5 гр.	флаcon	75,000	20	1500,00
208		ОБЩО по позиция 203				5740,00
		Тест ленти за антибиотична чувствителност чрез дифузионен метод				

	МИК тест ленти итраконазол 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,1	МИК тест ленти вориконазол 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,2	МИК тест ленти анидулафунгин 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,3	МИК тест ленти каслофунгин 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,4	МИК тест ленти изавуконазол 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,5	МИК тест ленти амфотерицин Б 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,6	МИК тест ленти мика阜игин 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,7	МИК тест ленти посаконазол 0,016 – 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,8	МИК тест ленти Азитромицин 0,016-256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	7,000	120	840,00
208,9	МИК тест ленти Ампидилин 0,002-32 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 30 лентички, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	5,750	60	345,00
208,10	МИК тест ленти Ампидилин 0,002-32 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 10 лентички, МИК тест ленти Мероненем 0,002-32 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 10 лентички, опаковани в блистери по 10 бр.	брой	5,750	60	345,00
208,11	МИК тест ленти Пеницилин G (Бензилпеницилин) 0,002 – 32 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50
208,12	МИК тест ленти Рифампицин 0,002 – 32 µg/ml тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	90	517,50
208,13	МИК тест ленти Спектиномицин 0,016-256 µg/ml, тънки пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 10 лентички	брой	5,750	30	172,50
208,14		брой	5,750	60	345,00

		МИК тест ленти Тетрацилин 0,016-256 $\mu\text{g/ml}$, тънки пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковка до 10 лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещество, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	5,750	60	345,00
	208,16	МИК тест ленти Флуконазол 0,016 – 256 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещество, опаковани в блистери по 10 бр.	брой	7,000	30	210,00
	208,17	МИК тест ленти Цефликсим 0,016 – 256 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещества, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	5,750	60	345,00
	208,18	МИК тест ленти Цефотаксим 0,002 – 32 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещество, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	5,750	60	345,00
	208,19	МИК тест ленти Цефтриаксон 0,002 – 32 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещество, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	5,750	120	690,00
	208,20	МИК тест ленти Ципрофлоксацин 0,002 – 32 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковани в блистер с поемашо влагата вещество, опаковани в отделни блистери по 10 бр.	брой	6,500	80	520,00
		ОБЩО по позиция 208				11072,50
	210	Консумативи съвместими с устройство за изпитване на синергизъм/антагонизъм на антибиотики MTS Synergy Applicator Platform (Liofilchem)				
	210,1	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК тест ленти Ванкомицин 0,016 – 256 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50
	210,2	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК консумативи Делафлоксацин 0,002 – 32 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50
	210,3	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК тест ленти Колистин 0,064 – 1024 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, в блистери до 10 бр.	брой	5,750	30	172,50
	210,4	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК консумативи Меропенем – 32 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50
	210,5	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК тест ленти Метронидазол 0,016 – 256 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50
	210,6	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК консумативи Меропенем – Ваборбактам 0,016 - 256 $\mu\text{g/ml}$, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50

	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК консумативи Плазомидин 0,016 - 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50
210,8	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК тест ленти Рифампицин 0,002 - 32 µg/ml тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер,	брой	5,750	30	172,50
210,9	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК тест ленти Цефотаксим 0,002 - 32 µg/ml, тънки, пластични лентички, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	5,750	30	172,50
210,10	Съвместими с MTS Synergy Applicator Platform МИК тест ленти Цефаксим 0,016 - 256 µg/ml, тънки, пластични лентички, опакован в блистер с поемашо влагато вещество, опаковка до 10 лентички в блистер.	брой	7,000	20	140,00
ОБЩО по позиция 210					1692,50
234	96-ямкови прозрачни плаки, съвместими с апарат за real time PCR Abbott M2000RT, опаковка до 30 броя	брой	25,000	60	1500,00
ОБЩО по позиция 234					1500,00
265	Набор за генериране на кълстери и секвениране чрез синтеза (при NGS), позволяващи секвениране от двата края към средата, съвместими с апарат MiSeq (Illumina); да генерира минимум 500 Mb при 500 пъркала	брой	1250,000	1	1250,00
ОБЩО по позиция 265					1250,00
298	Кит за екстракция на вирусна РНК, съвместим с автоматизирана система за екстракция m2000sp (Abbott), с капацитет до 96 реакции за едно задръждане. Китът да съдържа всички необходими консумативи и реагенти за изпълнение на екстракцията.	тест	8,00	1920	15360,00
ОБЩО по позиция 298					15360,00
Обща сум без ДС:					220702,40

Възложител:

НЦЗПБ

Директор:

проф. Д-р Т.Кантар,

Изпълнител:

Елга 90 М ООД

Управител:
подпис...

Дани заличени на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП

Печат на агенция