**Приложение №1**

**СПИСЪК НА ДОКУМЕНТИТЕ И ИНФОРМАЦИЯТА, СЪДЪРЖАЩИ СЕ В ОФЕРТАТА**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Описание на приложения документ** | **Вид на документа (оригинал или заверено копие)** | **От стр. …. до стр. ....** |
|  | **ПЛИК № 1 „ДОКУМЕНТИ ЗА ПОДБОР”** |  |  |
| 1 | Списък на документите и информацията, съдържащи се в офертата, подписан от участника **(Приложение №1)** |  |  |
| 2 | Административни сведения за участника, изготвени по образеца **(Приложение № 2)** |  |  |
| 3 | Декларация по чл.47, ал.9 от ЗОП **(Приложение № 3).** |  |  |
| 4 | Декларация по чл.55, ал.7 от ЗОП **(Приложение № 4).** |  |  |
| 5 | Декларация по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП **(Приложение № 5).** |  |  |
| 6 | Декларация по чл.56, ал.1, т.8 от ЗОП **(Приложение № 6; 6.1).** |  |  |
| 7 | Декларация по чл.56, ал.1, т.12 от ЗОП**(Приложение №7).** |  |  |
| 8 | Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, попълнен образец от настоящата документация **(Приложение № 8).** |  |  |
| 9 | Копие на **договора за обединение**, ако участникът е обединение |  |  |
| 10 | Документ за внесена **гаранция за участие** |  |  |
| 11 | Заверено от участника копие на сертификат **ISO 13485:2003** или еквивалент, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството |  |  |
| 12 | Заверено от участника копие на сертификатза управление на качеството **ISO 9001:2008** или еквивалент, издаден на името на участника от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигувяване на качество. В случай, че участникът е и производител следва да се представи и заверено копие от сертификат ISO 13485:2003 или еквивалент; |  |  |
| 13 | Заверено от участника копие на **разрешение** за търговия на едро с медицински изделия по смисъла на **чл. 77 от Закона за медицинските изделия;** |  |  |
| 14 | Заверено от участника копие на **оторизационно писмо**, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на Република България, на името на участника, в случай че участникът не е производител; |  |  |
| 15 | **Декларация** в свободен текст, че че участникът ще предостави цялата необходима документация за апаратурата; ще изготви и предаде на възложителя необходимите инвестиционни проекти по части: Технологична, Електротехнологична, Лъчезащита, а при необходимост и Конструкции/ Конструктивна експертиза и ОВК, свързани с извършване на необходимите СМР на помещенията за доставката, монтажа, инсталацията и въвеждане в експлоатация на апаратурата, както и ще съдейства за съгласуване и узаконяване на проектите и апаратурата пред институциите НЦРРЗ/РЗИ и АЯР. |  |  |
| 16 | **Декларация** в свободен текст от участникът, че ще осигури гаранционно сервизно обслужване на апаратурата от оторизиран сервиз на производителя на територията на Република България, притежаващ лицензия за работа с източници на йонизиращи лъчения с цел техническо обслужване, монтаж, демонтаж и ремонтни дейности на рентгенова апаратура, с квалифицирани специалисти. |  |  |
| 17 | **Заверено копие на валидна Лицензия** от Агенцията за ядрено регулиране за работа с апаратура, източник на йонизиращо лъчение за оторизирания сервиз. |  |  |
| 18 | **Списък на основните договори за доставки**, които са еднакви или сходни с предмета на настоящата процедура , изпълнени през последните 3(три) години до датата на подаване на офертата в зависимост от датата, на която участникът е учреден или е започнал дейността си **(Приложение №9).** В списъка се посочват стойностите, датите на извършване, предмета и получателите на доставките. Доказателства към списъка |  |  |
| 19 | **Списък – декларация** /оригинал/ на техническите лицаотговарящи за изпълнение на поръчката **(Приложение №10).** |  |  |
| 20 | Декларация от производителя за съответствие на предлаганата апаратура със съществените изисквания на Directive 93/42 EEC (СЕ marк), придружена с превод на български език. |  |  |
| 21 | Нотариално заверено пълномощно на лицето, подписващо офертата *(оригинал)* |  |  |
| 22 | Други по преценка на участника |  |  |
|  | **ПЛИК № 2 „ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА”** |  |  |
| 1 | „Предложение за изпълнение на поръчката”, **(Приложение № 11; 11.1)** |  |  |
|  | **ПЛИК № 3 „ПРЕДЛАГАНА ЦЕНА”** |  |  |
| 1 | „Предлагана цена”, **(Приложение № 12)** |  |  |

Подпис:

|  |  |
| --- | --- |
| Дата | \_\_\_\_\_\_\_\_/ \_\_\_\_\_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_\_ |
| Име и фамилия | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Длъжност | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Наименование на участника | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |