

BG051PO001-3.3.06 -0059

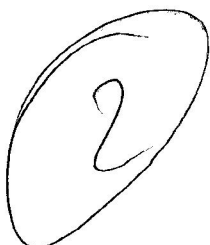
ФУНДАМЕНТАЛНО И ПРИЛОЖНО ОБУЧЕНИЕ
НА ДОКТОРАНТИ, ПОСТДОКТОРАНТИ,
СПЕЦИАЛИЗАНТИ И МЛАДИ УЧЕНИ
В ИНТЕРДИСЦИПЛИНАРНИ БИОЛОГИЧНИ НАПРАВЛЕНИЯ
И ИНОВАЦИОННИ БИОТЕХНОЛОГИИ.

Бенефициент:

Институт по биология и имунология на размножаването "Акад. Кирил Братанов"

Партньори:

Софийски Университет „Св. Климент Охридски“, Биологически Факултет
Химикотехнологичен и металургичен университет, катедра „Биотехнология“
Проген ООД



Образец № 3

ДО ИБИР – БАН
бул. „Цариградско шосе“ № 73
гр. София

ТЕХНИЧЕСКА ОФЕРТА

За участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:
«Доставка на материали /реактиви/ и консумативи по обособени позиции»

ЗА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № и име .

Обособена позиция № 16 - Материали за изолиране на нуклеинови киселини от вируси

Настоящата оферта е подадена от: Ай Ви Ди България ООД/*наименование на участника*,
ЕИК/БУЛСТАТ 200123131;

УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ДИРЕКТОР,

1. С настоящето представяме нашата техническа оферта за **Обособена позиция № 16 - Материали за изолиране на нуклеинови киселини от вируси**..... (*офертата се изготвя за всяка обособена позиция по отделно*) от поръчката.

Предлагаме следните артикули за обособената позиция, по която участвуваме, като прилагаме попълнена таблица, доказваща съответствието на предлаганите от нас артикули с изискванията на Възложителя:

(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)
-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----

Проектът се осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси 2007-2013, съфинансирана от Европейския съюз чрез “Европейския социален фонд“

Заличен печат - чл.37, ал1 от ЗЗК - търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Заличен подпис -
чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Заличени
подписи -
чл.2, ал.1 от
ЗЗЛД

Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

№ по ред	Номер от ОП	Наименование	Единица мярка	Количество	Предложение на участника, включващо технически характеристики на артикула, съобразно изискванията на техническата спецификация на Възложителя	Предложение на участника, включващо каталожен или партиден номер на артикула, даден от производителя на артикула и име на производителя на артикула (тази колона се попълва задължително само за обособени позиции № 1 – 38)
	ОП Р-... / ОП К-...	Обособена позиция № 16 Материали за изолиране на нуклеинови киселини от вируси				

16-2	ОП Р-16-1	Кит за изолиране на нуклеинови киселини за 250 р-ци. Колоно – базиран кит, бърз протокол - 30 мин / 6 проби, висока чистота на получения продукт - съотношение A260/A280 да е 01.09-02.01, високо качество на РНК (RIN) > 9. Филтри (шредери), включени - да се подобри хомогенизирането на пробата ДНаза I включен - за пълно отстраняване на геномна ДНК Подходящ за изолация на РНК от тъкани от бозайници и телесни флуиди.	кит	1	Кит за изолиране на нуклеинови киселини за 250 р-ци. Колоно – базиран кит, бърз протокол - 30 мин / 6 проби, висока чистота на получения продукт - съотношение A260/A280 да е 01.09-02.01, високо качество на РНК (RIN) > 9. Филтри (шредери), включени - да се подобри хомогенизирането на пробата ДНаза I включен - за пълно отстраняване на геномна ДНК Подходящ за изолация на РНК от тъкани от бозайници и телесни флуиди.	R1055 (200 tests)+R1054 (50 tests), Zymo research
16-3	ОП Р-16-2	Едностъпков кит за RT-PCR Kit ; 100 р-ции да е подходящ за откриване на ниско копийни гени, ултра стабилна обратна транскриптаза и с горещ старт майтаг, преодоляване на вторични структури и богати на гуанин и цитозин прицелни гени, да е приложим за мултиплексен PCR, клониране, генна експресия и транскрипт анализ, да съдържа	кит	2	Едностъпков кит за RT-PCR Kit ; 100 р-ции да е подходящ за откриване на ниско копийни гени, ултра стабилна обратна транскриптаза и с горещ старт майтаг, преодоляване на вторични структури и богати на гуанин и цитозин прицелни гени, да е приложим за мултиплексен PCR, клониране, генна експресия и транскрипт анализ, да съдържа едностъпков микс (2x), РНК инхибитор, обратна транскриптаза, DEPC вода. Заличен печат - чл.37, ал1 от 33К - търговска тайна; Заличен подпис - чл.2, ал.1 от 33ЛД	75772100RX, USB

Проектът се осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“ 2007-2013, съфинансирана от Европейския съюз чрез “Европейския социален фонд”

Заличени подписи - чл.2, ал.1 от 33ЛД

		едностъпков микс (2х), РНК инхибитор, обратна транскриптаза, DEPC вода.				
--	--	-------------------------------------------------------------------------	--	--	--	--

Забележка: Колони (1) – (5) от таблицата се попълват съгласно Техническата Спецификация на Възложителя - Приложение № 1 от документацията за участие – без да се променят !!

2. Срокът за изпълнение на доставки по обособената позиция, след получаване на възлагателно писмо от Възложителя е до **1 (един) календарен ден (минимум 1 ден и не повече от 45 календарни дни. При непълване от участника се приема 45 кал. дни).**

3. За обособени позиции № 1 – 38: Остатъчният срок на годност на предложените с офертата стоки към датата на доставка ще бъде **10 (десет) месеца (не по-малко от 9 месеца, където е приложимо).** Под остатъчен срок на годност се има предвид времето за което реактивът е годен за употреба след доставка в сградата на Възложителя.

4. Ако бъдем избрани за изпълнител се ангажираме да осигурим предложените с офертата стоки за целия срок на договора. В случай, че поради непредвидени обстоятелства същите бъдат спрени от производство се ангажираме да предложим продукт с еквивалентни или сходни характеристики.

5. Осигуряваме следното време за реакция, при подадена рекламация на артикул от страна на Възложителя, съгласно условията на договора: **1 (един) календарен ден (минимум 1 и максимум 14 календарни дни. При непълване от участника се приема 14 кал. дни).** В посочения срок ще отговорим на Възложителя обосновано в писмен вид дали приемаме или отхвърляме рекламацията.

6. Стоките (с изключение на рециклирани тонери) ще се доставят в оригинална, ненарушена опаковка на производителя, при спазване на условията на производителя за транспорт и съхранение на артикула.

7. При доставка, стоките ще бъдат придружени от приложимите за случая сертификати и документи, издадени от производителя и/или контролиращи организации.

8. Подаването на настоящата техническа оферта удостоверява безусловното приемане от наша страна на всички изисквания и задължения, поставени от Възложителя в провежданата процедура за съответната обособена позиция.

! ВАЖНО: Ако участникът подава оферта за повече от една обособена позиция, плик № 2, т.е. Техническа оферта се представя за всяка обособена позиция по отделно в отделен плик № 2 и се надписва по следния начин:

„Име на участника:

Предложение за изпълнение на поръчката по обособена позиция №”

Заличен печат - чл.37, ал1 от ЗЗК -
Търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Дата 08.08.2014
гр. София

.....
/ подпис, печат

Заличени лични данни - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Ай Ви Ди България ООД

Заличени подписи - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Проектът се осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси” 2007-2013, съфинансирана от Европейския съюз чрез “Европейския социален фонд”

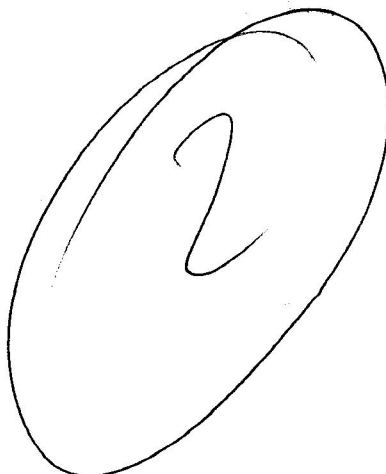
Заличени подписи - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Изх. No: 165/07.09.2014

До

Заличени лични данни - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Председател на комисията
ИБИР БАН - София
Бул. Цариградско шосе 73
гр. София



Относно: Открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:
"Доставка на материали и реактиви и консумативи по обособени позиции" с 39 обособени позиции,
открита с решение N 375-НО от 20.06.2014г. На Възложителя

Уважаеми Заличени лични данни - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Съгласно протокол от 12.08.2014 по чл. 68, ал. 7 от ЗОП от работата на Комисията по отваряне, проверка и констатиране на наличието и съответствието на представените документи в плик N 1 по обществена поръчка с предмет: "Доставка на материали и реактиви и консумативи по обособени позиции" с 39 обособени позиции, открита с решение N 375-НО от 20.06.2014г. На Възложителя, моля приемерте следните документи и разяснения:

По точките от протокола:

Заличени текстове, тъй като се отнасят до други обособени позиции.

Заличени текстове, тъй като се отнасят до други обособени позиции.

4.5.1./4.5.2./4.5.3. Приложена методика на български и английски на хартиен носител за подпозиция 16.1 и за подпозиция 16.2
Каталожния номер за подпозиция 16.2 е 75772100RX. Партидният номер е написан на опаковката след доставка, всяка партида е с различен номер.

Заличени текстове, тъй като се отнасят до други обособени позиции.

Заличени текстове, тъй като се отнасят до други обособени позиции.

Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

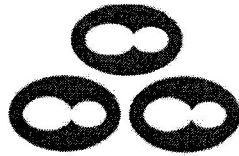
С Уважение,

Заличени лични данни - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

/Управител/

07.09.2014 г.

София

**ZYMO RESEARCH***The Beauty of Science is to Make Things Simple***Quick-RNA Mini Prep кит за изолиране на РНК 200 теста+ 50
теста**

каталожен номер: R1054 , R1055

Спецификации :

- Примерни източници - клетки или тъканни проби, дрожди, растителни или бактеријни проби.
- Съхранение на пробите - Пробите хомогенизирани в РНК лизисен буфер са стабилни и могат да се съхраняват замразени преди пречистването.
- Размер на пробата - До 10*7 клетки или 50 мг тъкан.
- RNA Чистота - Високо качество на РНК ($A_{260} / A_{280} > 1.8$, $A_{260} / A_{230} > 1.8$), подходящо за всички даунстрийм РНК-базирани манипулации.
- РНК добив - до 100 μ g РНК може да се елуира в 30 μ l свободна от РНКаза вода .Краен резултат - силно концентрирана проба.
- РНК съхранение - РНК се елуира със свободна от РНКаза вода и може да се съхранява замразена. RNase инхибитори могат да бъдат включени за продължително съхранение.
- Необходимо оборудване - Микроцентрофуга.



ZYMO RESEARCH

The Beauty of Science is to Make Things Simple

INSTRUCTION MANUAL

Quick-RNA™ MiniPrep

Catalog Nos. **R1054 & R1055**

Highlights

- High-quality total RNA from a wide range of samples.
- You can opt to isolate small and large RNAs in separate fractions.
- *DNA-free* RNA is ready for use in any downstream application. *DNase I included.*

Contents

Product Contents	1
Specifications	1
Product Description	2
Buffer Preparation	3
Protocols	3, 4
Appendices	5
Ordering Information	6
Related Products	7-8

For Research Use Only

ZYMO RESEARCH CORP.

Phone: (949) 679-1190 ▪ Toll Free: (888) 882-9682 ▪ Fax: (949) 266-9452 ▪ info@zymoresearch.com

Заличен печат - чл.37, ал. 1 от ЗЗК -
търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Satisfaction of all Zymo Research products is guaranteed. If you are dissatisfied with this product please contact us.

Some difficult-to-lyse samples may require mechanical or enzymatic homogenization. For assistance, contact us at tech@zymoresearch.com.

Use the **Quick-RNA™ MicroPrep** (Cat. Nos. R1050, R1051) for up to 10 µg RNA from 1-10⁸ cells.

Product Contents

Quick-RNA™ MiniPrep (Kit Size)	R1054 (50 Preps.)	R1055 (200 Preps.)
RNA Lysis Buffer	50 ml	2x 100 ml
RNA Prep Buffer	25 ml	100 ml
RNA Wash Buffer¹ (concentrate)	24 ml	2x 48 ml
DNase/RNase-Free Water	6 ml	3x 10 ml
DNase I Set² DNase I (250 U) & 10x DNase I Reaction Buffer (1 ml)	1 set	4 sets
Spin-Away™ Filters	50	200
Zymo-Spin™ IIICG Columns	50	200
Collection Tubes	100	400
Instruction Manual	1	1

Note – Integrity of kit components is guaranteed for up to one year from date of purchase. Reagents are routinely tested on a lot-to-lot basis to ensure they provide the highest performance and reliability.

Storage Temperature - Store all kit components (*i.e.*, buffers, columns) at room temperature. Store reconstituted DNase I at -20 °C.

¹ Add 96 ml 100% ethanol (104 ml 95% ethanol) to the 24 ml **RNA Wash Buffer** concentrate or 192 ml 100% ethanol (208 ml 95% ethanol) to the 48 ml **RNA Wash Buffer** concentrate before use.

² Add 275 µl **DNase/RNase-Free Water** per vial to reconstitute the lyophilized **DNase I** (E1009) at 1 U/µl. Mix by gentle inversion. Store aliquots at -20 °C.

Specifications

- **Sample Sources** – Cells or tissue samples, yeast, plant or bacteria. Compatible with DNA/RNA Shield™ (Cat. No. R1100) and RNAlater™.
- **Sample Storage** – Samples homogenized in RNA Lysis Buffer are stable and can be stored frozen prior to purification.
- **Sample Size** – Up to 10⁷ cells or 50 mg tissue.
- **RNA Purity** – High quality RNA ($A_{260}/A_{280} > 1.8$, $A_{260}/A_{230} > 1.8$) suitable for all downstream RNA-based manipulations.
- **RNA Recovery** – Up to 100 µg RNA can be eluted into ≥30 µl RNase-free water allowing for a highly concentrated sample.
- **RNA Storage** – RNA is eluted with RNase-free water and can be stored frozen. RNase inhibitors can be included for prolonged storage.
- **Equipment Needed** – Microcentrifuge.

Note - ™ Trademarks of Zymo Research Corporation. This product is for research use only and should only be used by trained professionals. It is not intended for use in diagnostic procedures. Some reagents included with this kit are irritants. Wear protective gloves and eye protection. Follow the safety guidelines and rules enacted by your research institution or facility. RNAlater™ is a trademark of Ambion, Inc.

ZYMO RESEARCH CORP.

Phone: (949) 679-1190 • Toll Free: (888) 882-9682 • Fax: (949) 266-9452 • info@zymoresearch.com • www.zymoresearch.com

Product Description

The **Quick-RNA™ MiniPrep** kit is an innovative product designed for the easy, reliable, and rapid isolation of DNA-free RNA from a wide range of cell (*up to 10⁷*) and tissue samples (*up to 50 mg*). The procedure combines a unique buffer system with *Clean-Spin* column technology to yield high quality total RNA (*including small RNAs 17-200 nt*) in about 10 minutes.

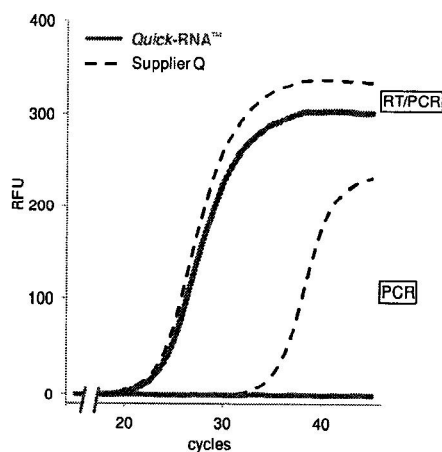
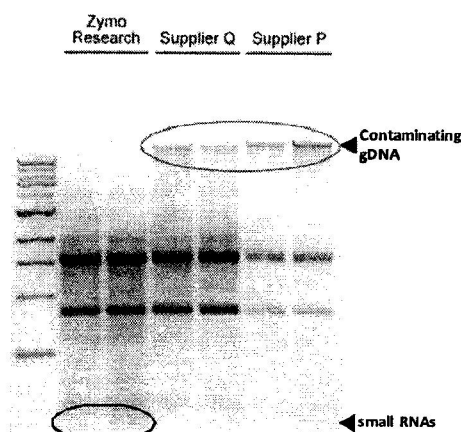
The procedure is simple. Add the provided **RNA Lysis Buffer** to a sample, and then purify the RNA using the **Zymo-Spin™ Columns**. The result is highly-concentrated, *DNA-free* RNA that is suitable for RT-PCR, hybridization, sequencing *etc.* In addition, the kit can be used for the enrichment of small and large RNAs into separate fractions (Appendix A, page 5).

For Assistance, please contact Zymo Research Technical Support at 1-888-882-9682 or e-mail tech@zymoresearch.com.

Notes:

Use the **Direct-zol™ RNA MiniPrep** (Cat. Nos. R2050, R2051, R2052, R2053) for isolation of RNA directly (without phase separation) from samples in Trizol®, *etc.*

Use the **DNA/RNA Shield™** (Cat. Nos. R1100-50, R1100-250) for safe sample storage and transport at ambient temperatures.



The **Quick-RNA™ MiniPrep** yields high quality total RNA. High levels of genomic DNA contamination are present in the preps from Suppliers Q & P but not with the **Quick-RNA™ MiniPrep**. Total RNA was isolated from human epithelial cells (sans DNase treatment).

RNA isolated with the **Quick-RNA™ MiniPrep** is DNA-free. Samples isolated with Supplier Q's kit are provided for comparison. Total RNA was isolated from 10⁶ human epithelial cells (with in-column DNase treatments for both kits). Each amplification curve represents an average of three independent isolation experiments.



The **Quick-RNA™** kits yield high quality RNA as indicated by the RIN (RNA Integrity Number; 2200 TapeStation, Agilent).

RNA MiniPrep Kit Comparison

	Quick-RNA™	Supplier Q
Small RNA (≥17 nt) recovery	YES	NO
DNase I included	YES	NO
gDNA removal column included	YES	NO

ZYMO RESEARCH CORP.

Ensure the RNA isolation procedure is performed in an RNase-free environment.

Buffer Preparation

- ✓ Before starting, add 96 ml 100% ethanol (104 ml 95% ethanol) to the 24 ml **RNA Wash Buffer** concentrate (R1054) or 192 ml 100% ethanol (208 ml 95% ethanol) to the 48 ml **RNA Wash Buffer** concentrate (R1055).
- ✓ Add 275 µl **DNase/RNase-Free Water** per vial to reconstitute the lyophilized **DNase I** (E1009) at 1 U/µl. Mix by gentle inversion. Store aliquots at -20 °C.

Protocols

The RNA isolation consists of three steps: (I) *Sample Lysis/Homogenization*, (II) *Sample Clearing and gDNA Removal* and (III) *RNA Purification*.

All steps should be performed at room temperature (20-30 °C).

I. Sample Lysis/Homogenization

Recommended RNA Lysis Buffer volumes

RNA Lysis Buffer	300 µl	600 µl
Cells	Up to 5 x 10 ⁶	>5 x 10 ⁶
Tissue	<20 mg	≤50 mg

Adherent Cells

Lyse cells directly in the culture container by removing liquid medium and adding **RNA Lysis Buffer** directly to the monolayer.

Cells in Suspension

Pellet cells (≤500 x g), remove the supernatant completely then resuspend the cell pellet in **RNA Lysis Buffer**. Vortex briefly.

Tissue and Tough-to-Lyse Samples

Fresh or frozen tissue (animal, plant, insect, yeast or bacteria) can be mechanically homogenized (e.g., **ZR BashingBead™ Lysis Tubes**) directly in the **RNA Lysis Buffer**.

Alternatively, tough-to-lyse tissue samples can be Proteinase K treated (Appendix B, page 5).

Liquids/Reaction Clean-up

DNase-treated RNA, labeling and *in vitro* transcription reactions can be processed directly by adding 4 volumes of **RNA Lysis Buffer** to each volume of sample (4:1) then mixing well.

Samples in DNA/RNA Shield™

Bring samples homogenized and stored in **DNA/RNA Shield™** to room temperature (20-30 °C). Then add 1 volume **RNA Lysis Buffer** (1:1), mix and proceed with Sample Clearing step.

Samples in DNA/RNA Shield™ can be Proteinase K treated (Appendix B, page 5).

Samples in RNA/later™

To process cells or liquids in **RNA/later™** (without reagent removal): Add 1 volume of RNase-free water or PBS to the sample (1:1). Then add 4 volumes **RNA Lysis Buffer** (4:1) and mix.

Alternatively, remove the **RNA/later™**, then proceed with Sample Lysis/Homogenization according to the sample type.

Notes:

Samples homogenized in **RNA Lysis Buffer** can be stored frozen for processing at a later time.

ZR Bashing Bead™ Lysis Tubes are available separately (Cat. Nos. S6002, S6003).

Processing plant tissue and other samples containing polyphenolics, humic acids, melanin, etc. may require use of the **OneStep™ PCR Inhibitor Removal Kit** (Cat. No. D6030).

Use the **DNA/RNA Shield™** (Cat. Nos. R1100-50, R1100-250) for safe sample storage and transport at ambient temperatures.

ZYMO RESEARCH CORP.

Appendix A: Purification of Small and Large RNAs into Separate Fractions

This procedure is compatible with animal cell inputs (up to 10⁶) or previously isolated RNA only.

All centrifugation steps should be performed between 10,000-16,000 x g. This protocol requires two columns (per prep).

- Mix an equal volume of **RNA Lysis Buffer** and ethanol (95-100%).
Example: Mix 50 µl buffer and 50 µl ethanol.
- Add 2 volumes of the buffer/ethanol to an RNA sample¹ or 300 µl buffer/ethanol to a cell pellet and mix.
Example: Mix 100 µl buffer/ethanol and 50 µl sample.
- Transfer the mixture² to the **Zymo-Spin™ Column** and centrifuge for 30 seconds. **Save the flow-through!**

Column: RNAs >200 nt

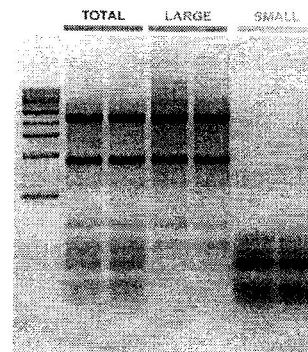
Flow-through: RNAs 17-200 nt

- Continue to step 5.
- Add 400 µl **RNA Prep Buffer** to the column and centrifuge for 30 seconds. Discard the flow-through.
- Add 700 µl **RNA Wash Buffer** to the column and centrifuge for 30 seconds. Discard the flow-through.
- Add 400 µl **RNA Wash Buffer** and centrifuge the column for 2 minutes to ensure complete removal of the wash buffer.
- Place the column into an RNase-free tube (not provided). Add ≥30 µl **DNase/RNase-Free Water**³ directly to the column matrix, then centrifuge at top speed for 30 seconds.
Eluted RNA can be used immediately or stored frozen.

Add 1 volume ethanol and mix.

Example: Add 150 µl ethanol to 150 µl flow-through.

Transfer the mixture to a new column and centrifuge for 30 seconds. Discard the flow-through.



Total RNA (>17 nt), large (>200 nt) or small RNAs (17-200 nt) are effectively partitioned and purified with the **Quick-RNA™** kit.

Notes:

¹ Adjust the sample volume to 50 µl (minimum).

² Zymo-Spin™ columns may be reloaded to process samples >700 µl.

³ 2X Digestion Buffer (Cat. No. D3050-1-5 and D3050-1-20).

⁴ Proteinase K (Cat. No. D3001-2-5 and D3001-2-20).

One unit of enzyme will hydrolyze urea-denatured hemoglobin to produce 1.0 µmole of tyrosine per minute at pH 7.5 at 37°C.

Appendix B: Proteinase K Digestion

Example: up to 5 mg solid tissue or 10⁶ animal cells in DNA/RNA Shield™
2X Digestion Buffer³
Proteinase K⁴

95 µl
95 µl
≥6 U

Prepare a Proteinase K reaction mix (see example above, scale-up as necessary). Incubate at 55°C for 30 minutes (e.g., pelleted white blood cells) or 1-3 hours (solid tissue). Then add 1 volume **RNA Lysis Buffer** and proceed to Sample Clearing and gDNA Removal (page 4).

ZYMO RESEARCH CORP.

Phone: (949) 679-1190 • Toll Free: (888) 882-9682 • Fax: (949) 266-9452 • info@zymoresearch.com • www.zymoresearch.com

Ordering Information

Product Description	Input	Binding	Catalog No.	Kit Size
Quick-RNA™ MicroPrep	~1-10 ⁶ cells	~10 µg	R1050	50 Preps.
			R1051	200 Preps.
Quick-RNA™ MiniPrep	~10 ² -10 ⁷ cells	~100 µg	R1054	50 Preps.
			R1055	200 Preps.
Quick-RNA™ MidiPrep	~10 ⁶ -10 ⁸ cells	~1 mg	R1056	25 Preps.
ZR-96 Quick-RNA™	~1-10 ⁶ cells	~10 µg/well	R1052	2x 96 Preps.
			R1053	4x 96 Preps.

For Individual Sale	Catalog No.	Amount
RNA Lysis Buffer	R1060-1-50	50 ml
	R1060-1-100	100 ml
RNA Prep Buffer	R1060-2-10	10 ml
	R1060-2-25	25 ml
	R1060-2-100	100 ml
	R1003-3-6	6 ml
RNA Wash Buffer (concentrate)	R1003-3-12	12 ml
	R1003-3-24	24 ml
	R1003-3-48	48 ml
	DNase I (lyophilized) (250 U supplied with 10x DNase I Reaction Buffer)	E1009
Spin-Away™ Filter	C1006-50-F	50
	C1006-250-F	250
Zymo-Spin™ IICG Column	C1006-50-G	50
	C1006-250-G	250
Collection Tube	C1001-50	50
	C1001-500	500
	C1001-1000	1000
DNase/RNase-Free Water	W1001-1	1 ml
	W1001-6	6 ml
	W1001-10	10 ml

ZYMO RESEARCH CORP.

Phone: (949) 679-1190 ▪ Toll Free: (888) 882-9682 ▪ Fax: (949) 266-9452 ▪ info@zymoresearch.com ▪ www.zymoresearch.com

DNA PURIFICATION

What is Clean-Spin™ Technology?
 The spin columns from Zymo Research have been designed to ensure complete elution with no binding/wash buffer carryover. The result is ultra-pure inhibitor-free DNA and RNA.

Purify DNA from PCR & other sources

DNA Clean & Concentrator™ (DCC™)

- ✓ Recovery of ultra-pure DNA that is free of salts and contaminants.
- ✓ Small (≥6 µl) elution volume.
- ✓ DNA is ideal for ligation, PCR, Next-Gen sequencing, etc.

Product	Size (Cat. No.)
DNA Clean & Concentrator™-5	50 Preps. (D4013) 200 Preps. (D4014)
ZR-96 DNA Clean & Concentrator™-5	2 x 96 Preps. (D4023) 4 x 96 Preps. (D4024)
Genomic DNA Clean & Concentrator™	25 Preps. (D4010) 100 Preps. (D4011)

High efficiency DNA recovery with the DCC™-5 compared to Supplier Q.

Boost DNA recoveries from agarose gels to >80%

Zymoclean™ Gel DNA Recovery

- ✓ Rapid (15 min.) recovery of ultra-pure DNA from agarose gels in ≥6 µl.
- ✓ Ultra-pure DNA ideal for DNA ligation, sequencing, etc.
- ✓ Format also available for large DNA >20 kb.

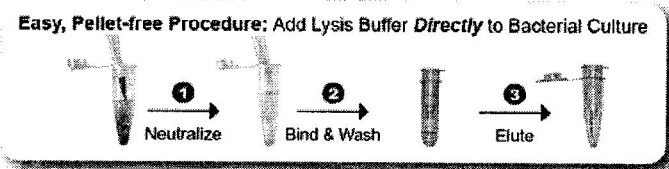
Product	Size (Cat. No.)
Zymoclean™ Gel DNA Recovery Kit	50 Preps. (D4001) 200 Preps. (D4002)
Zymoclean™ Large Fragment DNA Recovery Kit	25 Preps. (D4045) 100 Preps. (D4046)

DNA fragments recovered from an agarose gel using the Zymoclean™ Gel DNA Recovery Kit. Lanes: M: DNA Ladder; 1-5: individual ladder DNA fragments.

Recover transfection-quality plasmid DNA directly from culture

Zyppy™ Plasmid Prep Kits

- ✓ The fastest, simplest method available for purifying high quality plasmid DNA from *E. coli*.
- ✓ Pellet-Free™ procedure omits conventional cell-pelleting and resuspension steps.
- ✓ Transfection quality plasmid DNA directly from culture in under 15 minutes.



Product	Size (Cat. No.)
Zyppy™ Plasmid Miniprep Kit	50 Preps. (D4038)
	100 Preps. (D4019)
	400 Preps. (D4020)
	800 Preps. (D4037)

ZYMO RESEARCH CORP.



RNA PURIFICATION

Get RNA *directly* from TRIzol[®] without phase separation

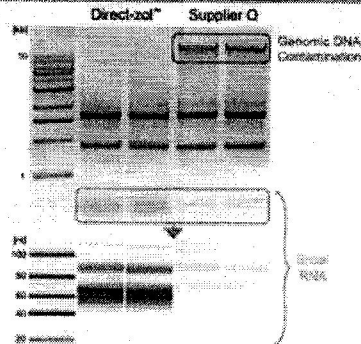
What is Clean-Spin[™] Technology?
 The spin columns from Zymo Research have been designed to ensure complete elution with no binding/wash buffer carryover. The result is ultra-pure inhibitor-free DNA and RNA.

Direct-zol[™] RNA

- ✓ For purification of high-quality small and large RNA *directly* from TRIzol[®], TRI Reagent[®], or similar.
- ✓ Bypasses phase separation and precipitation procedures allowing for unbiased recovery of miRNA.

Product	Size (Cat. No.)
Direct-zol [™] RNA MiniPrep	50 Preps. (R2050)
	50 Preps. (R2051)*
	200 Preps. (R2052)
	200 Preps. (R2053)*

96-well and MagBead formats also available!
 DNase I included in all kits.
 * Supplied with TRI-Reagent[®]



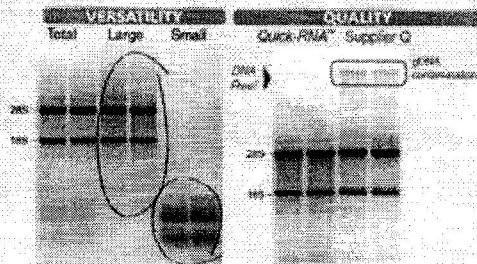
High-quality small and large RNA are effectively recovered with the Direct-zol[™] kit. RNA is DNA-free.

Isolate DNA-free RNA from 1 to 10⁷ cells in minutes

Quick-RNA[™]

- ✓ Isolation of total, large, or small RNA – *You decide!*
- ✓ Ultra clean, high-quality RNA from a single cell to 10⁷ cells.
- ✓ DNA-free RNA ideal for any downstream application – *DNase I included.*

Product	Size (Cat. No.)
Quick-RNA [™] MicroPrep	50 Preps. (R1050)
	200 Preps. (R1051)
Quick-RNA [™] MiniPrep	50 Preps. (R1054)
	200 Preps. (R1055)
ZR-96 Quick-RNA [™]	2 x 96 Preps. (R1052)
	4 x 96 Preps. (R1053)



Isolate total, large, or small RNA with the Quick-RNA[™] kit. RNA is DNA-free using the Quick-RNA[™] kit.

Purify RNA from enzymatic and labeling reactions in 5 minutes

RNA Clean & Concentrator[™]

- ✓ Recover ultra-pure RNA in small ($\geq 6 \mu$ l) elution volumes.
- ✓ Compatible with TRIzol[®], phenol, chloroform, and RNase inhibitors (RNAlater[®]).
- ✓ RNA is ideal for RT-PCR, q-PCR, hybridization, arrays, RNA interference, etc.

Product	Size (Cat. No.)
RNA Clean & Concentrator [™] -5	50 Preps. (R1015)
	200 Preps. (R1016)
RNA Clean & Concentrator [™] -25	50 Preps. (R1017)
	100 Preps. (R1018)
ZR-96 RNA Clean & Concentrator [™]	2x96 well plates (R1080)
DNA-Free RNA Kit [™]	50 Preps. (R1013)
	200 Preps. (R1014)



The following are trademarks of other companies: pGEM[®], Promega Corp.; TRIzol[®] and TRI Reagent[®], Molecular Research Center, Inc.; Dri5[®] and Q1108[™], Life Technologies, Inc.

ZYMO RESEARCH CORP.

Phone: (949) 679-1190 ▪ Toll Free: (888) 882-9682 ▪ Fax: (949) 266-9452 ▪ info@zymoresearch.com

Заличен печат - чл.37, ал. 1 от ЗЗК - търговска тайна;
 Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

T. 4.5.3.

Цикли Програма за FRET сонди или
молекулярни сигнали

1 цикъл от:

50 ° C в продължение на 10 мин: обратна транскрипция на РНК от M-MLV RT за генериране на първа верига на сДНК.

1 цикъл от:

95 ° C в продължение на 2 минути: HotStart IT-свързващ протеин и M-MLV RT дезактивация.

35-45 цикъла на:

95 ° C в продължение на 15 сек

50-60 ° C в продължение на 15-30 секунди за изпичане температура трябва да бъде за

5 ° C под T_t на пробата (S). Придобиване реално време флуоресценция данни по време на тази стъпка.

72 ° C в продължение на 15-60 секунди

Забележка: Поради присъщия за спецификата на TaqMan® сонди, се стопи-крива

анализ не се извършва. Някои проби като FRET и молекулярна

Маяци или LUX™ грундове могат да използват стопилка крива анализи. Консултирайте се с термо-колхозчач на потребителя и флуоресцентна сонда / грунд производител препоръки за подробности.

7 Ако е необходимо, потвърдете, че специфичните PCR продукти имат били генерирани чрез агарозна гел електрофореза.

Ампликоните могат да бъдат открити на гелове с етидиев бромид.

USB, лого дизайн, и HotStart-IT са регистрирани търговски марки на USB Corporation.

Изпробван Интуитивен е търговска марка на USB Corporation.

В очакване HotStart-IT Taq ДНК полимераза-патентите.

Taq ДНК полимераза-продаван под лицензионните режими с приложна Biosystems. Покупка е придружено от ограничен лиценз да го използва в

Полимеразна верижна реакция (PCR) процес във връзка с термичен колхозчач, чието използване в автоматизирано изпълнение на процеса е PCR обхваната от лицензионна такса нагоре-отпред, или чрез плащане на Perkin-Elmer или както закупени, т.е., оторизиран термоцикълор.

Полимеразна верижна реакция (PCR) се покрива от патенти, притежавани от Roche Molecular Systems и F. Hoffmann-La Roche ООД

TaqMan е регистрирана търговска марка на Roche Molecular Systems, Inc

LUX е търговска марка на Invitrogen.

ROX е търговска марка на Applied Biosystems Corporation или нейните филиали в и някои други страни.

© USB Corporation 2008-Всички права запазени.

USB Corporation Europe GmbH

techsupport@usbweb.com techsupport@usbweb.de P-75772B

Заличен печат - чл.37, ал. 1 от ЗЗК - търговска тайна;

Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

www.usbweb.com обороти 8.2

HotStart-it® Probe One-Step

количествен PCR магистър Mix Kit

Изпробван Интуитивен™

Номер на продукта 75772

Кратко протокол

HotStart-it® Probe One-Step количествен PCR магистър Mix

Kit осигурява максимално удобство и оптимална

производителност в реално време, количествен анализ на РНК

шаблони в един формат реакция. Отделен тръба на

пасивната позоваване багрило, ROX е включена.

протокол

Този протокол се прилага за една реакция, където M-MLV

RT, RNase инхибитор, RNA шаблон, праймери, сонда (S)

и вода се добавят към HotStart-it® сонда QPCR

Магистър Mix. За множество реакции, увеличаване на

обема на реакционните компоненти пропорционално.

1. Размразете майстор микс и други необходими замразени

реагенти при стайна температура. Разбърква се добре, за кратко

се върти, за да се съберат съдържание за тръби и след това се поставя върху лед.

M-MLV RT и РНК проби трябва винаги да бъдат

съхраняват върху лед.

2. Сглобете реакционни тръби или плочи върху лед.

(продължава на следващата страница)

Заличен печат - чл.37, ал. 1 от ЗЗК - търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Cycling Program for FRET Probes or Molecular Beacons

1 cycle of: 50°C for 10 min: Reverse transcription of RNA by M-MLV RT to generate first-strand cDNA.
1 cycle of: 95°C for 2 min: HotStart-IT Binding Protein and M-MLV RT inactivation.
35-45 cycles of: 95°C for 15 sec 50-60°C for 15-30 sec: Annealing temperature should be about 5°C below the T_m of the probe(s). Acquire real-time fluorescence data during this step.
72°C for 15-60 sec

Note: Due to the inherent specificity of TaqMan® probes, melt-curve analysis is not performed. Some probes such as FRET and Molecular Beacons or LUX™ primers may use melt-curve analyses. Consult the thermal-cycler manual and fluorescent probe/primer manufacturer recommendations for details.

7. If desired, confirm that specific PCR products have been generated by agarose gel electrophoresis. Amplicons may be detected on gels with ethidium bromide.

USB, the logo design, and HotStart-IT are registered trademarks of USB Corporation.

Tested User Friendly is a trademark of USB Corporation.

HotStart-IT Taq DNA Polymerase—Patent pending.

Taq DNA Polymerase—sold under licensing arrangements with Applied Biosystems. Purchase is accompanied by a limited license to use it in the Polymerase Chain Reaction (PCR) process in conjunction with a thermal cycler whose use in the automated performance of the PCR process is covered by the up-front license fee, either by payment to Perkin-Elmer or as purchased, i.e., an authorized thermal cycler.

The Polymerase Chain Reaction (PCR) is covered by patents owned by Roche Molecular Systems and F. Hoffmann-La Roche Ltd.

TaqMan is a registered trademark of Roche Molecular Systems, Inc.

LUX is a trademark of Invitrogen.

ROX is a trademark of Applied Biosystems Corporation or its subsidiaries in the U.S. and certain other countries.

©USB Corporation 2008—All rights reserved.

USB Corporation

techsupport@usbweb.com

USB Europe GmbH

techsupport@usbweb.de

www.usbweb.com

P-75772B

Rev. 02/08



HotStart-IT® Probe One-Step qRT-PCR Master Mix Kit Tested User Friendly™ Product Number 75772

Brief Protocol

HotStart-IT® Probe One-Step qRT-PCR Master Mix Kit provides maximum convenience and optimal performance for real-time, quantitative analysis of RNA templates in a single reaction format. A separate tube of the passive reference dye, ROX, is included.

Protocol

This protocol applies to a single reaction where M-MLV RT, RNase Inhibitor, RNA template, primers, probe(s) and water are added to the HotStart-IT® Probe qPCR Master Mix. For multiple reactions, increase the volumes of the reaction components proportionally.

1. Thaw the master mix and other necessary frozen reagents at room temperature. Mix thoroughly, briefly spin to collect tube contents and then place on ice. The M-MLV RT and RNA samples should always be kept on ice.

2. Assemble reaction tubes or plates on ice.

(continued on next page)



Заличен печат - чл.37, ал. 1 от 33К -
търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от 33ЛД

3. This table shows recommended component volumes. It is highly recommended to make a master mix for at least 10 reactions to reduce pipetting errors.

Component	Volume for 50 µl reaction	Volume for 20 µl reaction	Final Concentration
HotStart-IT [®] Probe qPCR Master Mix (2X)	25 µl	10 µl	1X (has 3.0mM MgCl ₂)
M-MLV RT	0.4 µl	0.16 µl	1X
RNase Inhibitor	0.4 µl	0.16 µl	1X
10µM Forward Primer	0.5-5.0 µl	0.2-2.0 µl	0.1-1.0µM*
10µM Reverse Primer	0.5-5.0 µl	0.2-2.0 µl	0.1-1.0µM*
10µM Fluorescent Probe(s)	0.5-2.5 µl	0.2-1.0 µl	0.1-0.5µM*
Template RNA	X µl	X µl	as needed, <1 µg†
ROX™ Passive Reference Dye (optional: for ABI and Stratagene instruments)	see included Dye protocols for details	Passive Reference	Reference
RNase-Free Water, DEPC-Treated	up to 50 µl	up to 20 µl	NA

*Optimal primer concentration is 0.2µM. In order to avoid primer-dimers and non-specific products, use ≤ 0.5µM. Because the reverse primer is also used during the initial reverse transcription step, it may be helpful to double the amount of reverse primer only. Start with a probe concentration of 0.1µM, although some optimization is generally required to determine the proper concentration.

†Total RNA may be used at 1 µg to 1 µg and poly(A)⁺ mRNA may be used at 100 fg to 100 ng per reaction.

NOTE: It is useful to test for contaminating genomic DNA in the RNA sample(s) by performing a control reaction which omits the M-MLV RT. Since there is no reverse transcriptase in this reaction, any observed product must have been generated from a DNA source. Also, to confirm the absence of general DNA or RNA contamination in other reagents, perform a No-Template-Control reaction.

4. *Optional:* If optimizing Mg²⁺ concentration, add 2.0 µl of 25mM MgCl₂ per 50 µl reaction for each additional 1mM Mg²⁺ required. Subtract this volume from the amount of water needed.

5. Cap tubes or seal plates with optically clear caps or film. Mix tubes or plates by gentle vortexing and then spin to collect contents without bubbles (e.g. 2-5 min at 1000-2000 x g).

6. The following tables show recommended cycling conditions:

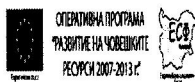
Standard Cycling Program for TaqMan[®] Probes

1 cycle of: 50°C for 10 min: Reverse transcription of RNA by M-MLV RT to generate first-strand cDNA.
1 cycle of: 95°C for 2 min: HotStart-IT Binding Protein and M-MLV RT inactivation.
35-45 cycles of: 95°C for 15 sec 60°C for 30-60 sec: Acquire real-time fluorescence data during this step.

Fast Cycling Program (e.g. ABI 7500 in Fast Mode)

1 cycle of: 50°C for 5 min: Reverse transcription of RNA by M-MLV RT to generate first-strand cDNA.
1 cycle of: 95°C for 2 min: HotStart-IT Binding Protein and M-MLV RT inactivation.
35-45 cycles of: 95°C for 3-5 sec 60°C for 15-30 sec: Acquire real-time fluorescence data during this step.

Заличен печат - чл.37, ал. 1 от ЗЗК -
Търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД



ЕВРОПЕЙСКИ СОЦИАЛЕН ФОНД 2007 – 2013
МИНИСТЕРСТВО НА ОБРАЗОВАНИЕТО И НАУКАТА
ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РАЗВИТИЕ НА ЧОВЕШКИТЕ РЕСУРСИ”



BG051PO001-3.3.06 -0059

ФУНДАМЕНТАЛНО И ПРИЛОЖНО ОБУЧЕНИЕ
НА ДОКТОРАНТИ, ПОСТДОКТОРАНТИ,
СПЕЦИАЛИЗАНТИ И МЛАДИ УЧЕНИ
В ИНТЕРДИСЦИПЛИНАРНИ БИОЛОГИЧНИ НАПРАВЛЕНИЯ
И ИНОВАЦИОННИ БИОТЕХНОЛОГИИ.

Бенефициент:

Институт по биология и имунология на размножаването "Акад. Кирил Братанов"

Образец № 4

ДО ИБИР – БАН
бул. „Цариградско шосе” № 73
гр. София

ЦЕНОВА ОФЕРТА

За участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:
«Доставка на материали /реактиви/ и консумативи по обособени позиции»

ЗА ОБОСОБЕНА ПОЗИЦИЯ № и име

Обособена позиция № 16 – Материали за изолиране на нуклеинови киселини от вируси

Настоящата оферта е подадена от: Ай Ви Ди България ООД/наименование на участника/
ЕИК/БУЛСТАТ200123131.; адрес по регистрация: гр. София, ул. Бигла 21А, Адрес за кореспонденция:
гр. София 1756, ж.к. Дървеница, бл. 48 В, факс 02/975 80 23,

Заличени данни - чл.37,
ал.1 от ЗЗК - търговска
тайна

Заличени данни - чл.37,
ал.1 от ЗЗК - търговска
тайна

УВАЖАЕМА ГОСПОЖО ДИРЕКТОР,

1. С настоящето представяме нашата ценова оферта за обособена позиция **Обособена позиция № 16 – Материали за изолиране на нуклеинови киселини от вируси** (офертата се изготвя за всяка обособена позиция по отделно) от поръчката.

Приемаме да изпълним поръчката по посочената обособена позиция, при следните цени:

Заличен печат - чл.37, ал1 от ЗЗК -
търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Проектът се осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси” 2007-2013, съфинансирана от Европейския съюз чрез “Европейския социален фонд”

1	2	3	4	5	6	7	8	Каталожен номер/брой в опаковка/ производител
№ по ред	Номер от ОП	Наименование	Единична марка	Количество	Предложение на участника	Единична цена в лева без ДДС, съобразно единицата марка	Обща цена в лева без ДДС (колона 5 х колона 7)	
	ОП Р-... / ОП К-...	Обособена позиция № 16 - Материали за изолиране на нуклеинови киселини от вируси						
162	ОП Р-16-1	Кит за изолиране на нуклеинови киселини за 250 р-ци. Колоно – базиран кит, бърз протокол - 30 мин / 6 проби, висока чистота на получения продукт - съотношение A260/A280 да е 01.09-02.01, високо качество на РНК (RIN) > 9. Филтри (шредери), включени - да се подобри хомогенизирането на пробата ДНaza I включен - за пълно отстраняване на геномна ДНК Подходящ за изолация на РНК от тъкани от бозайници и телесни флуиди.	кит	1	Съгласно приложената Техническа оферта за съответната обособена позиция.	1200,00	1200,00	R1055 (200 tests)+R1054 (50 tests), Zymo research
163	ОП Р-16-2	Едностъпков кит за RT-PCR Kit ; 100 р-ци да е подходящ за откриване на ниско копийни гени, ултра стабилна обратна транскриптаза и с горещ старт майтаг, преобладаване на вторични структури и богати на гуанин и цитозин прицелни гени, да е приложим за мултиплексен PCR, клониране, генна експресия и транскрипт анализ, да съдържа едностъпков микс (2x), РНК инхибитор, обратна транскриптаза, DEPC вода.	кит	2	Съгласно приложената Техническа оферта за съответната обособена позиция.	1000,00	2000,00	75772100RX, USB

Обща цена на обособената позиция, лева без ДДС	3200,00
За участници регистрирани по ЗДДС: ДДС = 20%, лева	640,00
Обща цена на офертата с ДДС, лева	3840,00

Заличен печат - чл.37, ал1 от ЗЗК
- търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Проектът се осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“ 2007-2013, съфинансирана от Европейския съюз чрез „Европейския социален фонд“

Пояснения:

- Колони 1 – 5 от таблицата се попълват съгласно Техническата Спецификация на Възложителя - Приложение № 1 от документацията за участие – без да се променят !!.
- Колона № 6 „Предложение на участника» може да не се попълва с конкретни технически характеристики, каталожен или партиден номер на артикула и други, а да се напише текст „Съгласно приложената Техническа оферта за съответната обособена позиция”.
- ДДС, в случай, че е дължим от Възложителя, ще се заплаща съгласно разпоредбите на българското законодателство.
- Оценката на офертите се извършва по цени в лева без ДДС. !

2. Цените включват стойност на стоките и всички присъщи разходи, данъци и такси за доставка (без ДДС) франко ИБИР-БАН, гр. София, бул. «Цариградско шосе» № 73. Данък добавена стойност (ДДС) се заплаща отделно, съгласно изискванията на българското законодателство.

3. Цените се представят с точност до втория знак след десетичната запетая и не подлежат на промяна за срока на договора, сключен с Възложителя.

4. Условия и начин на плащане: по банков път, в лева по наша банкова сметка както следва:

Заличени данни - чл.37, ал1 от ЗЗК - търговска тайна

при банка

в срок от 5 календарни дни след доставка и представяне на фактура, двустранно подписан приемателно-предавателен протокол и заверено копие на писмена заявка от възложителя.

5. При условие, че бъдем избрани за изпълнител на обществената поръчка, ще представим парична / банкова гаранция за изпълнение на задълженията по договора в размер на 2% от стойността му, без ДДС.

6. Подаването на настоящата ценова оферта удостоверява безусловното приемане от наша страна на всички изисквания и задължения, поставени от Възложителя в провежданата процедура.

! ВАЖНО: Ако участникът подава оферта за повече от една обособена позиция, плик № 3, т.е. Ценова оферта се представя за всяка обособена позиция по отделно в отделен плик № 3 и се надписва по следния начин:

„Име на участника:

Предлагана цена по обособена позиция №

Заличен печат - чл.37, ал1 от ЗЗК -
търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от
ЗЗЛД

Дата 08.08.2014
гр. София

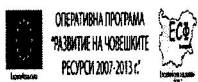
.....
/ подпис ~~печат~~/

Заличени лични данни - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Управител
Ай Ви Ди България ООД

BG051PO001-3.3.06 -0059

«Доставка на материали /реактиви/ и консумативи по обособени позиции»



ЕВРОПЕЙСКИ СОЦИАЛЕН ФОНД 2007 – 2013
МИНИСТЕРСТВО НА ОБРАЗОВАНИЕТО И НАУКАТА
ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА „РАЗВИТИЕ НА ЧОВЕШКИТЕ РЕСУРСИ”



BG051PO001-3.3.06 -0059

ФУНДАМЕНТАЛНО И ПРИЛОЖНО ОБУЧЕНИЕ
НА ДОКТОРАНИ, ПОСТДОКТОРАНИ,
СПЕЦИАЛИЗАНИ И МЛАДИ УЧЕНИ
В ИНТЕРДИСЦИПЛИНАРНИ БИОЛОГИЧНИ НАПРАВЛЕНИЯ
И ИНОВАЦИОННИ БИОТЕХНОЛОГИИ.

Проектът се осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси” 2007-2013, съфинансирана от Европейския съюз чрез “Европейския социален фонд”

Образец № 8

ДЕКЛАРАЦИЯ

по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП

за използване / не използване на подизпълнители

Долуподписаният Заличени лични данни - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

в качеството си на Управител (длъжност) на .Ай Ви Ди България ООД

(наименование на участника или на дружество – член на обединение / консорциум - участник в процедурата), ЕИК 200123131, със седалище и адрес на управление гр. София, ул. Бигла 21А - участник в процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: «Доставка на материали /реактиви/ и консумативи по обособени позиции», обявена от ИБИР-БАН в изпълнение на Договор № BG051PO001-3.3.06 -0059

ДЕКЛАРИРАМ, ЧЕ:

Представленият от мен участник в процедурата – Ай Ви Ди България ООД(наименование на участника):

1. при изпълнението на обществената поръчка няма да използва подизпълнители

Известно ми е, че за посочване на неверни данни, нося наказателна отговорност по чл. 313 от Наказателния кодекс.

Забележка: т. 2, 3 и 4 се попълват за всяка обособена позиция поотделно.

Заличен печат - чл.37, ал1 от ЗЗК -
търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

05.08.2014

Декларатор:

(дата на подписване)

Заличени лични данни - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД

Проектът се осъществява с финансовата подкрепа на Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси” 2007-2013, съфинансирана от Европейския съюз чрез “Европейския социален фонд”

Платете на - име на получателя ИБИР БАН		
IBAN на получателя BG26UNCR96603110023912		Вид плащане
BIC на банката на получателя UNCR9660		При банка - име на банката на получателя УНИКРЕДИТ БУЛБАНК АД
ПЛАТЕЖНО НАРЕЖДАНЕ (ВНОСНА БЕЛЕЖКА) ЗА ПЛАЩАНЕ КЪМ БЮДЖЕТА	Вид валута BGN	Сума 64.00
Основание за плащане/внасяне - вид данък, такса, осигуровка, мито, лихва... ГАРАНЦИЯ ЗА ИЗП. ПО ОП НА ИБИР БАН		
Още пояснения ЛОТ16		
Вид 9	номер на документа, по който се плаща	Дата на документа
Период, за който се отнася плащането От дата: До дата:		
Задължено лице - наименование на юридическото лице или трите имена на физическото лице IVD BULGARIA OOD		
БУЛСТАТ на задълженото лице 200123131		ЕГН/ЛНЧ на задълженото лице
Номер от НДР на задълженото лице		
Наредител - наименование на юридическото лице или трите имена на физическото лице IVD BULGARIA OOD		
IBAN на наредителя Заличени данни - чл.37, ал. 1 от ЗЗК - търговска тайна		BIC на банката на наредителя
При банка - име на банката на поръчителя Заличени данни - чл.37, ал. 1 от ЗЗК - търговска тайна		
РИНГС He	РИНГС Дата	
Дата на плащане 12.11.2014	Валюор 12.11.2014	Бордеро B141112100549518OPBISER/

Заличен печат - чл.37, ал. 1 от ЗЗК - търговска тайна;
Заличен подпис - чл.2, ал.1 от ЗЗЛД