

ПРОТОКОЛ № 1

*за отваряне на офертите за участие в открита процедура за възлагане на
обществена поръчка с предмет:
„ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ” за нуждите на „СБАЛ по
Онкология” ЕАД, открита с Решение № 3-285 от 10.09.2015 г.,
съставен на основание чл. 68, ал. 7 и 8 от Закона за обществените поръчки*

На 06.10.2015 г. в 10:00 часа в заседателната зала на VI-ти етаж в сградата на СБАЛ по онкология ЕАД, гр. София, ул. „Пловдивко поле” № 6, в изпълнение на Заповед № 3-308 от 06.10.2015 г. на Изпълнителния директор, във връзка с Решение № 3-285 от 10.09.2015 г. за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет - избор на изпълнител на горепосочения обект, се проведе открито заседание на Комисия в състав:

Председател: Цветолюбa Георгиева Васева – юриконсулт, отдел „Правен и обществени поръчки”

Членове: 1. Д-р Георги Тодоров Калайджиев - началник „Отделение по гръдна хирургия”
2. Красимира Делчева Иванова - Старша медицинска сестра, Операционно отделение
3. Емилия Захариева Кикарина - главна медицинска сестра
4. Светослав Георгиев Спиоров – счетоводител

Резервни членове:

1. Петя Венциславова Найденова - старша медицинска сестра, Клиника по урология
2. Анета Кирилова Алексиева - старша медицинска сестра, Отделение "УНГ болести"
3. Димитрина Георгиева Христова - Заместник главен счетоводител, Сектор "Финансово счетоводен"
4. доц.д-р Лъчезар Цветков Джонгов - Отделение по обща и коремна хирургия
5. Ваня Добромирова Василева-Кисъова – юриконсулт, отдел „Правен и обществени поръчки”

Поради отсъствие на редовния член на комисията Д-р Георги Тодоров Калайджиев - началник „Отделение по гръдна хирургия”, на заседанието по отварянето на офертите присъства като член на комисията Ваня Василева-Кисъова, юриконсулт отдел „Правен и обществени поръчки”. На следващо място поради присъствие в Операционна зала на редовния член на комисията Красимира Делчева Иванова - Старша медицинска сестра, Операционно отделение, на заседанието по отварянето на офертите присъства като член на комисията Анета Кирилова Алексиева - старша медицинска сестра, Отделение "УНГ болести".

До определеното в Обявлението време за подаване на оферти в деловодството на Болницата са депозираны 14 (четирнадесет) оферти от следните участници:

1. Юнимедика ЕООД – Вх. № 814/29.9.2015 г., постъпила в 14:16 часа;
2. Хелмед България ЕООД – Вх. № 827/02.10.2015 г., постъпила в 13:27 часа;
3. Стерамед ООД – Вх. № 828/02.10.2015 г., постъпила в 15:24 часа;
4. Булмар МЛ ООД – Вх. № 829/05.10.2015 г., постъпила в 09:41 часа;
5. Джи Кей Инжинеринг Груп ООД – Вх. № 830/05.10.2015 г., постъпила в 10:37 часа
6. Инфомед ЕООД - Вх. № 831/05.10.2015 г., постъпила в 10:48 часа;
7. Софарма Трејдинг АД - Вх. № 832/05.10.2015 г., постъпила в 10:59 часа;
8. Лион ЕООД - Вх. № 833/05.10.2015 г., постъпила в 11:31 часа;
9. АГАРТА-ЦМ ЕООД - Вх. № 834/05.10.2015 г., постъпила в 11:53 часа;
10. Медицинска Техника Инженеринг ООД - Вх. № 837/05.10.2015 г., постъпила в 13:58 часа;
11. Елпак Лизинг ЕООД - Вх. № 838/05.10.2015 г., постъпила в 14:11 часа;
12. Истлинк България ЕООД - Вх. № 840/05.10.2015 г., постъпила в 14:27 часа;
13. Електронкомерс ЕООД - Вх. № 841/05.10.2015 г., постъпила в 14:29 часа;
14. Хелт-2000 ЕООД - Вх. № 843/05.10.2015 г., постъпила в 15:23 часа;

Не са постъпили оферти след крайния срок.

Председателя

т на Комисията оповести Заповед № 3-308 от 06.10.2015 г. След като се запозна с деловодния списък на подадените оферти, членовете на Комисията попълниха декларации по чл. 35 от ЗОП.

На откритото заседание за отваряне на офертите в 10:00 часа, проведено на 06.10.2015 г. не присъстваха представители на участниците.

Председателят на Комисията обяви, че ще отвори офертите на участниците и ще провери наличието на три отделни запечатани плика, като най-малко трима от членовете ще подпишат плик № 3 – предлагана цена, след което Комисията ще отвори плик № 2 и най-малко трима от членовете ѝ ще подпишат всички документи, съдържащи се в него. След това Комисията ще отвори плик № 1 и ще оповести документите, които той съдържа и ще разгледа съответствието на представените документи с приложения от участниците списък, съдържащ се в офертите, съгласно разпоредбите на ЗОП.

Комисията пристъпи към отваряне на офертите на участниците по реда на тяхното постъпване, удостоверявайки наличието на три отделни непрозрачни запечатани плика във всяка от подадените оферти с надписи съответно: Плик № 1 „Документи за подбор”, Плик № 2 „Предложение за изпълнение на поръчката” и Плик № 3 „Предлагана цена”.

Съгласно чл. 68, ал. 4 от ЗОП най-малко трима от членовете на Комисията подписаха плик № 3 с надпис „Предлагана цена” на всички участници

В изпълнение на чл. 68, ал. 5 от ЗОП, Комисията отвори и Плик № 2 на участниците и всички документи, съдържащи се в тях бяха подписани най-малко от трима от членовете на комисията. При отваряне на Плик № 2 на участника „Хелмед България” ЕООД, комисията установи, че липсват представени Плик № 2 за всяка обособена позиция, за която участва, а в офертата на участника фигурира плик, наименован „Плик № 2 – „Предложение за изпълнение на поръчката по обособени позиции № 119, 120, 121, 122, 123, 129, 130, 118” като в същия е приложен Образец Й от документацията за участие и разпечатка на приложение към Образец Й, наименован „Техническа спецификация”, където са попълнени параметрите на всеки един консуматив, за който е подадена оферта и е упоменат на лицето на плика. Комисията единодушно реши, че следва да обсъди посочените обстоятелства на закрито заседание, като се съобрази напълно с императивните разпоредби на Закона за обществените поръчки.

Съгласно чл. 68, ал. 5, изр. трето от ЗОП, Комисията пристъпи към отваряне на Плик № 1 на участниците в процедурата. Председателят оповести всички документи, които той съдържа и провери съответствието им със списъка на чл. 56, ал. 1, т. 14 от ЗОП. При публичното оповестяване на всички документи, които съдържа Плик № 1 от офертата на участника „Хелмед България” ЕООД и провери съответствието им със списъка на чл. 56, ал. 1, т. 14 от ЗОП, комисията установи, че Образец А – Оферта за участие, участникът е посочил, че участва за обособени позиции №118, 119, 120, 121, 122, 123, 129, 130, 137, 138, 139 от Техническата спецификация. Комисията на следващо място установи, че за обособени позиции №137,138, 139 от Техническата спецификация липсва подадени Плик №2 и Плик №3. Комисията единодушно реши, че следва да обсъди посочените обстоятелства на закрито заседание, като се съобрази напълно с императивните разпоредби на Закона за обществените поръчки.

След извършване на горепосочените действия приключи публичната част от заседанието на комисията.

Комисията продължи своята работа на закрити заседания в периода 07.10.2015г. до 03.11.2015г. На закритите заседания участие взе редовните членове на комисията д-р Георги Тодоров Калайджиев - началник „Отделение по гръдна хирургия” и Красимира Делчева Иванова - Старша медицинска сестра, Операционно отделение. След като се запозна с деловодния списък на подадените оферти, членовете на Комисията попълниха декларации по чл. 35 от ЗОП.

На заседанието Председателят запозна членовете на Комисията с правилата на работа, съхранение и ползване на документацията по процедурата. Обсъдени бяха въпроси от техническо естество по проверка на офертите.

Взеха се следните решения:

1. Пликете с надпис „Предлагана цена” бяха предадени на Председателя на Комисията за съхранение.

2. Комисията да провежда редовно своите заседания с цел да бъде спазен определения в заповедта на Изпълнителния директор на „СБАЛ по онкология” ЕАД срок за приключване работата на комисията.

Установяване на пълнотата и съответствието на документите за подбор, съдържащи се в плик № 1 от офертите, беше направена с оглед изискванията на Закона за обществени поръчки (ЗОП), подзаконовата нормативна уредба и условията на Възложителя. От проверката се констатира следното:

1. Участник № 1: Юнимедика ЕООД по обособена позиция №№ 7, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 139 от Техническата спецификация

При извършената проверка за наличието и редовността на документите, съдържащи се в Плик № 1 по обособена позиция №№ 7, 118, 119, 120, 121, 122, 123 от Техническата спецификация не бяха констатирани липса на документи и/или несъответствие с критериите за подбор на възложителя, и/или друга нередовност, включително фактическа грешка. Поради посоченото комисията допуска участника до разглеждането на документите в плик № 2 от офертата му.

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция №139 от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 139 от Техническата спецификация в офертата на участника е представен „Образец М – Списък на приложимите документи”, като в колона 4 – „Документи по т.9.3. от Плик № 1 - вид на документа и № на страница от офертата, където е приложен” е посочено, че е приложена Декларация за съответствие – стр.1-2, плик1,поз.133. Видимо от подадената оферта, участникът не участва за позиция № 133 от Техническата спецификация. С оглед на изложеното посочената Декларация за съответствие не фигурира в подадената оферта за участие. На следващо място отново в цитираната колона на „Образец М – Списък на приложимите документи” е посочена и Декларация за СЕ маркировка – стр.1. В подадената оферта на участника, Плик № 1 „Документи за подбор” за обособена позиция № 139, под страница № 1 фигурира Декларация за нанесена „СЕ” маркировка върху медицинско изделие. Същата е подписана от управителя на Юнимедика ЕООД, като в нея изрично се посочва, че предлаганите от участника медицински консумативи по позиция № 139 отговарят на изискванията на Закона за медицинските изделия и подзаконовите медицински изисквания и че същите притежават сертификати за качество и произход, „СЕ” маркировка, партиден номер, дата на производство, производител, срок на годност.

С оглед на изложеното комисията констатира липса на доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка : 9.3.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществените изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.3. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Юнимедика ЕООД следва да представи следните документи:

1.1. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка : 9.3.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществените изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.3. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст.

1.2. Списък на приложимите документи – Образец-М, попълнен изчерпателно съобразно посочените колони за обособена позиция № 139, за които участникът оферира.

2. Участник № 2: Хелмед България ЕООД по обособена позиция № 118, 119, 120, 121, 122, 123, 129, 130 от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № 118, 119, 120, 121, 122, 123, 129, 130 от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 118, 119, 120, 121, 122, 123, 129, 130 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.4. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. В представената оферта на участника са приложени две оторизационни писма за посочените по-горе обособени позиции от Техническата спецификация, които са с нотариално заверен превод на български език, а самото оторизационно писмо е в копие.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Хелмед България ЕООД следва да представи следните документи:

2.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № 118, 119, 120, 121, 122, 123, 129, 130 от Техническата спецификация.

Участник № 3: Стерамед ООД по обособена позиция № 118, 119, 120, 121, 122, 123, от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № 118, 119, 120, 121, 122, 123, от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 118, 119, 120, 121, 122, 123 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.4. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Сроктът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. В представената оферта на участника е приложено оторизационно писмо за посочените по-горе обособени позиции от Техническата спецификация, което е с нотариално заверен превод на български език, а самото оторизационно писмо е в копие.

На следващо място комисията констатира за обособена позиция №123 от Техническата спецификация, че липсва представена гаранция за участие. Посоченото противоречи на изискването на обявлението, раздел III.2.1) „Лично състояние на икономическите оператори, включително изисквания във връзка с вписването в професионални или търговски регистри. Информация и формалности, които са необходими за оценяване дали са изпълнени изискванията”, т.13. „За всяка позиция, за която участникът подава оферта, следва да се представи оригинал на банкова гаранция или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума. Всяка отделна гаранция за участие е в размер, посочен в обявлението и в част 4 „Указания за участие в открита процедура” раздел V „Изисквания и условия за гаранциите” от настоящата документация”.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Стерамед ООД следва да представи следните документи:

3.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Сроктът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № 118, 119, 120, 121, 122, 123 от Техническата спецификация.

3.2. Оригинал на банкова гаранция или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума за обособена позиция №123 от Техническата спецификация.

4. Участник № 4: Булмар МЛ ООД по обособена позиция № 129, 130, 131, 132, 133, и 134 от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № 129 и 130 от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 129 и 130 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.4. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Сроктът на валидност на оторизационното писмо, следва

да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. В представената оферта на участника е приложено оторизационно писмо за посочените по-горе обособени позиции от Техническата спецификация, което е с нотариално заверен превод на български език, а самото оторизационно писмо е в копие.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Булмар МЛ ООД следва да представи следните документи:

4.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № 129 и 130 от Техническата спецификация.

5. Участник № 5: Джи Кей Инжинеринг Груп ООД по обособена позиция № 79, 87, 88, 96, 97, 98 от Техническата спецификация

При извършената проверка за наличието и редовността на документите, съдържащи се в Плик № 1 не бяха констатирани липса на документи и/или несъответствие с критериите за подбор на възложителя, и/или друга нередовност, включително фактическа грешка. Поради посоченото комисията допуска участника до разглеждането на документите в плик № 2 от офертата му.

6. Участник № 6: Инфомед ЕООД по обособена позиция № 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78 от Техническата спецификация

При извършената проверка за наличието и редовността на документите, съдържащи се в Плик № 1 не бяха констатирани липса на документи и/или несъответствие с критериите за подбор на възложителя, и/или друга нередовност, включително фактическа грешка. Поради посоченото комисията допуска участника до разглеждането на документите в плик № 2 от офертата му.

7. Участник № 7: Софарма Трейдинг АД по обособена позиция № 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 129, 130, 132, 134, 139 от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № от Техническата спецификация:

За обособена позиция № № 118, 119, 120, 121, 122, 123 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.4. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на

фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Комисията констатира, че в офертата на участника, Плик №1 по обособена позиция №118 е представен „Образец М – Списък на приложимите документи”, като в колона 5 – „Документи по т.9.4 от Плик № 1- вид на документа и № на страница от офертата, където е приложен” е посочено, че е приложено оторизационно писмо – оригинал, на страница 12. Комисията на следващо място установи, че именно цитираният образец от документацията за участие - „Образец М – Списък на приложимите документи” е номериран под номер 12. Също така при проверка на Плик №1 по обособена позиция №119, 120, 121, 122, 123 от Техническата спецификация отново в „Образец М – Списък на приложимите документи” в колона 5 – „Документи по т.9.4 от Плик № 1- вид на документа и № на страница от офертата, където е приложен” е посочено, че оторизационното писмо се намира в Плик №1 по обособена позиция №118, страница 12. От цялостната проверка на комисията и посочените установени факти участникът не е представил оторизационно писмо за обособена позиция № № 118, 119, 120, 121, 122, 123 от Техническата спецификация.

За обособена позиция № 139 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.4. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Комисията констатира, че в офертата на участника, Плик №1 по обособена позиция №139 е представен „Образец М – Списък на приложимите документи”, като в колона 5 – „Документи по т.9.4 от Плик № 1- вид на документа и № на страница от офертата, където е приложен” е посочено, че е приложено оторизационно писмо – оригинал, на страница 12, Плик № 1 по обособена позиция № 118. От посоченото по-горе в настоящия протокол от цялостната проверка на комисията и посочените установени факти участникът не е представил оторизационно писмо за обособена позиция № 118. С оглед на изложеното не е представено оторизационно писмо за обособена позиция № 139 от Техническата спецификация.

На следващо място за обособена позиция № 139 от Техническата спецификация комисията констатира, че в офертата на участника, Плик №1 по обособена позиция №139 е представен „Образец М – Списък на приложимите документи”, като в колона 4 – „Документи по т.9.3 от Плик № 1 - вид на документа и № на страница от офертата, където е приложен” е посочено, че е приложен Сертификат за съответствие – заверено копие, стр.4. На следващо място е посочено, че е приложена Декларация за съответствие – заверено копие, стр.3. Комисията обаче установи, че в Плик №1 по обособена позиция №139, страница 3 е приложена страница от документ, като не е посочен вида на документа. Същият е заверен „Вярно с оригинала” официален превод от английски език. На следващо място комисията установи, че в Плик №1 по обособена позиция №139, страница 4 е приложена разпечатка от каталог с продукти, като не видимо единият от продуктите да е действително продуктът по обособена позиция №139 „Шпатули дървени за гърло, нестерилни, 100 бр/оп.”. Помощният орган на Възложителя също така констатира, че посочената разпечатка от каталог е на английски език. С оглед на изложеното комисията единодушно реши че за обособена позиция №139 липсва доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка : 9.3.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от

нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществените изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.3. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Софарма Трейдинг АД следва да представи следните документи:

7.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № № 118, 119, 120, 121, 122, 123 от Техническата спецификация.

7.2. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № 139 от Техническата спецификация.

7.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка за обособена позиция № 139 от Техническата спецификация съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка : 9.3.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществените изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.3. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст.

8. Участник № 8: Лион ЕООД по обособена позиция № 129 и 130 от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № 129 и 130 от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 129 и 130 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически

възможности”, 9.4.Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. В представената оферта на участника са приложени оторизационни писма за посочените по-горе обособени позиции от Техническата спецификация, които са с нотариално заверен превод на български език, а самите оторизационни писма са в копие.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОЦ, участникът Лион ЕООД следва да представи следните документи:

8.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № № 129 и 130 от Техническата спецификация.

9. Участник № 9: АГАРТА-ЦМ ЕООД по обособена позиция № 42, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 129, 130, 131, 132, 134 от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № № 42, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 129, 130, 131, 132, 134 от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 42, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 129, 130, 131, 132, 134 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.4.Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. В представената оферта на участника са приложени оторизационни писма за посочените по-горе обособени позиции от Техническата спецификация, които са с нотариално заверен превод на български език, а самите оторизационни писма са в копие.

За обособена позиция № 124 от Техническата спецификация комисията констатира, че в офертата на участника, Плик №1 по обособена позиция №124 е представен на страница 4 „ЕО Сертификат на съответствие за категория продукти „Дезинфектанти”. Обособена позиция № 124 от Техническата спецификация е „Ваничка с капак, пластмаса за дезинфекция на инструменти, 3 литра”. С оглед на изложеното комисията единодушно реши, че за обособена

позиция №124 липсва доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка : 9.3.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществени изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.3. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст. Комисията на следващо място констатира, че в „Образец М – Списък на приложимите документи”, като в колона 4 – „Документи по т.9.3 от Плик № 1 - вид на документа и № на страница от офертата, където е приложен” за обособени позиции №125 и 126 е посочен именно цитираният сертификат по обособена позиция № 124 от Техническата спецификация. Заложените продукти в обособена позиция № 125 – „Ваничка с капак, пластмаса за дезинфекция на инструменти, 5 литра” и в обособена позиция № 126 – „Ваничка с капак, пластмаса за дезинфекция на инструменти, 10 литра”. С оглед на изложеното комисията единодушно реши, че за обособени позиции №125 и 126 липсва доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка : 9.3.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществени изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.3. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът АГАРТА-ЦМ ЕООД следва да представи следните документи:

8.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № № 42, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 129, 130, 131, 132, 134 от Техническата спецификация.

8.2. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка за обособена позиция № 124, 125, 126 от Техническата спецификация съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.3. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка : 9.3.1. Валидна декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка издадена от производителя или упълномощен представител (чл.14, ал.2 от Закона за медицинските изделия) за всяко медицинско изделие, предложено от

участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.2. Валиден сертификат за „СЕ” марка, издаден от нотифициран орган за всички медицински изделия, за които се изисква съгл. чл. 18 от Закона за медицинските изделия и Наредбите за съществените изменения за оценяване на съответствието със съществените изисквания на медицинските изделия по чл.2, ал.1, т.1 и т.3 от Закона за медицинските изделия /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/. 9.3.3. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст.

10. Участник № 10: „Медицинска Техника Инженеринг” ООД по обособена позиция № 14, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 117, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 130, 132, 134 от Техническата спецификация

При извършената проверка за наличието и редовността на документите, съдържащи се в Плик № 1 не бяха констатирани липса на документи и/или несъответствие с критериите за подбор на възложителя, и/или друга нередовност, включително фактическа грешка. Поради посоченото комисията допуска участника до разглеждането на документите в плик № 2 от офертата му.

11. Участник № 11: Елпак Лизинг ЕООД по обособена позиция № 5, 6, 72 от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № 5, 6, 72 от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 5, 6, 72 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, 9.4. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. В представената оферта на участника е приложено оторизационно писмо за посочените по-горе обособени позиции от Техническата спецификация, което е с нотариално заверен превод на български език, а самото оторизационно писмо е в копие.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Елпак Лизинг ЕООД следва да представи следните документи:

11.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № 5, 6, 72 от Техническата спецификация.

12. Участник № 12: Истлиник България ЕООД по обособена позиция № 30, 46, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 139 от Техническата спецификация

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя по обособена позиция № № 30, 46, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 139 от Техническата спецификация:

За обособена позиция № 30, 46, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 139 от Техническата спецификация не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности“, 9.4. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. В представената оферта на участника са приложени оторизационни писма за посочените по-горе обособени позиции от Техническата спецификация, които са с нотариално заверен превод на български език, а самите оторизационни писма са в копие.

На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Истлиник България ЕООД следва да представи следните документи:

12.1. Оторизационно писмо (оригинал или нотариално заверено копие) от фирмата производител, издадено на името на участника, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на цялата страна. Когато е на чужд език да бъде представен и превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък от срока на действие на договора, за чието сключване се кандидатства. Участникът може да представи пълномощно, както от производителите, така и от упълномощените представители на фирмите производители. В случай, че участникът е преупълномощен от упълномощен представител на фирмата производител, то той следва да представи документ от който е видно, че упълномощителят е упълномощен представител на фирмата производител. Представеният документ следва да бъде оригинал или нотариално заверен. Същото следва да е за обособени позиции № № 30, 46, 110, 111, 112, 113, 114, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 139 от Техническата спецификация.

13. Участник № 13: ЕЛЕКТРОНКОМЕРС ЕООД по обособена позиция № 66, 80, 101, 102, 103 от Техническата спецификация

При извършената проверка за наличието и редовността на документите, съдържащи се в Плик № 1 не бяха констатирани липса на документи и/или несъответствие с критериите за подбор на възложителя, и/или друга нередовност, включително фактическа грешка. Поради посоченото комисията допуска участника до разглеждането на документите в плик № 2 от офертата му.

14. Участник № 14: Хелт-2000 ЕООД по обособена позиция № 42 от Техническата спецификация

При извършената проверка за наличието и редовността на документите, съдържащи се в Плик № 1 не бяха констатирани липса на документи и/или несъответствие с критериите за подбор на възложителя, и/или друга нередовност, включително фактическа грешка. Поради посоченото комисията допуска участника до разглеждането на документите в плик № 2 от офертата му.

В изпълнение на разпоредбите на чл. 68 ал. 7-9 от ЗОП, настоящият протокол се изпраща до всички участници в процедурата с указания **в срок от 5 (пет) работни дни** от дата

на получаването на настоящия протокол, да бъдат представени описаните в него документи, които да бъдат входирани в деловодството на болницата. Място на представяне: Деловодство на „СБАЛ по онкология“ ЕАД, гр. София, ул. „Пловдивко поле“ № 6, VI етаж.

Документите се представят в запечатан непрозрачен плик, на който следва да бъде обозначено следното: Допълнение към Плик № 1: „ДОКУМЕНТИ ЗА ПОДБОР“. Върху плика се изписва пълното наименование на настоящата процедура, както следва „ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ КОНСУМАТИВ“ за нуждите на „СБАЛ по Онкология“ ЕАД и наименование, адрес, телефон и факс на участника, който представя изискваните от Комисията документи.

Участниците може в съответствие с изискванията на възложителя, посочени в обявлението, да заменят представени документи или да представят нови, както и да дадат уточнения по представените документи, с които смятат, че ще удовлетворят поставените от възложителя критерии за подбор. Участниците нямат право да представят документи от съдържанието на Плик № 2 - ПРЕДЛОЖЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ПОРЪЧКАТА и от съдържанието на Плик № 3 - ПРЕДЛОЖЕНА ЦЕНА под формата на допълнение.

В съответствие с изискванията на чл. 69, ал. 1 от ЗОП, в случай че участник не представи описаните по-горе документи в срок от **5 (пет) работни дни** от деня на получаването на настоящия протокол, участникът, който не е изпълнил указанията на Комисията и не е представил описаните и допълнително изискани документи, ще бъде предложен за отстраняване от участие в процедурата.

Документите следва да бъдат входирани в „СБАЛ по онкология“ ЕАД в срок до 5 (пет) работни дни от получаване на настоящия протокол. Място на представяне: Деловодство на „СБАЛ по онкология“ ЕАД, гр. София, ул. „Пловдивко поле“ № 6, VI етаж.

Настоящият Протокол е съставен и подписан от членовете на комисията на 03.11.2015 година.

ПРЕДСЕДАТЕЛ:/п/.....

(Цветолюба Георгиева Васева)

Членове:

1. /п/.....
(Д-р Георги Тодоров Калайджиев)
2. /п/.....
(Красимира Делчева Иванова)
3. /п/.....
(Емилия Захариева Кикарина)
4. /п/.....
(Светослав Георгиев Спиоров)
5. /п/.....
(Ваня Добромирова Василева-Кисьова)
6. /п/.....
(Анета Кирилова Алексиева)