

## ПРОТОКОЛ № 1

за отваряне на офертите за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:

„ДОСТАВКА НА ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ“ за нуждите на „СБАЛ по Онкология“ ЕАД, открита с Решение № 317/07.10.15г. съставен на основание чл. 68, ал. 7 и 8 от Закона за обществените поръчки

На 03.11.15 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 №3-350/03.11.15 г. на Изпълнителния директор, във връзка с Решение № 317/07.10.15г. 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

1. Председател: Ваня Василева-Кисьова, юрисконсулт отдел „Правен и обществени поръчки“

### ЧЛЕНОВЕ:

2. Цветолюба Георгиева Васева, юрисконсулт отдел „ПОП“

3. доц. д-р Стефана Донева Събчева - началник на лаборатория „Микробиология“

4. гл.асистент д-р Петър Енчев Цанев - „Клинична лаборатория“

5. Диана Николова Попова-Бухова - Биолог, Отделение "Трансфузиална хематология"

### РЕЗЕРВНИ ЧЛЕНОВЕ

1. Светослав Георгиев Спиров – счетоводител

2. Емилия Емилова Димитрова - медицински лаборант, „Отделение по Имунохистология“

3. доц. д-р Антония Цоневска-Балчева - началник отделение по диагностика "Ин виво"

4. д-р Николай Чурешки - началник на „Клинична лаборатория“

5. доц. д-р Ангел Димитров Милев - Началник на Клиника „Клинична патология“

До определеното в Обявлението време за подаване на оферти в деловодството на Болницата са депозираны 5 (пет) оферти от следните участници:

- 1 „ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ООД №10-00-932/02.11.2015Г. постъпила в 11:47 часа;
- 2 „ЕЛТА 90“ ООД, вх. № 10-00-933/02.11.2015Г. постъпила в 12:32 часа;
- 3 „ЕЛПАК – ЛИЗИНГ“ ЕООД, вх. № 10-00-934/02.11.2015 г., постъпила в 13:56 часа;
- 4 „ДИАМЕД“ ООД, вх. № 10-00-935/02.11.2015 г., постъпила в 14:45 часа;
- 5 „Ай ВИ ДИ БЪЛГАРИЯ“ ООД, вх. № 10-00-936/02.11.2015 г., постъпила в 14:32 часа;

Не са постъпили оферти след крайния срок.

Председателят на Комисията оповести Заповед №3-350/03.11.15г. След като се запознах с деловодния списък на подадените оферти, преди да пристъпят към отваряне 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 03.11.2015 г. не присъстваха представители на участниците, видно от приложеният списък на присъстващите към документацията.

Председателят на Комисията обяви реда и начина, по който Комисията ще осъществи своята дейност съгласно документацията на Възложителя и нормативните разпоредби: 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 й ще подпишат всички документи, съдържащи се в него. След това Комисията ще пристъпи към отваряне на 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 пликове № 3 с надпис „Предлагана цена” на всички участници и но не успя да покани поне един от представителите участниците да подпишат Пликове № 3 на останалите участници, поради липса на такива.

В изпълнение на чл. 68, ал. 5 от ЗОП, Комисията отвори и Пликове № 2 на участниците и всички документи, съдържащи се в тях бяха подписани най-малко от трима от членовете на комисията и но не успя да покани поне един от представителите участниците да подпишат Пликове № 2 на останалите участници, поради липса на такива.

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.

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

Комисията продължи своята работа на закрито заседание. 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. Пликовете с надпис „Предлагана цена” бяха предадени на Председателя на Комисията за съхранение в заключващо се помещение.

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:

#### **I. Участник № 1: “ЕЛИТ МЕДИКАЛ”ООД №10-00-932/02.11.2015Г. по обособена позиция 5,6,7,8,13 от Техническата спецификация**

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя:

1.1. За обособена позиция № 5,6,7,8,13 не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „**Технически възможности**”, т. 10.5. „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 представено и в превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък 18 месеца от датата на подаване на офертата 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...*” Участникът е предоставил **нотариално заверен превод** на оторизационно писмо, а самото оторизационно писмо от производителя **CE-IMMUNDIAGNOSTIKA GMBH** е в обикновено копие.

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

1.1. 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 за обособена позиция №№5,6,7,8,13.

**II. Участник № 2: „ЕЛТА 90” ООД № вх. № 10-00-933/02.11.2015Г. по обособена позиция 5,6,7,8,13,14,18,19,27 от Техническата спецификация**

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя:

2.1. За обособена позиция № 5,6,7,8,13,14,18,19,27 не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.5. „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 представено и в превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък 18 месеца от датата на подаване на офертата 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...*” Участникът е предоставил **нотариално заверен превод** на оторизационно писмо, а **самото оторизационно писмо от производителя Antitoxin GmbH и Sartorius Biohit Liquid Handling Oye в обикновено копие.**

2.2. За обособена позиция №13,14,18,19, не е представено Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т.10.4.1. *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/лабораторен консуматив, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/или т. 10.4.2. 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 съществени 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/....”*

**На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът „ЕЛТА 90” ООД 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 за обособена позиция №№5,6,7,8,13,14,18,19,27.

2.2. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка за обособена позиция №13,14,18,19, съобразно т.10.4 от утвърдената документация.

**III. Участник № 3: „ЕЛПАК – ЛИЗИНГ” ЕООД, вх. № 10-00-934/02.11.2015 г. по обособена позиция 3,5,6,7,8, 9, 11, 13, 14, 18, 19, 27 от Техническата спецификация**

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя:

3.1. За обособена позиция № 3,5,6,7,8, 9, 11, 13, 14, 18, 19, 27 не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.5. „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 представено и в превод на български език. Сроктът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък 18 месеца от датата на подаване на офертата 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...* Участникът е предоставил **нотариално заверен превод** на оторизационно писмо, **а самото оторизационно писмо от производителите Accumax lab Tehnology, BioMaxima SA, CE-IMMUNDIAGNOSTIKA GMBH е в обикновено копие.**

3.2. За обособена позиция №5,6,7,8, 9, 11, 13, 14, 18, 19, не е представено Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „**Технически възможности**”, т.10.4.1. 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/лабораторен консуматив, предложено от участника /заверено от участника копие на оригинала и заверено от участника копие от официалния превод на български език/или т. 10.4.2. 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 съществени 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/....”

3.3. За обособена позиция №3 не е представен съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „**Технически възможности**”, описания в т.10.6. документ, а именно: „Декларация /оригинал/ от производителя, че оферираният от него продукт са оригинали за съответните апарати (където е приложимо). Удостоверява се с документ от производителя на апаратурата. Документът следва да бъде представен в оригинал или като нотариално заверени копия на оригинала и в превод на български език. В случай, че оферираният продукт не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал/ от производителя, че оферираният от него продукт за съответните апарати са съвместими с посочения в Техническата спецификация апарат. Съвместимостта се удостоверява с писмо-декларация или еквивалент от производителя на апаратурата или от производителя на реактивите/консумативите. Документът следва да бъде представен в оригинал или в заверено от участника копие на оригинала и в превод на български език (където е приложимо).”

**На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът ЕЛПАК – ЛИЗИНГ” ЕООД 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 за обособена позиция №№3, 5, 6, 7, 8, 9, 11, 13, 14, 18, 19,27

3.2. Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка за обособена позиция №5, 6, 7, 8, 9, 11, 13, 14, 18, 19, съобразно т.10.4 от утвърдената документация.

3.3. Декларация /оригинал/ от производителя, че оферираният от него продукт са оригинали за съответните апарати за обособена позиция №3 или декларация /оригинал/ от производителя, че оферираният от него продукт за съответните апарати са съвместими с посочения в Техническата спецификация апарат, съобразно описания в т. 10.6. начин от обявлението, раздел III.2.3 „**Технически възможности**”.

**IV. Участник № 4: „ДИАМЕД” ООД, вх. № 10-00-935/02.11.2015 г., по обособена позиция 3, 4 от Техническата спецификация**

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя:

4.1. За обособена позиция №3 и 4 не е представен съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „**Технически възможности**”, описания в т.10.6. документ, а именно: „Декларация /оригинал/ от производителя, че оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати (където е приложимо). *Удостоверява се с документ от производителя на апаратурата. Документът следва да бъде представен в оригинал или като нотариално заверени копия на оригинала и в превод на български език.* В случай, че оферираните продукти не са оригинали, участникът представя декларация /оригинал/от производителя, че оферираните от него продукти за съответните апарати са съвместими с посочения в Техническата спецификация апарат. *Съвместимостта се удостоверява с писмо-декларация или еквивалент от производителя на апаратурата или от производителя на реактивите/консумативите. Документът следва да бъде представен в оригинал или в заверено от участника копие на оригинала и в превод на български език (където е приложимо).*” Приложен е документ – **в копие** от Бектън Дикинсън Интернешънъл, следва да се представи по указания от възложителя начин.

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

4.1. Декларация /оригинал/ от производителя, че оферираните от него продукти са оригинали за съответните апарати за обособена позиция №3,4 или декларация /оригинал/от производителя, че оферираните от него продукти за съответните апарати са съвместими с посочения в Техническата спецификация апарат, съобразно описания в т. 10.6. начин от обявлението, раздел III.2.3 „**Технически възможности**”.

**V. Участник № 5: „Ай ВИ ДИ БЪЛГАРИЯ” ООД, вх. № 10-00-936/02.11.2015 г., по обособена позиция 5,6,7,8,10,13,14,18,20 от Техническата спецификация**

От направената проверка комисията констатира следните липси или несъответствия с критериите за подбор или несъответствия с изискванията на възложителя:

5.1. За обособена позиция № 5,6,7,8,10,13,14,18,20 не е представено оторизационно писмо съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „**Технически възможности**”, т. 10.5. „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 представено и в превод на български език. Срокът на валидност на оторизационното писмо, следва да бъде или не по-кратък 18 месеца от датата на подаване на офертата 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...*” Участникът е предоставил **заверен превод** на оторизационно писмо, а самото оторизационно писмо от производителите е в обикновено копие.

**На основание чл. 68, ал. 9 във връзка с чл. 68, ал. 8 от ЗОП, участникът Ай ВИ ДИ БЪЛГАРИЯ” ООД следва да представи следните документи:**

5.2. 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 за обособена позиция №№5,6,7,8,10,13,14,18,20

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 ДИАГНОСТИЧНИ КОНСУМАТИВИ И РЕАКТИВИ ЗА ЛАБОРАТОРНИ АПАРАТИ** 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 19.11.2015 година.

Председател: Ваня Василева-Кисьова, юрисконсулт отдел „Правен и обществени поръчки”\*

**ЧЛЕНОВЕ:**

доц. д-р Стефана Донева Събчева - началник на лаборатория „Микробиология” .....\*

гл.асистент д-р Петър Енчев Цанев - „Клинична лаборатория” .....\*

Цветолуба Георгиева Васева, юрисконсулт отдел „ПОП” .....\*

Диана Николова Попова-Бухова - Биолог, О-ие "Трансфузиална хематология" .....\*

\*Подписите заличени на основание Закон за защита на личните данни