



СПЕЦИАЛИЗИРАНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ ПО
ОНКОЛОГИЯ-ЕАД

София 1756, ул. „Пловдивско поле“ № 6
Тел: 02 807 61 00, Факс 02 872 06 51, <http://www.sbaloncology.bg>

РЕШЕНИЕ

№ 3-204 / 1409 / 2016 г.

Долуподписаният д-р Валентин Николов Ангелов, в качеството на Изпълнителен Директор на „СБАЛ по онкология“ ЕАД, със седалище и адрес на управление: гр. София 1756, ул. „Пловдивско поле“ № 6, на основание чл. 73, ал. 1 и ал. 2 от Закона за обществените поръчки (ЗОП)(отм.) и Протоколи № 1, 2 и 3, предадени на възложителя на 13.09.2016 г. от дейността на Комисията назначена със Заповед № 3-174 от 27.05.2016 г. на Изпълнителния директор на „СБАЛ по онкология“ ЕАД, за разглеждане, оценка и класиране на получените оферти 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 № 3-140 от 14.04.2016 г. и Обявление, публикувано под номер 2016/S 076-133728 от 19.04.2016 г. в Официалния вестник на ЕС,

I. ОБЯВЯВАМ

Класирането на участниците съгласно обявения критерий за оценка „Най-ниска цена“ в следния ред:

ОП 1

Хематологични анализатори /3-ДИФ/ Medonic /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	24 147,40	1 място

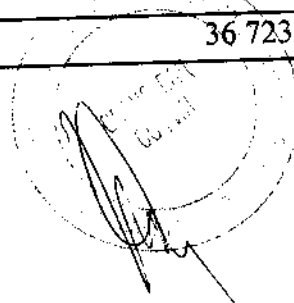
ОП 2

Хематологични анализатори /5-ДИФ/ Quintus /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	22 942,40	1 място

ОП 3 Коагулометър Sysmex CA560 /отворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Елит Медикал" ООД	31 043,40	1 място
„Марвена Диагностика“ ООД	36 723,63	2 място



ОП 4 Биохимичен анализатор DIMENSION EXL 200 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Марвена Диагностика“ ООД	109 358,72	1 място

ОП 5 Тестове за урина /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	7 850,00	1 място

ОП 6 Кръвно-газов анализатор Siemens Rapid Point 500/затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Марвена Диагностика“ ООД	35 870,56	1 място

ОП 8 Затворена система за вземане на кръв /комплексна позиция - оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Лаб Диагностика" ООД	29 735,00	1 място
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	44 880,00	2 място

ОП 10 Апарат VITEK 2 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Интер Бизнес 91“ ЕООД	5 000,00	1 място

ОП 11 Апарат BBL Crystal /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Диамед“ ООД	17 842,84	1 място

ОП 12 Дискове за определяне на микробна чувствителност с апарат Sensi-disk dispenser /затворена система/ оферта за цялата обособена позиция

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Диамед“ ООД	13 839,50	1 място



ОП 14 Сухи хранителни среди /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Ридаком" ЕООД	891,00	1 място

ОП 15 Хранителни среди, разляти в петри /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Ридаком" ЕООД	12 829,00	1 място

ОП 16 Диагностични и диференциращи тестове, оцветителни набори /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Ридаком" ЕООД	4 089,10	1 място

ОП 17 Тестове за идентификация на патогенни микроорганизми /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Диамед" ООД	11 621,22	1 място

ОП 20 Антибиотични референтни субстанции /оферта за цялата обособена позиция/

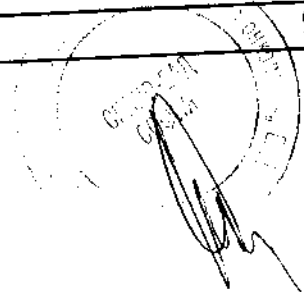
Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Ридаком" ЕООД	43 554,00	1 място

ОП 23 Единични микроплаки за определяне на МИК /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Ридаком" ЕООД	1 528,00	1 място

ОП 24 Комбинирани дискове за определяне на механизми на резистентност /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Ридаком" ЕООД	9 846,00	1 място



ОП 25 Специфичен консуматив за еднократна и многократна употреба /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Ридаком" ЕООД	8 175,40	1 място

ОП 26 Имунохистохимични изследвания /оферта за цялата група/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Омнимед" ООД	152 048,00	1 място

ОП 27 Хистологични изследвания /оферта за цялата група/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Медицинска Техничка Инженеринг ООД	6 213,00	1 място
"Аквахим" АД	7 288,50	2 място

ОП 28 Реактиви за патоморфология /оферта за цялата група/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Аквахим" АД	26 264,00	1 място
„Медицинска Техничка Инженеринг ООД	32 092,00	2 място

ОП 29 Консумативи за патоморфология /оферта за цялата група/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Омнимед" ООД	9 754,00	1 място
"Аквахим" АД	14 778,00	2 място
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	14 844,00	3 място

ОП 30 Други изделия за патоморфология /оферта за цялата група/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Грин БГ"	32 250,50	1 място
"Аквахим" АД	40 041,80	2 място

ОП 31 Тест серуми /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Елит Медикал" ООД	2 523,00	1 място

ОП 43 Специфични консумативи за еднократна употреба

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Медицинска Техничка Инженеринг ООД	480,00	1 място

ОП 51 Пластмасови епруветки ф12/55мм, 3 мл.

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	400,00	1 място

ОП 52 Епруетка тип Епендорф с плосък капак, 1.5 мл

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	40,00	1 място

ОП 61 Държач за игли (холдер)

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	5,00	1 място

ОП 62 Връхчета за автоматични пипети големи/сини

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	240,00	1 място

ОП 63 Връхчета за автоматични пипети малки/жълти

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
Медицинска Техничка Инженеринг ООД	280,00	1 място

ОП 67 Фиксатор за изготвяне на натривки

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Аквахим" АД	147,00	1 място

ОП 73 Кръвно-газов анализатор Siemens Rapidlab-248 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
„Марвена Диагностика“ ООД	38 775,75	1 място

ОП 74 Анализатор Cobas 6000 /затворена система/ /оферта за цялата група/

Участник	обща стойност без ДДС - изчислена до втори десетичен знак	Класиране
"Софарма Трейдинг" АД	535 320,50	1 място

и

II. ОПРЕДЕЛЯМ

За изпълнител на обществената поръчка класираните на първо място участници по всяка обособена позиция.

III. ОТСТРАНЯВАМ

1. На основание чл. 73, ал. 2, във вр. с чл. чл. 69, ал. 1, т. 1 и т. 3 от ЗОП(отм.) отстранявам „Диамед” ООД по обособена позиция № 9 от Техническата спецификация, тъй като участникът не е представил удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/ и е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на възложителя съгласно изискването на обявлението раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.4. и Документацията за участие, раздел III. „Подготовка на офертата”, Плик №1 „Документи за подбор”, т.10.4.3. - „Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/: 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.; 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 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/или.; 10.4.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/.

В изготвения и изпратен на участниците Протокол № 1 от работата на комисията е констатирано, че за обособена позиция № 9 от Техническата спецификация е представена декларация от производителя на оферираният продукт, от която е видно, че оферираният артикул по подпозиция 9.6. от Техническата спецификация е единствено за изследвания – медицински уред за ин-витро диагностика съгласно Директива за инвитро диагностика 98/79/ЕС, с оглед на което този продукт не носи СЕ маркировка и не се изисква Декларация за съответствие. Посоченият документ е представен в копие „Вярно с оригинала“ на английски език и копие „Вярно с оригинала“ на превод на български език. На следващо място Комисията е констатирала влизането в сила на следното условие на тръжната документация, а именно съгласно Обявление, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.4. и Документацията за участие, раздел III. „Подготовка на офертата”, Плик №1 „Документи за подбор”, т.10.4.3. – „В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/.” С оглед на изложеното помощният орган на Възложителя е приел, че не е изпълнено изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.4. и Документацията за участие, раздел III. „Подготовка на офертата”, Плик №1 „Документи за подбор”, т.10.4.3. - „Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/: 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.; 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 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/или.; 10.4.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/.

- На следващо място е изискан и документа от страна на участника „Диамед“ ООД в т. 8.1. от Протокол № 1 , а именно: Удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/. Удостоверителният документ следва да бъде представен за оферирания артикул по подпозиция 9.6. от Техническата спецификация съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.4. и Документацията за участие, раздел III. „Подготовка на офертата”, Плик №1 „Документи за подбор”, т.10.4.3. Същият не е представен с писмо с вх. № 10-00-554 от 25.07.2016 г., както и в законово определения срок по чл. 69, ал.9 от ЗОП (отм.) и с оглед на изложеното на основание чл. 69, ал. 1, т. 1 и т. 3 от ЗОП(отм.), участникът „Диамед“ ООД следва да бъде отстранен от процедурата по обособена позиция № 9 от Техническата спецификация, тъй като същият е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на възложителя съгласно изискването на обявлението раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.4. и Документацията за участие, раздел III. „Подготовка на офертата”, Плик №1 „Документи за подбор”, т.10.4.3. - „Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/: 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.; 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 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/или.; 10.4.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/.”
2. На основание чл. 73, ал. 2, във вр. с чл. 69, ал. 1, т. 1 и т. 3 от ЗОП(отм.) отстранявам „Ди Ем Джи Клиник“ ЕООД по обособена позиция № 27, 28, 29 и 30 от Техническата спецификация, тъй като участникът не е представил в законово определения срок по чл. 68, ал.9 от ЗОП(отм.) , поисканите с Протокол № 1 и писмо изх.№ 10-00-304 от 18.07.2016 г. и получено от участника 18.07.2016 г. допълнителни документи:

1.1. „Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/: 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.; 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 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/или.; 10.4.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти. /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/. Забележка: на документите по т.10.4. следва да се отбележи и номера на обособената позиция/подпозиция, който да съответства на номера на обособената позиция/подпозиция от Техническата спецификация, за която се отнася и за които участникът оферира.“ съгласно изискванията на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.4. за обособена позиция № 27, 28, 29 и 30 (без подпозиции 30.11. и 30.12.) от Техническата спецификация.

1.2. Каталог или брошура на предлаганите изделия, с посочен каталожен номер на конкретните обособени позиции/подпозиции. Каталогът или брошурата следва да бъдат подписани и подпечатани на всяка страница от участника и да са придружени с превод на български език в частта на оферираното и всички негови параметри. В каталога/брошурата участникът следва да отбележи и номера на обособената позиция/подпозиция, който да съответства на номера на обособената позиция/подпозиция от Техническата спецификация, за която се отнася." съгласно Документацията за участие, раздел III. „Подготовка на офертата”, Плик №1 „Документи за подбор”, т.19 и 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. 19. Същият следва да бъде за обособени позиции № 27, 28, 29 и 30 от Техническата спецификация.

Същите не са представени в законово определения срок по чл. 69, ал.9 от ЗОП (отм.) и с оглед на изложеното на основание чл. 69, ал. 1, т. 1 и т. 3 от ЗОП(отм.), комисията предлага участникът „Ди Ем Джи Клиник“ ЕООД да бъде отстранен от процедурата по обособени позиции № 27, 28, 29 и 30 от Техническата спецификация, тъй като същият е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на възложителя съгласно изискването на обявлението, раздел III.2.3 „Технически възможности”, т. 10.4. „Доказателство за съответствие на медицински изделия с нанесена „СЕ” маркировка /отнася се само до медицинските изделия, т.е. където е приложимо/: 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; 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 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/или; 10.4.3. В случай, че предлаганите продукти, по съответните обособени позиции, респ. подпозиции не са медицински изделия, по смисъла на ЗМИ, то участникът представя удостоверение от производителя, от което да е видно, че същият е определил съответните продукти, не като медицински изделия, а като резервни части или като други продукти, /представя се в оригинал и в оригинал на официалния превод на български език/. Забележка: на документите по т.10.4. следва да се отбележи и номера на обособената позиция/подпозиция, който да съответства на номера на обособената позиция/подпозиция от Техническата спецификация, за която се отнася и за които участникът оферира.“ и изискването на Документацията за участие, раздел III. „Подготовка на офертата”, Плик №1 „Документи за подбор”, т.19 и 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. 19 „Каталог или брошура на предлаганите изделия, с посочен каталожен номер на конкретните обособени позиции. Каталогът или брошурата следва да бъдат подписани и подпечатани на всяка страница от участника и да са придружени с превод на български език в частта на оферираното и всички негови параметри. В каталога/брошурата, участникът следва да отбележи и номера на обособени позиции, който да съответства на номера на обособени позиции от Техническата спецификация, за която се отнася!“

IV. ПРЕКРАТЯВАМ

На основание чл. 39, ал. 1, т. 2 от ЗОП(отм.), обществената поръчка в частта по обособена позиция № 9 Апарат ВАСТЕС 9050 /затворена система/ /оферта за цялата обособена позиция/ да бъде прекратена поради отстраняване на оферти на участниците на основание чл. 69, ал. 1, т. 1 и т. 3 от ЗОП (отм.), които не отговарят на предварително обявените условия на възложителя, съгласно изискването на обявлението и документацията.

Настоящото решение да се изпрати на участниците в процедурата при спазване разпоредбата на чл.73, ал. 3 от ЗОП(отм.).

На основание чл.73, ал.4 от ЗОП(отм.) настоящето решение да бъде публикувано в Профил на купувача заедно с протокола на комисията при условията на чл.226, ал.3 от ЗОП(отм.) в деня на изпращане на решението на участниците.

Решението може да бъде обжалвано по реда на чл. 120 от ЗОП(отм.) пред Комисия за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от получаването му.

Д-Р ВАЛЕНТИН АНГЕЛОВ

Изпълнителен директор на „СБАЛ по онкология” ЕАД

