

Изх. номер: КСИ-146

Дата: 14.08.2018 г.

СТАНОВИЩЕ
за осъществен контрол
по чл. 232 от ЗОП

- за съответствие с изискванията на ЗОП на проектите на документи по чл. 232, ал. 3, т. 1 и ал. 5 ЗОП (I етап)
- за съответствие с изискванията на ЗОП на документите по чл. 232, ал. 3, т. 2 и ал. 5 ЗОП (II етап)
- за съответствие с изискванията на ЗОП на работата на комисията по чл. 103 ЗОП

РАЗДЕЛ I
Процедура

| | |
|--------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Към КСИ № | КСИ-146/2018 г. |
| ИН на регистрационната форма от ССИ: | 20180726-00546-0034 |
| Възложител: | „Университетска специализирана болница за активно лечение по онкология“ ЕАД |
| Вид на възложителя: | <input checked="" type="checkbox"/> публичен (чл. 5, ал. 2, т. 1-17 и ал. 3 ЗОП) <input type="checkbox"/> секторен (чл. 5, ал. 4, т. 1-3 ЗОП) |
| Вид на процедурата | <input checked="" type="checkbox"/> Открита <input type="checkbox"/> Ограничена <input type="checkbox"/> Състезателна процедура с договаряне <input type="checkbox"/> Договаряне с предварителна покана за участие <input type="checkbox"/> Състезателен диалог <input type="checkbox"/> Партньорство за иновации <input type="checkbox"/> Договаряне без предварително обявление <input type="checkbox"/> Договаряне без предварителна покана за участие <input type="checkbox"/> Конкурс за проект <input type="checkbox"/> Публично състезание <input type="checkbox"/> Пряко договаряне |

| | |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Процедурата е „ускорена“: | <input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не |
| Обект на поръчката: | <input type="checkbox"/> Строителство <input checked="" type="checkbox"/> Доставки <input type="checkbox"/> Услуги <input type="checkbox"/> Услуги по Приложение № 2 |
| Предмет на поръчката: | "Периодично повтарящи се доставки на общ медицински консуматив за нуждите на " УСБАЛО" ЕАД за срок от 12 месеца" |
| Обособени позиции: | <input checked="" type="checkbox"/> Да Брой: 216 <input type="checkbox"/> Не |
| Професионалната област, в която попада предметът на възлаганата поръчка (според възложителя): | 47. „Медицина“ |
| Срок за изпълнение: | 12 месеца |
| Прогнозна стойност на поръчката в лв. без ДДС: | 1 589 440,56 |
| Финансиране: | <input checked="" type="checkbox"/> Изцяло от националния бюджет <input type="checkbox"/> Изцяло или частично със средства от ЕС <input type="checkbox"/> Друго: |
| Критерий за възлагане на поръчката: | <input checked="" type="checkbox"/> Най-ниска цена <input type="checkbox"/> Ниво на разходите <input type="checkbox"/> Оптимално съотношение качество/цена |
| <i>Коментари и други бележки:</i> | |

РАЗДЕЛ II

Проверени документи

| | |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------|
| Проверката обхваща следните документи: 1. Проекта на решение за откриване на процедурата 2. Проекта на обявление, с което се оповестява откриването на процедурата 3. Проекта на техническа спецификация. | |
| Всички документи, подлежащи на контрол, са получени в АОП | <input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не |
| Всички документи, подлежащи на контрол, са изпратени по предвидения ред | <input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не |
| Проверката на проекта на техническата спецификация е извършена от външен експерт по чл. 229а ЗОП. | <input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не |
| <i>Коментари и други бележки:</i> | |

РАЗДЕЛ III

Резултати от контрола

Проект на решение за откриване на процедурата

Констатации и препоръки:

1. В изпратеното решение е отбелязано „Решение за публикуване“. Възложителят следва да има предвид, че съгласно чл. 232, ал. 3, т. 1 ЗОП, преди оповестяване откриването на процедурата, за контрол се изпращат проектите на документите, респ. правилната отметка е „Проект на решение“. Бележката се отнася и за изпратеното обявление на обществената поръчка.

2. В поле I.1) като електронен адрес на профила на купувача на възложителя е посочен адрес, водещ до досието на предходна процедура с идентичен предмет за 2017 г. Препоръчваме при откриването на процедурата в поле I.1) да се попълни актуалният адрес на профила на купувача (в съответствие с наименованието на полето).

Бележката се отнася и за поле I.1) от обявлението.

Проект на обявление за обществена поръчка

| |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Предмет |
| Обхват на поръчката |
| <i>Констатации и препоръки:</i> <p>При проверката се констатираха несъответствия между посочените в обявлението и в техническата спецификация видове артикули и количества. (напр.: - в поле II.2.4) от проекта на обявление за подпозиция 2.1 „инсулинови от 1 ml трикомпонентна“ от обособена позиция № 2 е посочено прогнозно количество за срока на договора – 50 000 броя, същевременно в техническата спецификация, посоченото прогнозно годишно количество е 5 000 бр.; - в обявлението, подпозиция 2.10. „50 ml трикомпонентна“ от същата обособена позиция се дублира). В тази връзка препоръчваме информацията за всеки артикул от всички ОП, респ. подпозиции да се прецизира.</p> |

РАЗДЕЛ IV

Допълнителна информация

1. Становището касае съответствието на представените в АОП проекти на документи с изискванията на ЗОП. Преценката за съответствие с други нормативни актове е извън правомощията на Агенцията и следва да се направи от възложителя.

2. На Портала за обществени поръчки, в Тематична област – „Образци и списъци“, са публикувани одобрени стандартизирани проекти на договори и

стандартизираните клаузи на договори. Съгласно чл. 231 от ЗОП възложителят е длъжен да ги прилага, освен когато естеството на поръчката не позволява това. Неприлагането на стандартизираните изисквания и документите се мотивира писмено в досието на обществената поръчка.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР: Подпис (не се чете)

**Вярно с оригинала,
подписан на хартия**

СТАНОВИЩЕ
за извършена проверка
от външен експерт по чл. 229а ЗОП

на проектите на техническите спецификации на процедура,
избрана за контрол по чл. 232 ЗОП

РАЗДЕЛ I
Процедура

| | |
|--------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Към КСИ № | КСИ-146/2018 г. |
| ИН на регистрационната форма от ССИ: | 20180726-00546-0034 |
| Възложител: | „УСБАЛ ПО ОНКОЛОГИЯ“ ЕАД |
| Вид на възложителя: | <input checked="" type="checkbox"/> публичен (чл. 5, ал. 2, т. 1-17 и ал. 3 ЗОП) <input type="checkbox"/> секторен (чл. 5, ал. 4, т. 1-3 ЗОП) |
| Вид на процедурата | <input checked="" type="checkbox"/> Открита <input type="checkbox"/> Ограничена <input type="checkbox"/> Състезателна процедура с договаряне <input type="checkbox"/> Договаряне с предварителна покана за участие <input type="checkbox"/> Състезателен диалог <input type="checkbox"/> Партньорство за иновации <input type="checkbox"/> Договаряне без предварително обявление |

| | |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <input type="checkbox"/> Договаряне без предварителна покана за участие <input type="checkbox"/> Конкурс за проект <input type="checkbox"/> Публично състезание <input type="checkbox"/> Пряко договаряне |
| Процедурата е „ускорена“: | <input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не |
| Обект на поръчката: | <input type="checkbox"/> Строителство <input checked="" type="checkbox"/> Доставки <input type="checkbox"/> Услуги <input type="checkbox"/> Услуги по Приложение № 2 |
| Предмет на поръчката: | "Периодично повтарящи се доставки на общ медицински консуматив за нуждите на " УСБАЛО" ЕАД за срок от 12 месеца" |
| Обособени позиции: | <input checked="" type="checkbox"/> Да Брой: 207 <input type="checkbox"/> Не |
| Професионалната област, в която попада предметът на възлаганата поръчка (според възложителя): | 47. „Медицина“ |
| Срок за изпълнение: | 12 месеца |
| Прогнозна стойност на поръчката в лв. без ДДС: | 1 589 440,56 |
| Финансиране: | <input checked="" type="checkbox"/> Изцяло от националния бюджет <input type="checkbox"/> Изцяло или частично със средства от ЕС <input type="checkbox"/> Друго: |
| Критерий за възлагане на поръчката: | <input checked="" type="checkbox"/> Най-ниска цена <input type="checkbox"/> Ниво на разходите <input type="checkbox"/> Оптимално съотношение качество/цена |
| <i>Коментари и други бележки:</i> | |

РАЗДЕЛ II
Проверени документи

| |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Проверката обхваща следните документи: <input checked="" type="checkbox"/> Проекта на техническа спецификация <input type="checkbox"/> Проекта на методика (когато възложителят е предвидил методика; при липса на методика – раздели III.3) и III.4) се изтриват) Коментари и други бележки: |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

РАЗДЕЛ III

Резултати от проверката

III.1) Съответствие на проекта на техническа спецификация с изискванията на ЗОП

| | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. Техническите спецификации са определени по един от начините, посочени в чл. 48, ал 1 ЗОП. (вж. и §2, т. 54 ДР ЗОП). | <input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не |
| 2. Всяко посочване на стандарт, спецификация, техническа оценка, техническо одобрение или технически еталон е допълнено с думите „или еквивалентно/и“. (вж. чл. 48, ал. 2 ЗОП). | <input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не е приложимо |
| 3. Техническите спецификации осигуряват равен достъп на участниците до процедурата за възлагане на обществената поръчка и не създават необосновани пречки при нейното възлагане в условията на конкуренция. (вж. чл. 49, ал. 1 ЗОП). | <input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не |
| 4. В техническите спецификации не се посочва конкретен модел, източник или специфичен процес, който характеризира продуктите или услугите, предлагани от конкретен потенциален изпълнител, нито търговска марка, патент, тип или конкретен произход или производство, което би довело до облагодетелстване или елиминиране на определени лица или някои продукти. Ако е налице подобно посочване, към него са добавени думите „или еквивалентно/и“. (вж. чл. 49, ал. 2 ЗОП). | <input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не |
| 5. В техническите спецификации е посочено изискване за прехвърляне на правата върху интелектуална собственост. (вж. чл. 48, ал. 4 ЗОП). Забележка: при необходимост, в зависимост от предмета на поръчката. | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |

| | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>6. Когато резултатът от поръчката ще се използва от физически лица, техническите спецификации, които определят характеристиките на предмета на поръчката, са съобразени с критериите за достъпност за хора с увреждания или осигуряват възможност и хора с увреждания да ползват този резултат. (вж. 48, ал. 5 ЗОП).</p> | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p>7. Когато с акт на Европейския съюз са определени задължителни изисквания, свързани с критерии за достъпност за хора с увреждания или условия за ползване от такива хора, в техническите спецификации е включена препратка към тези изисквания. (вж. 48, ал. 6 ЗОП).</p> | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p>8. Техническите спецификации, които включват „Маркировки“ с конкретни екологични, социални или други характеристики, отговарят на изискванията, посочени в чл. 51, ал. 1 ЗОП.</p> | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p>9. Когато се изискват маркировки, е посочено, че се приемат всички еквивалентни маркировки, както и други подходящи доказателства за съответствие, съгласно чл. 51, ал. 3 и ал. 4 ЗОП.</p> | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p>10. Възложителят изисква от участниците протокол от изпитване от орган за оценяване на съответствието или сертификат, издаден от такъв орган, като доказателство за съответствие с изискванията или критериите, свързани с изпълнението на поръчката. (вж. чл. 52, ал. 1 ЗОП).</p> | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p>11. Възложителят признава сертификати и от други еквивалентни органи, както и подходящи доказателства за съответствие. (вж. чл. 52, ал. 2 и ал. 3 ЗОП).</p> | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p>12. Информацията от „Техническите спецификации“ съответства/не противоречи на информацията в методиката (когато е приложимо)</p> | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p>13. Не са установени текстове или параметри, които самостоятелно или в комбинация с други изисквания или параметри ограничават конкуренцията (вж. чл. 2, ал. 2 ЗОП).</p> | <input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не е приложимо |

| | |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 14. Техническата спецификация съдържа достатъчно информация, необходима на кандидатите/участниците за подготовка на техните предложения. | <input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не |
| 15. В техническата спецификация няма противоречащи си условия или изисквания. | <input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не |
| 16. В техническата спецификация са обхванати всички дейности, които следва да се реализират в рамките на възлагания договор, според обекта /предмета на поръчката. | <input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не е приложимо |
| 17. В техническата спецификация не са обединени дейности, които представляват интерес за различни лица, и които биха могли да се възложат на различни изпълнители. | <input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо |
| <p><i>Констатации и препоръки:</i> Установени са следните несъответствия с разпоредбите на законодателството в областта на обществените поръчки:</p> <p>1. В техническата спецификация наименованието „Обособена позиция” е изписано само по отношение на такива, в които се съдържат по няколко номенклатурни артикула. За останалите обособени позиции е записана само цифра без текст „Обособена позиция”, което би довело до неяснота и объркване у потенциални участници в обществената поръчка.</p> <p>Препоръка: Текст „Обособена позиция” да бъде записан по отношение на всички обособени позиции в техническата спецификация.</p> <p>2. В редица медицински изделия от техническата спецификация на Възложителя се съдържат наименования на конкретни модели медицински консумативи, технически еталони, наименования на конкретен тип производство (Спринцовка "Райер Александър" 100 ml Storz; Игли за спинална анестезия и диагностична лумбална пункция. Заточване на върха по Квинке; Полиран вътрешен лумен за бързо изтичане на ликвор; Ергономична прозрачна ръкохватка, с кристална призма за бърза детекция на ликвор и с цветен код на диаметъра: диаметър G 25 x 4 3/4", 0.53 x 120 mm; Тънкотръбен плеврален дренаж, с pigtail катетър; Набор по техниката катетър върху водача тип Селдингер, еднolumенен 14 G, 20 см дължина; Ларингиална маска i-gel с отвор към ГИТ, за еднократна употреба; Интубационна тръба тип "Robertshon"; Интубационна тръба, двупросветна, тип "Карленс"; Катетър маунт 22 F, гладка вътрешна повърхност за по-добра проховимост, прозрачен, дължина без конекторите 12 0мм, двойно въртящ се конектор 22 M/15 F, с порт за аспирация и бронхоскопия (възможни приложения - 7.6 мм и 9.5 мм), свиваем обем 30 ml; Катетър „Нелатон" 40 см; Катетър „Тиман”; Катетър „Пецер”; Катетър "Дабълджей" с водач; Протеза тип "Pigtail"- рентгенопозитивна, с гладка вътрешна повърхност и еластична и много др.)</p> <p>Съгласно чл. 49, ал.2 от ЗОП Техническите спецификации не могат да съдържат</p> | |

конкретен модел, източник или специфичен процес, който характеризира продуктите или услугите, предлагани от конкретен потенциален изпълнител, нито търговска марка, патент, тип или конкретен произход или производство, което би довело до облагодетелстване или елиминиране на определени лица или някои продукти. По изключение, когато е невъзможно предметът на поръчката да се опише достатъчно точно и разбираемо по реда на чл. 48, ал. 1, се допуска подобно посочване, като задължително се добавят думите "или еквивалентно/и".

Препоръка: Наименованията да бъдат прецизирани с изискванията на чл.49, ал.2 от ЗОП, а именно: задължително добавяне на думите "или еквивалентно/и" навсякъде, където е необходимо.

3. В обособена позиция № 6 от техническата спецификация е посочен стандарт „ISO 6009 ”. В обособена позиция № 93 е записан стандарт „EN 455 и EN 374” и в обособена позиция № 101 – „EN 420, EN 374-1-3; EN 16523 и EN 388” .

Препоръка: Наименованията на стандартите да бъдат прецизирани и допълнени с думите „или еквивалентно/и”, каквато е разпоредбата на чл.48, ал.2 от ЗОП.

III.2) Съответствие на проекта на техническа спецификация с изискванията на законодателството, регламентиращо дейностите от предмета на поръчката

При проверката са взети предвид следните нормативни документи, стандарти и др.:

1. Закон за медицинските изделия;

2. Директива 93/42/ЕЕС за медицинските изделия;
3. Директива 98/79/ЕС за диагностични медицински изделия in vitro;
4. Директива 89/686/ЕЕС - лични предпазни средства;
5. Директива 2016/425 – лични предпазни средства;
6. Наредба за съществените изисквания и процедурите за оценяване на съответствието със съществените изисквания на ин витро диагностичните медицински изделия;
7. Ръководство за Система за бдителност при медицинските изделия, MEDDEV 2.12/1;
8. Ръководство за медицински изделия – оценка на клиничните данни: ръководство за производители и нотифицирани органи, MEDDEV 2.7/1;
9. Ръководство за класификация на медицински изделия, MEDDEV 2.4/1;
10. Ръководство за медицински изделия с измерващи функции, свързани с прилагането на Директиви 90/385/ЕЕС и 93/42/ЕЕС, MEDDEV 2.1/5;
11. Ръководства, изясняващи различията с останалите Европейски директиви – Медицински изделия/лекарствени продукти; Ръководства свързани с прилагането на Директиви 90/385/ЕЕС и 93/42/ЕЕС, MEDDEV 2.1/3;
12. Ръководства за дефиниране на “медицинско изделие”, “принадлежности” и “производител”; Ръководства свързани с прилагането на Директиви 90/385/ЕЕС и 93/42/ЕЕС, MEDDEV 2.1/1;
13. Стандарт БДС EN 455-4:2010 - Медицински ръкавици за еднократна употреба. Част 4: Изисквания и изпитвания, отнасящи се за обявената дълготрайност при съхранение;
14. БДС EN 6009:2016 - Хиподермични игли за еднократна употреба. Цветно кодиране за идентификация;
15. БДС EN 455-2:2015 - Медицински ръкавици за еднократна употреба. Част 2: Изисквания и изпитване за физични свойства;
16. БДС EN 455-3:2015 - Медицински ръкавици за еднократна употреба. Част 3: Изисквания и изпитване за биологична оценка;
17. БДС EN 455-4:2010 - Медицински ръкавици за еднократна употреба. Част 4: Изисквания и изпитвания, отнасящи се за обявената дълготрайност при съхранение;
18. БДС EN 374-1:2017 - Защитни ръкавици срещу опасни химични продукти и микроорганизми. Част 1: Терминология и изисквания за характеристиките при химични опасности;
19. БДС EN 374-2:2015 - Защитни ръкавици срещу химични продукти и микроорганизми. Част 2: Определяне устойчивостта на проникване;
20. БДС EN 388:2017 - Ръкавици за защита от механични рискове;
21. БДС EN 16523-1:2015- Определяне на устойчивост на материалите срещу проникване на химични продукти. Част 1: Проникване на течни химични продукти в условия на продължителен контакт.

Констатации и препоръки: Установени са несъответствия с приложимите в областта на предмета на обществената поръчка стандарти, цитирани в обособена позиция № 6, обособена позиция № 93 и обособена позиция № 101.

Препоръка: Наименованията на стандартите следва да се прецизират. Валидните стандарти към момента са: 1.БДС EN 6009:2016 - Хиподермични игли за еднократна употреба. Цветно кодиране за идентификация; 2.БДС EN 455-2:2015 - Медицински ръкавици за еднократна употреба. Част 2: Изисквания и изпитване за физични свойства; 3.БДС EN 455-3:2015 - Медицински ръкавици за еднократна употреба. Част 3: Изисквания и изпитване за биологична оценка; 4.БДС EN 455-4:2010 - Медицински ръкавици за еднократна употреба. Част 4: Изисквания и изпитвания, отнасящи се за обявената дълготрайност при съхранение; 5.БДС EN 374-1:2017 - Защитни ръкавици срещу опасни химични продукти и микроорганизми. Част 1: Терминология и изисквания за характеристиките при химични опасности; 6.БДС EN 420:2003+A1:2010 - Защитни ръкавици. Общи изисквания и методи за изпитване; 7.БДС EN ISO 374-1:2017 - Защитни ръкавици срещу опасни химични продукти и микроорганизми. Част 1: Терминология и изисквания за характеристиките при химични опасности; 8.БДС EN 374-2:2015 - Защитни ръкавици срещу химични продукти и микроорганизми. Част 2: Определяне устойчивостта на проникване и 9.БДС EN 388:2017 - Ръкавици за защита от механични рискове.

Стандарт БДС EN 374-3:2005 е отменен на 21.04.2015 г. и заменен от стандарт БДС EN 16523-1:2015- Определяне на устойчивост на материалите срещу проникване на химични продукти. Част 1: Проникване на течни химични продукти в условия на продължителен контакт.

Съгласно чл. 63, ал. 1, т. 10 ЗОП, възложителят може да изисква прилагане на системи за управление на качеството само от участника в процедурата. Доколкото производителят е трето лице, неучастващо пряко в процедурата, неговата квалификация не следва да се доказва. Качеството на доставяните стоки може да се гарантира чрез поставяне на конкретни изискванията в техническата спецификация или посредством възможностите, предвидени в чл. 63, ал. 1, т. 9, респективно чл. 64, ал. 1, т. 10 ЗОП.

Установено е следното несъответствие: В колона: „Наименование” от техническата спецификация, за редица консумативи са посочени конкретен брой съдържание в опаковка (Обособени позиции: №61-35 броя в опаковка, №62-15 броя в опаковка, №64-50 броя в опаковка и др.) Посочването на конкретен брой и параметри на артикули е дискриминационно, ако води до конкретен/конкретни производител/и на медицински консумативи и условието не произтича от обективни причини.

Препоръка: Да бъде прецизирано дали е удачно посочването на съдържанието на конкретните количества, съдържащи се в опаковка, тъй като в графа „Единична мярка” са заложили единични количества (1 брой, чифт, ролка и т.н.) от медицинските консумативи, а в графа „Прогнозно годишно количество” – общият им прогнозен брой.

Установени са прекомерно завишени прогнозни количества на редица медицински консумативи, което не отговарят на обема на осъществяваната лечебна дейност и броя разкрити легла в лечебното заведение – обособена позиция № 95 – 750 000 бр. за година, респективно за 1 ден по 1917 еднократни

ръкавици; обособена позиция № 158 – 250 000 бр. за година, респективно за 1 ден по 684 еднократни чаршафа; обособена позиция № 188 – 500 000 бр. за година, което за ден е по 1369 бр. калцуни и много други. Изискването на количества, които реално няма да бъдат закупени от лечебното заведение би довело до заблуда на участниците и изпълнителите на обществената поръчка и до представяне на по-голяма гаранция за изпълнение за обем консумативи, които реално няма да изпълнят/доставят.

На основание чл. 2, ал.2 от ЗОП при възлагането на обществени поръчки възложителите нямат право да ограничават конкуренцията чрез включване на условия или изисквания, които дават необосновано предимство или необосновано ограничават участието на стопански субекти в обществените поръчки.

Съгласно чл. 49, ал.1 от ЗОП Техническите спецификации трябва да осигуряват равен достъп на кандидатите или участниците до процедурата за възлагане на обществената поръчка и да не създават необосновани пречки пред възлагането на обществената поръчка в условията на конкуренция.

Препоръка: Да се прецизират количествата медицински консумативи съобразно реалните нужди на лечебното заведение, броя на разкритите легла в него и на база действителния разход на медицинските изделия за предходен период от 12 месеца, навсякъде където е необходимо.

РАЗДЕЛ IV

Допълнителна информация

Проверката обхваща 216 обособени позиции, съдържащи общо 475 артикула.

РАЗДЕЛ V

Данни за външния експерт, извършил проверката

| | |
|-------------------------------------------|-----------------|
| Три имена | |
| Пореден № в Списъка по чл. 229а ЗОП: | |
| Област на компетентност: | 47. „Медицина“ |
| Избран въз основа на жребий, проведен на: | 30.07.2018 г. |
| Договор №/дата: | КСИ-146/2018 г. |
| <i>Коментари и други бележки:</i> | |

Подпис: /.../
(подписва се с електронен подпис на лицето)