

## ПРОТОКОЛ № 1

### НА КОМИСИЯ, НАЗНАЧЕНА СЪС ЗАПОВЕД № РД-11-174/24.03.2015 Г. НА Д-Р ПЕТЬР МОСКОВ, МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

На 24.03.2015 г. от 11:00 часа се проведе открито заседание на комисия, назначена със Заповед № РД-11-174/24.03.2015 г. на министъра на здравеопазването за провеждане на обществена поръчка с предмет: „Закупуване на апаратура за хеликална терапия за нуждите на СБАЛ по Онкология гр. София и роботизирана система за стереотактична радиохирургия в УМБАЛ „Св. Георги“ ЕАД, Пловдив“, по проекти част от СРИП на МЗ, финансиирани по Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г.”, включваща две обособени позиции

#### I. Състав на комисията:

##### Председател:

Милен Йорданов, юрисконсулт в дирекция „ОП“, МЗ, правоспособен юрист;

##### Членове:

1. Д-р Захари Захарiev – Клиника по лъчелечение, УМБАЛ „Царица Йоана – ИСУЛ“, **експерт с професионална компетентност**;
2. Мед. физик Станислав Божиков – Клиника по онкотерапия, УМБАЛ „Царица Йоана – ИСУЛ“, **експерт с професионална компетентност**;
3. Иван Господинов, главен експерт в дирекция „МДПП“, МЗ;
4. Евелина Василкова, главен експерт в дирекция „НРОПЗ“, МЗ;

##### Резервни членове:

Геновева Бакърджиева, старши експерт в дирекция „МДПП“, МЗ;  
Шенай Еминова, старши юрисконсулт в дирекция „НРОПЗ“, МЗ, правоспособен юрист.

На откритото заседание не присъства Милен Йорданов, юрисконсулт в дирекция „ОП“, МЗ, поради ползване на отпуск за временна неработоспособност беше заместен от резервния член Шенай Еминова, старши юрисконсулт в дирекция „НРОПЗ“, МЗ, правоспособен юрист.

Преди началото на заседанието и след запознаване със списъка на постъпилите оферти, всички членове на комисията подписаха декларации по чл. 35, ал. 3 от Закона за обществените поръчки. Преди отваряне на офертите, комисията се запозна с утвърдената от възложителя документация за участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка.

#### II. Списък на офертите на участниците в процедурата за възлагане на обществена поръчка, по реда на тяхното подаване в деловодството на Министерство на здравеопазването:

Констатирано бе, че в определения срок са постъпили 2 (две) оферти, както следва:

1. Оferта с вх. № 26-01-77/23.03.2015 г., подадена в 17:24 часа от „БУЛ МЕД

**ИНВЕСТМЪНТ АД**, по обособена позиция №2

2. Оferта с вх. № 26-01-78/23.03.2015 г., подадена в 17:25 часа от „БУЛ МЕД  
**ИНВЕСТМЪНТ АД**, по обособена позиция №1.

Подадените в срок оферти са представени в запечатани, надписани, непрозрачни пликове с ненарушена целост. Оферти, постъпили след крайния срок няма.

### **III. Отваряне на оферти**

Комисията покани законните и упълномощени представители на участниците, подали оферти, да присъстват при отварянето им, като ги запозна със състава на комисията, възложените й задачи и определеният срок за работа.

На основание чл. 68, ал. 3 от ЗОП при действията на комисията по чл. 68 ал. 4 и 5 от ЗОП от правото си да присъстват на публичното отваряне на оферти се възползваха следните представители на участниците:

1. Аделина Пишинова - изпълнителен директор на „БУЛ МЕД ИНВЕСТМЪНТ“ АД;

2. Светлана Бонкина - юрисконсулт „БУЛ МЕД ИНВЕСТМЪНТ“ АД;  
3. инж. Румен Георгиев - главен инженер „БУЛ МЕД ИНВЕСТМЪНТ“ АД.

Комисията пристъпи към отваряне на оферти съгласно поредните номера и час на постъпване, като провери тяхната цялост и наличие на три отделни запечатани плика.

В оферти на участника, комисията констатира наличие на три отделни запечатани плика, както и че:

1. Във всички оферти е налице Плик №1 с надпис: „Документи за подбор“;

2. Във всички оферти е налице Плик №2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“;

3. В всички оферти е налице Плик №3 с надпис: „Предлагана цена“.

На основание чл. 68, ал. 4 от ЗОП, Плик №3 с предлаганата цена и съдържащите се в Плик №2 документи се подписаха от трима от членовете на Комисията.

В изпълнение на разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори Плик № 1 „Документи за подбор“ на участника и оповести документите които се съдържат в тях.

С извършване на горните действия приключи публичната част от заседанието на комисията и тя продължи своята работа на закрити заседания.

В работата на закритите заседания, първото от които проведено на 25.03.2015 г., взеха участие:

#### **Председател:**

Шенай Еминова, старши юрисконсулт в дирекция „ОП“, МЗ, правоспособен юрист, заместила председателя на комисията Милен Йорданов, юрисконсулт в дирекция „ОП“, МЗ, ползваш отпуск за временна неработоспособност;

#### **Членове:**

1. д-р Захари Захариев – Клиника по лъчелечение, УМБАЛ „Царица Йоана - ИСУЛ“, **експерт с професионална компетентност**;
2. мед. физик Станислав Божиков - Клиника по онкотерапия, УМБАЛ „Царица Йоана - ИСУЛ“, **експерт с професионална компетентност**;
3. Иван Господинов, главен експерт в дирекция „МДПП“, МЗ;
4. Евелина Василкова, главен експерт в дирекция „НРОПЗ“, МЗ;

### **IV. Констатации на основание чл. 68, ал. 7 относно наличието и редовността на представените документи в плик № 1 „Документи за подбор“**

При извършената проверка относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 „Документи за подбор“, на закритите заседания, комисията установи следното:

1. Участникът „БУЛ МЕД ИНВЕСТМЪНТ“ АД, по обособена позиция №2

1.1. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

Участникът в процедурата е представил следният сертификат (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №1*):

- Сертификат ISO 13485:2003 с №FM 523072 на Accuray Incorporated със срок на валидност до 28.03.2015 г. В тази връзка участникът следва да представи валиден сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството;

1.2. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

Участникът в процедурата е представил следните сертификати (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №1*):

- Сертификат за качество на CIRS Inc., издаден и подписан от Джакалин Линдкуист - директор Операции/Представител по качество, в уверение на това, че CIRS, като производител удостоверява, че стандартните продукти на CIRS, така както са описани в ценовата листа са произведени и тествани, съгласно Системата за качеството на CIRS и отговарят на спецификациите описани в продуктовата литература. Също така в сертификата е посочено, че Системата за управление на качеството на CIRS е регистрирана от Застрахователна Лаборатория по качеството ISO 9001:2008, Файл №10000905QM08, както и че CIRS е регистриран обект в Агенцията по Контрол на Храните и Медикаменти (FDA), Обект 1121267. В цитираният сертификат е посочено още, че продуктите на CIRS са USFDA клас 1 и са освободени устройства, както и че CIRS класифицира устройствата в Раздел 892.1940, 892.1950, 864.3250 или обучаващи устройства, които не попадат в Обхват на FDA Наредбите за медицински устройства;

- Сертификат ISO 9001:2008 с №FM 523072 на Computerized Imaging Reference Systems, Inc, с обхват: „Проектиране и производство на тъканно еквивалентни изображения за количествена дозиметрия, калибриране, контрол на качеството и изследвания в областта на медицински изображения и радиолечение“;

Комисията счита, че представените от участника Сертификати не покриват изискванията на възложителя за представяне на сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството. В тази връзка участникът следва да представи заверено копие на валиден сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

1.3. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на цялата страна на името на участника, в случай че участникът не е производител;

Участникът в процедурата е представил (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №1*) следните сертификати:

- Сертификат ISO 14001:2004 на SOCOMEС GROUPE (в качеството му на производител) с обхват: „Маркетинг, производство, продажба, дистрибуция и поддръжка на електрически уреди и системи ниско напрежение, предназначени за:

- гарантиране на наличието на висококачествено захранване за критични приложения;
  - управление на електрическа енергия и защита на хората, имуществото и оборудването;
  - гарантиране на безопасността на хората и оборудването, както и дълготрайността на електрическите инсталации;
  - принос за подобряване на енергийната ефективност на сградите и ефективно управление на съоръженията;
- Сертификат ISO 9001:2008 на SOCOMEС GROUPE със същият обхват.

Същевременно с това участникът не е представил копие на оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура SOCOMEС GROUPE или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на цялата страна.

В тази връзка, в случай, че участникът е предложил в офертата си продукти на SOCOMEС GROUPE, следва да уточни на коя част от предлаганата апаратура е производител SOCOMEС GROUPE, както и да представи заверено копие на оторизационно писмо, издадено от SOCOMEС GROUPE, в качеството му на производител на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на цялата страна на името на участника.

В случай, че участникът е предложил в офертата си продукти на SOCOMEС GROUPE, следва да представи и информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура на сервизен инженер, издадени от производителя на предлаганата апаратура,

1.4. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи придруженено с превод на български и заверено от участника копие на валиден сертификат ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството;

Участникът в процедурата е представил следните сертификати:

- Сертификат ISO 13485:2003 с №FM 523072 на Accuray Incorporated (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №1*);  
- Сертификат ISO 13485:2003 на Електа Лимитид с № GB03/2840 с обхват „Проектиране и производство на апаратура за лъчетерапия, включително Медицински линейни ускорители и свързаната с тях поддръжка за пациенти, образни и лъчеоформящи системи, системи за планиране на лъчелетерапевтично лечение и лъчетерапевтични симулаторни системи“ (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №2, стр. 16-17*);  
- Сертификат ISO 9001:2008 на Електа Лимитид № GB03/4873 с обхват: „Проектиране, производство, продажба и поддръжка на клиентите на лъчетерапевтична апаратура, включително медицински линейни ускорители с техните приставки за осигуряване на пациента, образни системи и системи за планиране на лъчелечението, системи за симулация на лъчелечението“ (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №2, стр. 18-19*);

Същевременно с това участникът е представил (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №2, стр. 20-22*) оторизационно писмо, издадено от ACCURAY EUROPE SAS, дъщерно дружество, изцяло притежавано от ACCURAY INCORPORATED, производител на роботизирана система за радиохирургия CyberKnife® (наричана за краткост „Система CyberKnife“) на името на участника „БУЛ МЕД ИНVESTМЪНТ“ АД за право на представителство и търговия на територията на цялата страна;

Обръщаме внимание, че съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на оторизационно писмо, издадено от производителя/те на предлаганата апаратура на името на участника за право на

представителство и търговия на територията на цялата страна на името на участника. От което следва, че участникът трябва да уточни кой е производителя/те и в случай, че Електа Лимитид също е производител, участникът следва да представи оторизационно писмо и от Електа Лимитид.

1.5. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури сервизен инженер преминал курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата апаратура при производителя. Сервизният инженер трябва да притежава правоспособност за работа с ИЙЛ съобразно вида на предлаганата апаратура. Това обстоятелство се доказва с представяне на Декларация, придружена с автобиография на сервизния инженер, информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, издадени от производителя на предлаганата апаратура, както и информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ.

Участникът в процедурата е представил (*Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №1*) „Декларация за сервизни инженери“, съдържаща информация за следните сервизни инженери: Румен Христов Георгиев, Евгени Апостолов Цанков и Ивайло Ангелов Тунчев. Декларацията е придружена с автобиографии на сервизните инженери, информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, издадени от производителя на предлаганата апаратура, както и информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ.

За предложението инженер Румен Христов Георгиев е представено Удостоверение за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ със срок на действие до 02.03.2015 г. Същевременно с това, участникът е представил Служебна бележка, издадена от Национален център по радиобиология и радиационна защита, в уверение на това, че Румен Христов Георгиев – инженер медицинска електронна апаратура в „Бул Мед Инвестмънт“ е подал „Предварителна заявка за включване в курс“ за специализирано обучение за правоспособност за работа с ИЙЛ е ще бъде включен в такъв през учебната 2015 г.“. Комисията счита, че представените от участника Удостоверение за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ и Служебна бележка на инженер Румен Христов Георгиев не покриват изискванията на възложителя за представяне на удостоверение за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ.

В тази връзка, участникът следва да представи нова информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда на ИЙЛ за посоченият инженер или да представи нова декларация, придружена с автобиографии на сервизните инженери, информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, издадени от производителя на предлаганата апаратура, както и информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ, отговаряща на изискванията на възложителя.

## 2. Участникът „БУЛ МЕД ИНВЕСТМЪНТ“ АД, по обособена позиция №1

2.1. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

Участникът в процедурата е представил следният сертификат:

- Сертификат ISO 13485:2003 с №FM 523072 на Accuray Incorporated със срок на валидност до 28.03.2015 г. В тази връзка участникът следва да представи валиден сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

**2.2.** Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

Участникът в процедурата е представил следните сертификати:

- Сертификат за качество на CIRS Inc., издаден и подписан от Джакалин Линдкуист
- директор Операции/Представител по качество, в уверение на това, че CIRS като производител удостоверява, че стандартните продукти на CIRS, така както са описани в ценовата листа са произведени и тествани съгласно Системата за качеството на CIRS и отговарят на спецификациите описани в продуктовата литература. Също така в сертификата е посочено, че Системата за управление на качеството на CIRS е регистрирана от Застрахователна Лаборатория по качеството ISO 9001:2008, Файл №10000905QM08, както и че CIRS е регистриран обект в Агенцията по Контрол на Храните и Медикаменти (FDA), Обект 1121267. В цитираният сертификат е посочено още, че продуктите на CIRS са USFDA клас 1 и са освободени устройства, както и че CIRS класифицира устройствата в Раздел 892.1940, 892.1950, 864.3250 или обучаващи устройства, които не попадат в Обхват на FDA Наредбите за медицински устройства;

- Сертификат ISO 9001:2008 с №FM 523072 на Computerized Imaging Reference Systems, Inc, с обхват: „Проектиране и производство на тъканно еквивалентни изображения за количествена дозиметрия, калибриране, контрол на качеството и изследвания в областта на медицински изображения и радиолечение“;

Комисията счита, че представените от участника Сертификати не покриват изискванията на възложителя за представяне на сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството. В тази връзка участникът следва да представи заверено копие на валиден сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентни сертификати издадени от органи, установени в други държави членки, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя на предлаганата апаратура от акредитирана институция или агенция за управление на качеството.

**2.3.** Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на цялата страна на името на участника, в случай че участникът не е производител;

Участникът в процедурата е представил следните сертификати:

- Сертификат ISO 14001:2004 на SOCOMEC GROUPE (в качеството му на производител) с обхват: „Маркетинг, производство, продажба, дистрибуция и поддръжка на електрически уреди и системи ниско напрежение, предназначени за:

- гарантиране на наличието на висококачествено захранване за критични приложения;
- управление на електрическа енергия и защита на хората, имуществото и оборудването;
- гарантиране на безопасността на хората и оборудването, както и дълготрайността на електрическите инсталации;
- принос за подобряване на енергийната ефективност на сградите и ефективно управление на съоръженията;
- Сертификат ISO 9001:2008 на SOCOMEC GROUPE със същият обхват.

Същевременно с това участникът не е представил копие на оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура SOCOMEС GROUPE или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на цялата страна.

В тази връзка, в случай, че участникът е предложил в офертата си продукти на SOCOMEС GROUPE, следва да уточни на коя част от предлаганата апаратура е производител SOCOMEС GROUPE, както и да представи заверено копие на оторизационно писмо, издадено от SOCOMEС GROUPE, в качеството му на производител на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на цялата страна на името на участника.

В случай, че участникът е предложил в офертата си продукти на SOCOMEС GROUPE, следва да представи и информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура на сервизен инженер, издадени от производителя на предлаганата апаратура.

2.4. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури сервизен инженер преминал курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата апаратура при производителя. Сервизният инженер трябва да притежава правоспособност за работа с ИЙЛ съобразно вида на предлаганата апаратура. Това обстоятелство се доказва с представяне на Декларация, придружена с автобиография на сервизния инженер, информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, издадени от производителя на предлаганата апаратура, както и информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ.

Участникът в процедурата е представил „Декларация за сервизни инженери“, съдържаща информация за следните сервизни инженери: Румен Христов Георгиев, Евгени Апостолов Цанков и Ивайло Ангелов Тунчев. Декларацията е придружена с автобиографии на сервизните инженери, информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, издадени от производителя на предлаганата апаратура, както и информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ.

За предложението инженер Румен Христов Георгиев е представено Удостоверение за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ със срок на действие до 02.03.2015 г. Същевременно с това, участникът е представил Служебна бележка, издадена от Национален център по радиобиология и радиационна защита, в уверение на това, че Румен Христов Георгиев – инженер медицинска електронна апаратура в „Бул Мед Инвестмънт“ е подал „Предварителна заявка за включване в курс“ за специализирано обучение за правоспособност за работа с ИЙЛ е ще бъде включен в такъв през учебната 2015 г.“. Комисията счита, че представените от участника Удостоверение за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ и Служебна бележка на инженер Румен Христов Георгиев не покриват изискванията на възложителя за представяне на удостоверение за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ.

В тази връзка, участникът следва да представи нова информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда на ИЙЛ за посоченият инженер или да представи нова декларация, придружена с автобиографии на сервизните инженери, информация за сертификати за преминат курс на обучение за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, издадени от производителя на предлаганата апаратура, както и информация за удостоверения за правоспособност за работа в среда с ИЙЛ, отговаряща на изискванията на възложителя.

Участниците следва да представят изисканите от комисията документи в срок от 5 (пет) работни дни, всеки работен ден до 17:30 ч. на адрес: гр. София, пл. Св. Неделя № 5 в запечатан непрозрачен плик с надпис „Допълнителни документи за открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Закупуване на апаратура за хеликална терапия за нуждите на СБАЛ по Онкология гр. София и роботизирана система за стереотактична радиохирургия в УМБАЛ „Св. Георги“ ЕАД, Пловдив“, по проекти част от СРИП на МЗ, финансирали по Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г.” от участник ..... (изписва си наименованието на участника).  
За подадените допълнителни документи на участника се дава входящ номер.

Настоящият протокол се състави и подписа на 07.05.2015 г.

**Състав на комисията:**

**Председател:**

Шенай Еминова, старши юрисконсулт в дирекция „ОП“ – МЗ, правоспособен юрист;

**Членове:**

1. д-р Захари Захариев – Клиника по лъчелечение, УМБАЛ „Царица Йоанна - ИСУЛ“, **експерт с професионална компетентност**;

2. мед. физик Станислав Божиков – Клиника по онкотерапия, УМБАЛ „Царица Йоанна ИСУЛ“, **експерт с професионална компетентност**;

3. Иван Господинов, главен експерт в дирекция „МП“-МЗ;

4. Евелина Василкова, главен експерт в дирекция „ОП“-МЗ.