

ПРОТОКОЛ № 1

на Комисия, назначена със Заповед № РД-11-340/05.08.2015 г. на д-р Петър Москов,
министър на здравеопазването

На 05.08.2015 г. от 11:00 часа се проведе открито заседание на комисия, назначена със Заповед № РД-11-340/05.08.2015 г. на министъра на здравеопазването да проведе обществена поръчка с предмет: „Доставка на ангиографски апарати за лечебните заведения, включени в Средносрочната рамкова инвестиционна програма (СРИП), финансирана по Оперативна програма „Регионално развитие 2007 – 2013 г.“. Обществената поръчка е открита с Решение №РД-11-263 от 04.06.2015 г. на министъра на здравеопазването.

I. Състав на комисията:

Председател:

Румяна Ставрева - главен юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“, правоспособен юрист

Членове:

д-р Владимир Наунов - кардиолог в клиника по кардиология УМБАЛ „Александровска“ ЕАД - **експерт с професионална компетентност;**

д-р Светослав Куртев - кардиолог в клиника по кардиология в УМБАЛ „Александровска“ ЕАД - **експерт с професионална компетентност;**

Геновева Бакърджиева - старши експерт в отдел „ПВФ“, дирекция „МДПП“;

Шенай Еминова - старши юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;

Резервни членове:

д-р Зоя Кунева - кардиолог в клиника по кардиология УМБАЛ „Александровска“ ЕАД - **експерт с професионална компетентност;**

Евелина Василкова - главен експерт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;

Иво Янчев - главен експерт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;

На откритото заседание присъстваха всички редовни членове на комисията. 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 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 5 (пет) оферти, както следва:

1. Оферта с вх. № 26-01-200/04.08.2015 г., подадена от Софарма Трейдинг АД;
2. Оферта с вх. № 26-01-201/04.08.2015 г., подадена от Диагонал ООД;
3. Оферта с вх. № 26-01-202/04.08.2015 г., подадена от Сименс Хелткеър ЕООД;
4. Оферта с вх. № 26-01-203/04.08.2015 г., подадена от Медимаг МС ООД;
5. Оферта с вх. № 26-01-204/04.08.2015 г., подадена от С&Т България ЕООД;

Няма оферти получени след изтичане на крайния срок за подаване на оферти. Подадените в срок оферти са представени в запечатан, надписан, непрозрачен плик с ненарушена цялост.

III. Отваряне на офертите

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 офертите се възползваха следните представители на участниците:

1. Александър Стоянов - упълномощен представител на Сименс Хелткеър ЕООД;
2. Божидар Божиков – управител на Диагонал ООД;
3. Петър Христатиев - упълномощен представител на Софарма Трейдинг АД;
4. Радостина Коларова - упълномощен представител на Софарма Трейдинг АД;
5. Слав Славчев - упълномощен представител на С&Т България ЕООД;

6. Станислав Иванов - упълномощен представител на Медимаг МС ООД.

След легитимация на присъстващите, председателят на комисията запозна присъстващите със задачите възложени със Заповед № РД-11-340/05.08.2015 г. на министъра на здравеопазването и пристъпи към работа като отвори офертите по реда на тяхното постъпване, като за всяка една от 5-те оферти се извършиха следните действия:

След отварянето на всяка една оферта комисията извърши проверка за наличието на три отделни запечатани плика, след констатиране на тяхното наличие, по трима от нейните членове подписаха плик № 3 – „Предлагана цена” на съответната оферта. Комисията предложи на присъстващите представители на другите участници да подпишат плик № 3 – „Предлагана цена”, на съответната оферта, като от така предоставената възможност се възползва един представител на друг участник, различен от участника, представил офертата.

След извършване на горните действия комисията отвори Плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката”, на съответната оферта. Техническите предложения, бяха подписани от трима членове на комисията. Комисията предложи на присъстващите представители на другите участници да подпишат техническите предложения, като от така предоставената възможност се възползва по един представител на друг участник, различен от участника, представил настоящата оферта.

След подписване на документите, съдържащи се в плик № 2, Комисията пристъпи към отваряне на Плик №1 „Документи за подбор” на съответната оферта и в изпълнение разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП, се оповестиха документите, съдържащи се в него и се извърши проверка за съответствието на документите със списъка по чл. 56, ал. 1, т. 14 от ЗОП.

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

На проведени закрити заседания в периода от 10.08.2015 г. до 24.08. 2015 г. комисията извърши проверка относно наличието и редовността на представените плик № 1 „Документи за подбор”.

Резултатите от извършената от комисията проверка са отразени по-долу, както следва:

1. Констатации по оферта 1 - плик № 1 „Документи за подбор“ на Софарма Трейдинг АД;

Комисията разгледа документите и информацията, представени в плик № 1 от участника и ги провери за съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя и констатира следното:

1. Съгласно документацията за обществената поръчка офертата се подписва от представляващия участника или от надлежно упълномощено/и лице/а, като в офертата се прилага пълномощното от представляващия участника. В точка 3.1.1.4. от документацията на обществената поръчка е предвидено участниците да представят нотариално заверено пълномощно на лицето, упълномощено да представлява участника в процедурата (когато участникът не се представлява от лицата, които имат право на това, съгласно документите му за регистрация).

В офертата си участникът е представил пълномощно, по силата на което Димитър Димитров, в качеството си на изпълнителен директор на **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД** е упълномощил Светослава Кърпарова (стр.13 от офертата на участника) да извършва определени действия, подробно описани в пълномощното. В т. 6 на цитираното пълномощно изрично са посочени правата, за които пълномощникът има право да преупълномощава трети лица, служители на **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД**, както следва: „упълномощеното лице има право да преупълномощава трети лица, служители на **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД** във връзка с подаване на документи, присъствие при отваряне на документи и договаряне на условия в процедури по възлагане на обществени поръчки за доставка и сервизно обслужване на медицинска апаратура и оборудване, за нуждите на Министерството на здравеопазването, Националната здравноосигурителна каса, Столична община, лечебните заведения за болнична помощ, лечебни заведения по чл. 5 и чл. 10 от Закона за лечебните заведения и други държавни и частни институции.“.

Представено е също и пълномощно, по силата на което Светослава Кърпарова преупълномощава Радостина Коларова с определени права, в т.ч. и да представлява **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД** пред Министерството на здравеопазването във връзка с участието на **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД** в тази процедура, както и да подпише документацията за участие в процедурата

Комисията, счита че Светослава Кърпарова е преупълномощила Радостина Коларова с повече права отколкото са й дадени в пълномощното от Димитър Димитров (пълномощно с рег. № 3860, нотариално заверено от Любка Сотирова, нотариус с район на действие РС-София и рег. № 400 на Нотариалната камара).

С оглед на което комисията, счита че Радостина Коларова не е имала право да подпише офертата, поставена в Плик № 1, както и другите подписани и заверени от нея документи, съдържащи се в Плик № 1. Предвид изложеното участникът следва да представи всички документи подписани и заверени от Радостина Коларова, подписани и заверени от лице, притежаващо надлежните права за това.

2. Съгласно документацията за обществената поръчка участникът следва да представи официални/оригинални документи от производителя, относно модела на изделията, ясна снимка на изделието, както и оригинални брошури и съпътстващи документи, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура. В случай, че посочените документи са на чужд език, същите следва да бъдат представени и в превод на български език. (т. 2.2.8 от документацията)

Комисията констатира, че **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД** е предложила Системата за инжектиране на контрастно вещество за ангиография Rempress с производител Nemoto Kyorindo Co, но в офертата на участника не се съдържат официални/оригинални документи от производителя, относно модела на изделията, ясна снимка на изделието, както и оригинални брошури и съпътстващи документи, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура. С оглед изискването на т.2.2.8 от документацията „**СОФАРМА ТРЕЙДИНГ**“ АД, следва да представи горепосочените документи.

3. Комисията констатира, че в декларацията за съответствие на производителят Nemoto Kyorindo Co (стр. 63 от офертата) е посочено, че оторизиран европейски представител е Medicor International NV със седалище Белгия от една страна, а от друга страна е представено оторизационно писмо от Medicor Europe AG, със седалище Швейцария (стр. 94 от офертата). Съгласно т. 2.2.5. от документацията в случай, че участникът не е производител, той трябва да е оторизиран от производителя или от упълномощен представител на производителя за право на представителство и търговия на територията на Република България. С оглед на горната констатация **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД**, следва да представи документ или друга информация от производителя, от която да е видно кои са упълномощените представители на производителя.

4. Съгласно т. 2.2.6. от документацията за участие участникът следва да осигури минимум 3 (три) сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. Комисията констатира, че предлаганата от **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД** ангиографска система, се съдържа следната апаратура:

- Innova IGS 530, производител GE MEDICAL SYSTEMS SCS – Франция;
- MAC-LAB, с производител GE MEDICAL SYSTEMS INFORMATION TECHNOLOGIES
- AW VolumeShare 5 , с производител GE MEDICAL SYSTEMS SCS – Франция;
- Rempress, с производител Nemoto Kyorindo Co.

В офертата на участника са предложени 3-ма сервизни инженера, за които са представени сертификати, че са обучени за обслужване на системи Innova. Комисията констатира, че в офертата на участника не се съдържа предложение за сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на останалата медицинска апаратура, предлагана от **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД**.

5. **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД** е посочила, че ще ползва подизпълнител **Джи и Хелткеър България ЕООД**, като в представената декларацията по чл.56, ал.1, т.8 от ЗОП (стр. 264 от

офертата) е посочено, че видът на работите, които ще изпълни подизпълнителя **са монтаж, инсталация, предварителни тестове за проверка на качеството и пускане в експлоатация на доставеното оборудване, предмет на обществената поръчка и гаранционно обслужване на доставената медицинска апаратура.** Комисията констатира, че участникът е представил оторизационни писма от всички производители, в които е посочено, че **Джи и Хелткеър България ЕООД** е оторизирана организация и ще извърши инсталация, пробно изпитване, пускане в експлоатация на доставеното оборудване и гаранционно обслужване. От представените оторизационни писма е видно, че подизпълнителя не е оторизиран за монтаж. Комисията, счита че **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД**, следва да отстрани констатираното несъответствие.

6. Съгласно чл. 51а, ал.1 от ЗОП участник може да докаже съответствието си с изискванията за финансово и икономическо състояние, за технически възможности и/или квалификация с възможностите на едно или повече трети лица. В тези случаи, освен документите, определени от възложителя за доказване на съответните възможности, кандидатът или участникът представя доказателства, че при изпълнението на поръчката ще има на разположение ресурсите на третите лица.

В офертата си участника е представил декларация по чл. 51а, ал. 1 от ЗОП, подписана от Александра Мунтеану, в качеството си на управител на GE Medical Systems Romania S.R.L. В декларацията е посочен следният текст: GE Medical Systems Romania S.R.L, предоставя на Джи и Хелткеър България ЕООД /последното е посочено като подизпълнител в офертата на участника „Софарма Трейдинг“ АД/, всичките си ресурсни възможности, които могат да бъдат необходими за изпълнение на поръчката, включващи технически и човешки ресурси /следва изброяване/. Видно от цитирания текст на чл.51а от ЗОП, участникът, а не подизпълнителят е този, който трябва да представи доказателства, че при изпълнението на поръчката ще има на разположение ресурсите на третите лица, с оглед на което **СОФАРМА ТРЕЙДИНГ АД**, следва да представи декларация по чл. 51а, ал. 1 от ЗОП от GE Medical Systems Romania S.R.L, че същия и предоставя ресурсите си.

Предвид горните констатации и на основание чл. 68, ал. 8 и ал. 9 от ЗОП, следва в срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстраните установените от комисията липси и несъответствия, като представи посочените по-горе документи.

2. Констатации по оферта 2 - плик № 1 „Документи за подбор“ на „Диагонал“ ООД

Комисията разгледа документите и информацията, представени в плик № 1 от участника и ги провери за съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя и констатира, че не са представени следните документи:

1. Съгласно т. 2.2.5 от утвърдената документация, в случай, че участникът не е производител, той трябва да е оторизиран от производителя или от упълномощен представител на производителя за право на представителство и търговия на територията на Република България. Видно от офертата на участника производител на цифровата ангиографска система е Shimadzu Corporation – Япония. Участникът е представил декларации за съответствие (от стр. 17 до стр.22), в които е посочено, че дистрибутор и оторизиран представител за ЕС на Shimadzu Corporation е Shimadzu Europe GmbH, на стр. 58 от офертата е представено оторизационно писмо от Shimadzu d.o.o – Загреб, с което **ДИАГОНАЛ ООД** е посочен за оторизирана компания за участие в процедурата. Комисията констатира, че от офертата на участника не може да се установи, какво е качеството на Shimadzu d.o.o, спрямо производителя Shimadzu Corporation – Япония и не може да се приеме, че представеното оторизационно писмо е от упълномощен представител на производителя. С оглед, на което **ДИАГОНАЛ ООД**, следва да представи документи, информация или други подходящи доказателства, с които да удостовери, че е оторизиран от упълномощен представител на производителя, както и че в оторизацията е включено и извършването на сервиз и извънгаранционна поддръжка.

2. Комисията констатира, че **ДИАГОНАЛ ООД** предлага в офертата си мониторинг системи и работни станции Evo и Evoprime + на производителят Schwarzer GmbH, като за този производител не са представени следните документи и информация:

- декларация за съответствие на изделията, които са предмет на настоящата обществена поръчка в качеството им на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – копие на оригинала и превод на български език и ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/, съгласно т.2.2.1. от утвърдената документация;

- валиден сертификати ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за качеството, съгласно т.2.2.2. от утвърдената документация;

- оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на Република България, на името на участника, в случай че участникът не е производител, съгласно т.2.2.5. от утвърдената документация;

- че разполага със сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно т.2.2.6. от утвърдената документация;

3. Комисията констатира, че **ДИАГОНАЛ ООД** предлага в офертата си инжектори за контрастно вещество за образна диагностика Angiomat Illumena на производителят Mallinckrodt Pharmaceuticals, като за този производител не са представени следните документи и информация:

- декларация за съответствие на изделията, които са предмет на настоящата обществена поръчка в качеството им на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – копие на оригинала и превод на български език и ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/, съгласно т.2.2.1. от утвърдената документация;

- валиден сертификати ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за качеството, съгласно т.2.2.2. от утвърдената документация;

- оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на Република България, на името на участника, в случай че участникът не е производител, съгласно т.2.2.5. от утвърдената документация;

- че разполага със сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно т.2.2.6. от утвърдената документация;

4. Комисията констатира, че **ДИАГОНАЛ ООД** предлага в офертата си предпазен екран за долната част на тялото, компактна лампа за изследвания и рентгенов защитен екран на производителя Mavig GmbH, като за този производител не са представени следните документи и информация:

- декларация за съответствие на изделията, които са предмет на настоящата обществена поръчка в качеството им на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – копие на оригинала и превод на български език и ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/, съгласно т.2.2.1. от утвърдената документация;

- валиден сертификати ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за качеството, съгласно т.2.2.2. от утвърдената документация;

- оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на Република България, на името на участника, в случай че участникът не е производител, съгласно т.2.2.5. от утвърдената документация;

- че разполага със сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно т.2.2.6. от утвърдената документация;

5. Участникът е представил автобиографии на сервизните инженери, които не са подписани от лицата, за които се отнасят. автобиографията е личен документ, съставен от конкретно лице и предвид обстоятелството, че за да се удостовери негова автентичност е необходимо в него да се съдържа подпис и име на лицето, за което се отнася, комисията счита че следва да бъдат представени нови автобиографии, подписани от лица, за които се отнасят.

Предвид горните констатации и на основание чл. 68, ал. 8 и ал. 9 от ЗОП, следва в срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстраните установените от комисията липси и несъответствия, като представи посочените по-горе документи.

3. Констатации по оферта 3 плик № 1 „Документи за подбор“ за СИМЕНС ХЕЛТКЕЪР ЕООД

Комисията разгледа документите и информацията, представени в плик № 1 от участника и ги провери за съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя и констатира, че не са представени следните документи:

Комисията констатира, че СИМЕНС ХЕЛТКЕЪР ЕООД предлага в офертата си инжектори за контрастно вещество за образна диагностика The ACIST | Cvi, чийто производител е ACIST® Medical Systems, като за този производител не са представени следните документи и информация:

- декларация за съответствие на изделията, които са предмет на настоящата обществена поръчка в качеството им на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – копие на оригинала и превод на български език и ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/, съгласно т.2.2.1. от утвърдената документация;
- валиден сертификати ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за качеството, съгласно т.2.2.2. от утвърдената документация;
- оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на Република България, на името на участника, в случай че участникът не е производител, съгласно т.2.2.5. от утвърдената документация;
- че разполага със сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно т.2.2.6. от утвърдената документация;
- официални/оригинални документи от производителя, относно модела на изделията, ясна снимка на изделието, както и оригинални брошури и съпътстващи документи, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура. В случай, че посочените документи са на чужд език, същите следва да бъдат представени и в превод на български език, съгласно т.2.2.8. от утвърдената документация.

Предвид горните констатации и на основание чл. 68, ал. 8 и ал. 9 от ЗОП, следва в срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстраните установените от комисията липси и несъответствия, като представи посочените по-горе документи.

4. Констатации по оферта 4 - плик № 1 „Документи за подбор“ на МЕДИМАГ МС ООД

Комисията разгледа документите и информацията, представени в плик № 1 от участника и ги провери за съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя и констатира следното:

МЕДИМАГ МС ООД, предлага рентгенов защитен екран OT50001 и OT90001, с производител Mavig GmbH, като за този производител не са представени следните документи и информация:

- декларация за съответствие на изделията, които са предмет на настоящата обществена поръчка в качеството им на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – копие на оригинала и превод на

български език и ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/, съгласно т.2.2.1. от утвърдената документация;

- валиден сертификати ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за качеството, съгласно т.2.2.2. от утвърдената документация;
- оторизационно писмо, издадено от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител за право на представителство и търговия на територията на Република България, на името на участника, в случай че участникът не е производител, съгласно т.2.2.5. от утвърдената документация;

Предвид горните констатации и на основание чл. 68, ал. 8 и ал. 9 от ЗОП, следва в срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстраните установените от комисията липси и несъответствия, като представи посочените по-горе документи.

5. Констатации по оферта 5 - плик № 1 „Документи за подбор“ на С&Т България ЕООД

Участникът **С&Т България ЕООД** е представил всички изискуеми документи, които напълно отговарят на предварително обявените от възложителя условия и се допуска до разглеждане на Плик № 2 „Предложение за изпълнение на поръчката“.

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 „Доставка на ангиографски апарати за лечебните заведения, включени в Средносрочната рамкова инвестиционна програма (СРИП), финансирана по Оперативна програма „Регионално развитие 2007 – 2013 г.“ от участник (изписва си наименованието на участника).

Съгласно чл. 68, ал. 9 от ЗОП при констатирани липси на документи и несъответствие с критериите за подбор, участниците могат в съответствие с изискванията на възложителя, посочени в обявлението, да заменят представените документи или да представят нови, с които смятат, че ще удовлетворят поставените от възложителя критерии за подбор.

Настоящият протокол се състави и подписа на 24.08.2015 г.

Състав на комисията:

Председател:

Румяна Ставрева - главен юриконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“, правоспособен юрист

Членове:

д-р Владимир Наунов - кардиолог в клиника по кардиология УМБАЛ „Александровска“ ЕАД - **експерт с професионална компетентност;**

д-р Светослав Куртев - кардиолог в клиника по кардиология в УМБАЛ „Александровска“ ЕАД - **експерт с професионална компетентност;**

Геновева Бакърджиева - старши експерт в отдел „ПВФ“, дирекция „МДПП“;

Шенай Еминова - старши юриконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;