

**ПРИЕМАМ РАБОТАТА НА КОМИСИЯТА:
Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО**



Дата: 12.11..... 2015 г.

ПРОТОКОЛ № 2

за разглеждане, оценка и класиране на офертите в обществена поръчка с предмет: **„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Превенция и контрол на ХИВ/СПИН“ включваща 47 обособени позиции**, констатациите на комисията за наличието и редовността на представените документи в Плик № 1, включително и допълнително представените документи, изискани с Протокол №1, документите в Плик № 2, както и отваряне на Плик № 3 с ценовите оферти на участниците, оценяване и класиране на офертите.

На проведените закрити заседания на 28.10, 29.10. и 30.10.2015 г. на комисията, назначена със Заповед № РД-11-339/04.08.2015 г. (срокът за работа на комисията удължен със Заповед № РД-11-420/02.10.2015 г. и Заповед № РД-11-521/04.11.2015 г.) на възложителя, взеха участие следните лица:

I. Състав на комисията:

Председател: Антон Господинов, началник отдел „ОП“ в дирекция „НРОПЗ“;

Членове:

1. Константинос Янис, ст. асистент доставки към ПФГФ“, експерт с професионална компетентност;
2. Ваня Миткова, главен експерт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;
3. д-р Мария Замфирова, държавен експерт в дирекция „МДПП“, експерт с професионална компетентност и
4. Христо Иванов, външен експерт, вписан в регистъра на АОП под № ВЕ-878, експерт с професионална компетентност.

На проведените закрити заседания Комисията разгледа допълнително представените документите изискани с Протокол № 1.

Комисията направи следните констатации по допълнително представените документи:

Участникът **“ЖИВАС” ООД** с вх. № 26-01-159/22.10.2015 г. е представил попълнена декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, съгласно изискванията, посочени в т. 3.1.1.3. „Необходими документи“ от документацията за участие.

Комисията допуска участника **“ЖИВАС” ООД** до по нататъшно участие в процедурата по обособена позиция № 34.

Участникът **“СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД** с вх. № 26-01-177/27.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособени позиции: №№ 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 22, 23, 24, 32, 33, 35, 36, 37, 40, 41, 42 и 44.

Участникът е представил заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ за обособени позиции №№ 10, 11 и 12.

Участникът е представил заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на изделията за обособени позиции №№ 14, 15, 16, 17, 22, 23 и 24.

Участникът е представил заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на изделията и заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ за обособени позиции №№ 40, 41 и 42.

Участникът не е представил заверено копие на валиден сертификат БДС EN ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обществената поръчка, издаден на името на производителя на изделията по обособени позиции №№ 10, 11, 12, 32 и 33 „Момина крепост“ АД, съгласно т.2.2.3. от „Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“, посочени в документацията за участие.

Участникът не е представил декларация за заплащане на медицинските изделия от обществен фонд, в която се посочва конкретното медицинско изделие, за което се участва по обособени позиции №№ 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 22, 23, 24, 32, 33, 35, 36, 37, 40, 41, 42 и 44, съгласно т. 2.3.4. от „Изисквания към медицински изделия от обособена позиция № 1 до обособена позиция № 44 (Групи I, II, III и IV)“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в документацията за участие.

Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинското изделие за обособена позиция № 17, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години, съгласно т.2.3.3. от „Изисквания към медицински изделия от обособена позиция № 1 до обособена позиция № 44“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в документацията за участие.

Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинските изделия за обособени позиции № 15 „**Инжекционна игла 20 G ½ стерилна**“, № 22 „**Инжекционна игла 22 G 1 1/4 стерилна**“ и № 23 „**Инжекционна игла 23 G 1 1/4 стерилна**“, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години, съгласно т. 2.3.3. от „Изисквания към медицински изделия от обособена позиция № 1 до обособена позиция № 44 (Групи I, II, III и IV)“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в документацията за участие.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване **“СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД** от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 22, 23, 24, 32, 33, 35, 36, 37, 40, 41, 42 и 44.

Участникът **“ХИМТЕКС” ООД** не е представил допълнително изискваните с протокол № 1 документи и информации, касаещи обособени позиции: №№ 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 29, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44 и 46.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване **“ХИМТЕКС” ООД** от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 29, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44 и 46.

Участникът **“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД** с вх. № 26-01-182/22.10.2015 г. е представил допълнително изисквани документи и информации, касаещи обособени позиции №№ 2, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 32, 33, 39 и 46.

Участникът е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който е видно, че за конкретните медицински изделия по обособени позиции №№ 2, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 32, 33 и 39 за които се участва няма

регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същите.

Участникът е представил заверено копие на валиден сертификат EN ISO 13485:2012 с обхват съгласно предмета на обособени позиции №№ 9, 10, 11, 12, 14, 19, 20, 21, 22, 23, 24 и 25, издаден на името на производителя KD Medical GmbH.

Участникът е представил заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на медицинските изделия по обособени позиции №№ 9, 10, 11, 12, 14, 19, 20, 21, 22, 23, 24 и 25.

Участникът не е представил заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ за обособена позиция № 8.

Участникът не е представил заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на медицинските изделия по обособени позиции №№ 32, 33 и 39, съгласно т. 3.1.1.6.9 от Документацията.

Участникът не е представил декларации, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за обособени позиции №№ 32 и 33.

Участникът не е представил заверено копие на сертификат ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на производителя на медицинското изделие по обособена позиция № 46 Heinz Herenz Medizinalbedarf GmbH, с обхват съгласно предмета на обособената позиция.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване **“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ”** ООД от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 8, 32, 33, 39 и 46.

Комисията допуска участника **“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ”** ООД до по нататъшно участие в процедурата по обособени позиции №№ 2, 9, 10, 11, 12, 14, 19, 20, 21, 22, 23, 24 и 25.

Участникът **“ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ”** ЕООД не е представил допълнително изисканите с протокол № 1 документи и информации, касаещи обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване **“ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ”** ЕООД от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39.

Участникът **“ЛАБ ДИАГНОСТИКА”** ООД с вх. №26-01-186/22.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособена позиция №39.

Участникът е представил превод на български език на представения каталог за обособена позиция № 39.

Комисията допуска участника **“ЛАБ ДИАГНОСТИКА”** ООД до по нататъшно участие в процедурата по обособена позиция № 39.

Участникът **“МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА”** ООД с вх. №26-01-189/23.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособени позиции №№ 6 и 8.

Участникът е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за конкретните медицински изделия по обособени позиции №№ 6 и 8 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за

инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същите.

Комисията допуска участника **“МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА” ООД** до по нататъшно участие в процедурата по обособени позиции №№ 6 и 8.

Участникът **“ДАНС ФАРМА” ЕООД** с вх. № 26-01-192/27.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 8.

Участникът е представил заверено копие на валиден сертификат ISO 9001:2008 с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които участва, издаден на името на участника.

Участникът е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинските изделия по обособени позиции №№ 1, 2, 4 и 6 няма блокирани или изтеглени партии през последните две години.

Участникът е представил превод на български език на представените каталози и брошури за обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 8.

Комисията допуска участника **“ДАНС ФАРМА” ЕООД** до по нататъшно участие в процедурата по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 8.

Участникът **“БУЛМАР МЛ” ООД** с вх. № 26-01-193/21.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособена позиция № 45.

Участникът е представил заверено копие на валиден сертификат ISO 9001:2008, с обхват предмета на обособена позиция № 45, издаден на името на производителя „Купро-94“ ООД.

Комисията допуска участника **“БУЛМАР МЛ” ООД** до по нататъшно участие в процедурата по обособена позиция № 45.

Участникът **“БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР” ЕООД** с вх. № 26-01-194/27.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособени позиции №№ 26, 27, 28, 29 и 30.

Участникът е представил отделни пликосе №1 „Документи за подбор“ за всяка позиция, за която кандидатства.

Участникът е представил попълнена декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, съгласно изискванията посочени в т. 3.1.1.3. „Необходими документи“ от документацията за участие.

Участникът е представил декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за обособени позиции №№ 29 и 30.

Участникът е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинските изделия по обособени позиции №№ 29 и 30 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години.

Участникът е представил декларации, в които се посочват медицинските изделия по обособени позиции №№ 29 и 30 и конкретният обществен фонд по който се заплащат.

Участникът е представил мостри на предлаганите медицински изделия по обособени позиции №№ 29 и 30.

Участникът е представил заверено копие на валиден сертификат ISO 13485:2003, с обхват съгласно предмета на обособени позиции №№ 29 и 30, издаден на името на производителя.

Участникът е представил заверено копие на валиден сертификат ISO 9001:2008, с обхват съгласно предмета на обособени позиции №№ 29 и 30, издаден на името на участника.

Участникът е представил превод на български език на представените каталози и брошури за обособени позиции №№ 29 и 30.

Участникът не е представил декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за обособени позиции №№ 26, 27 и 28.

Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинските изделия по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди от същото медицинско изделие през последните две години.

Участникът не е представил декларации, в които се посочват медицинските изделия по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 и конкретният обществен фонд по който се заплащат.

Участникът не е представил документ за внесена гаранция за участие в процедурата по обособени позиции №№ 26, 27 и 28.

Участникът не е представил превод на български език на представените каталози и брошури за обособени позиции №№ 26, 27 и 28.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване **“БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР” ЕООД** от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 26, 27 и 28.

Комисията допуска участника **“БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР” ЕООД** до по нататъшно участие в процедурата по обособени позиции №№ 29 и 30.

Участникът **“АРКО КОМПАНИ” ЕООД** с вх. № 26-01-195/26.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособена позиция № 1.

Участникът е представил попълнена декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, съгласно изискванията посочени в т. 3.1.1.3. „Необходими документи“ от документацията за участие.

Комисията допуска участника **“АРКО КОМПАНИ” ЕООД** до по нататъшно участие в процедурата по обособена позиция № 1.

Участникът **“РИДАКОМ” ЕООД** не е представил допълнително изисканите с протокол № 1 документи и информации, касаещи обособени позиции №№ 1, 8 и 34.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване **“РИДАКОМ” ЕООД** от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 1, 8 и 34.

Участникът **“ЮНИМЕДИКА” ЕООД** с вх. № 26-01-199/22.10.2015 г. е представил допълнително изискани документи и информации, касаещи обособени позиции №№ 34, 35, 36 и 37.

Участникът е представил отделни пликове №1 „Документи за подбор“ за всяка позиция, за която кандидатства.

Участникът е представил попълнено “Представяне на участника” за всички обособени позиции, по които участва.

Участникът е представил заверено копие на валиден сертификат ISO 9001:2008 съгласно предмета на поръчката, издаден на името на участника.

Участникът е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за конкретните медицински изделия по обособени позиции №№ 35, 36 и 37 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди.

Участникът е представил заверено копие на валиден сертификат ISO 13485:2003 и ISO 9001:2008 издадени на името на производителя Ансел Хелткеър Европа НВ с обхват, непокриващ предмета на обособени позиции №№ 35, 36 и 37 каквото е изискването на възложителя в т. 2.2.3 от „Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване **“ЮНИМЕДИКА” ЕООД** от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 35, 36 и 37.

Комисията допуска участника **“ЮНИМЕДИКА” ЕООД** до по нататъшно участие в процедурата по обособена позиция № 34.

След приключване на работа по допълнително предоставените документи, изискани с Протокол №1, комисията пристъпи към разглеждане на документите представени в Плик №2 „Предложение за изпълнение на поръчката” и констатира следното:

Комисията провери техническите предложения на участника **“ЖИВАС” ООД** за обособена позиция № 34 и констатира, че направеното предложение за изпълнение на поръчката е в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника **“ЖИВАС” ООД** до отваряне на ценовото предложение за обособена позиция № 34.

Комисията провери техническото предложение на участника **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД** за обособена позиция № 29 и констатира, че направеното предложение за изпълнение на поръчката е в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД** до отваряне на ценовото предложение за обособена позиция № 29.

Комисията провери техническите предложения на участника **“ХИМТЕКС” ООД** за обособени позиции №№ 45 и 47 и констатира, че направените предложения за изпълнение на поръчката са в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника **“ХИМТЕКС” ООД** до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 45 и 47.

Комисията провери техническите предложения на участника **“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД** за обособени позиции №№ 2, 9, 10, 11, 12, 14, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 и 34 и констатира, че направените предложения за изпълнение на поръчката са в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника **“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД** до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 2, 9, 10, 11, 12, 14, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25 и 34.

Комисията провери техническите предложения на участника **„ЕЛТА 90М“ ООД** за обособени позиции №№ 3, 4 и 5 и констатира, че направените предложения за изпълнение на поръчката са в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника **„ЕЛТА 90М“ ООД** до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 3, 4 и 5.

Комисията провери техническото предложение на участника „**ЛАБ ДИАГНОСТИКА**“ **ООД** за обособена позиция № 39 и констатира, че направеното предложение за изпълнение на поръчката е в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника „**ЛАБ ДИАГНОСТИКА**“ **ООД** до отваряне на ценовото предложение за обособена позиция № 39.

Комисията провери техническите предложения на участника „**МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА**“ **ООД** за обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 6 и 8 и констатира следното:

при разглеждане на техническите предложения касаещи обособени позиции №№ 3, 4 и 5 комисията констатира, че те не отговарят на изискването на възложителя за опаковка – 1 x 96 ямкова плака, окомплектовани с необходимия брой връхчета. Предложението на участника е за опаковка от 1 x 192 ямкова плака, окомплектовани с необходимия брой връхчета.

при разглеждане на техническото предложение касаещо обособена позиция № 6 комисията констатира, че то не отговаря на изискването на възложителя теста да открива специфични анти-ХИВ антитела в проби от кръв, серум и плазма. Предложението на участника е за тест, който работи само с плазма и серум, а не работи с кръв.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.3 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване „**МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА**“ **ООД** от по нататъшно участие в процедурата за обособени позиции №№ 3, 4, 5 и 6.

Комисията допуска участника „**МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА**“ **ООД** до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 1 и 8.

Комисията провери техническите предложения на участника „**ДАНС ФАРМА**“ **ЕООД** за обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 8 и констатира, че направените предложения за изпълнение на поръчката са в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника „**ДАНС ФАРМА**“ **ЕООД** до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 8.

Комисията провери техническите предложения на участника „**БУЛМАР МЛ**“ **ООД** за обособени позиции №№ 8, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 43, 45 и 46 и констатира, че направените предложения за изпълнение на поръчката са в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника „**БУЛМАР МЛ**“ **ООД** до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 8, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 43, 45 и 46.

Комисията провери техническите предложения на участника „**БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР**“ **ЕООД** за обособени позиции №№ 29 и 30 и констатира, че направените предложения за изпълнение на поръчката са в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника „**БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР**“ **ЕООД** до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 29 и 30.

Комисията провери техническото предложение на участника „**АРКО КОМПАНИ**“ **ЕООД** за обособена позиция № 1 и констатира следното:

В техническото предложение на участника липсва информация за чувствителност на теста 100 %, специфичност не по-малка от 99 %. От приложените извадки от каталога и посочената в тях информация за медицинското изделия под кат.№ 1231-1041 е видно, че чувствителността е > 99,9%, което не отговаря на изискването на възложителя за чувствителност 100%.

Предвид изложеното по-горе, на основание чл. 69, ал.1, т.3 от ЗОП, комисията предлага за отстраняване „**АРКО КОМПАНИ**“ **ЕООД** от по нататъшно участие в процедурата за обособена позиция № 1.

Комисията провери техническите предложения на участника „**ДИАМЕД**“ ООД за обособени позиции №№ 35, 36, 37 и 39 и констатира, че направените предложения за изпълнение на поръчката са в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника „**ДИАМЕД**“ ООД до отваряне на ценовите предложения за обособени позиции №№ 35, 36, 37 и 39.

Комисията провери техническото предложение на участника „**ЮНИМЕДИКА**“ ЕООД за обособена позиция № 34 и констатира, че направеното предложение за изпълнение на поръчката е в съответствие с изискванията на възложителя и на ЗОП.

Комисията допуска участника „**ЮНИМЕДИКА**“ ЕООД до отваряне на ценовото предложение за обособена позиция № 34.

На основание чл. 69а, ал. 3 от ЗОП всички участници бяха уведомени на 28.10.2015 г., че отварянето на ценовите оферти на допуснатите участници ще се проведе на 02.11.2015 г., от 11,00 ч. в сградата на Министерството на здравеопазването, пл. „Света Неделя“ № 5, гр. София. Съобщение за отваряне на ценови предложения беше публикувано на сайта на Министерството на здравеопазването на 28.10.2015 г.

Отварянето на *Плик № 3* с надпис „Предлагана цена“ на допуснатите участници бе извършено на 02.11.2015 г. от 11.00 ч. от комисия в състав:

Председател: Антон Господинов, началник отдел „ОП“ в дирекция „НРОПЗ“;

Членове:

1. Константинос Янис, ст. асистент доставки към ПФГФ“, експерт с професионална компетентност;
2. Ваня Миткова, главен експерт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;
3. Румен Андреев, мениджър доставки ПФГФ, експерт с професионална компетентност и
4. Христо Иванов, външен експерт, вписан в регистъра на АОП под № ВЕ-878, експерт с професионална компетентност.

Румен Андреев, мениджър доставки ПФГФ, експерт с професионална компетентност, резервен член на комисията назначена със Заповед № РД-11-339/04.08.2015 г. (срокът за работа на комисията удължен със Заповед № РД-11-420/02.10.2015 г. и Заповед № РД-11-521/04.11.2015 г.) на възложителя, участва в отварянето на ценовите оферти на допуснатите участници на мястото на редовния член на комисията д-р Мария Замфирова, държавен експерт в дирекция „МДПП“, експерт с професионална компетентност.

Комисията покани упълномощените представители на участниците, подали оферти, да присъстват при отварянето на ценовите оферти на допуснатите участници .

На основание чл. 68, ал. 3 от Закон за обществените поръчки (ЗОП) при действията на комисията по чл. 69а, ал. 3 от ЗОП, присъстваха следните представители на участниците:

1. д-р Нелли Икономова, упълномощен представител на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД;
2. Галина Стоянова, упълномощен представител на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД;
3. Петко Кръстев, упълномощен представител на „ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ“ ООД;
4. Светослав Цанков, упълномощен представител на „АА МЕДИКЪЛ БЪЛГАРИЯ“ООД;
5. Мария Николова, упълномощен представител на „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ООД;
6. Елисавета Чубриева, упълномощен представител на „ДАНС ФАРМА“ ЕООД;
7. Илиян Арnaudов, управител на „АРКО КОМПАНИ“ ЕООД;
8. Антон Вакарелски, управител на „ЗМЕД“ ЕООД;
9. Петко Велчовски, упълномощен представител на „БУЛМАР МЛ“ ООД;
10. Ралица Мирчева, упълномощен представител на „ЮНИМЕДИКА“ ЕООД.

Комисията пристъпи към отварянето и оповестяването на ценовите предложения на участниците, по реда на постъпване на офертите.

Комисията се съобрази с изискванията на чл. 69а, ал.1 от ЗОП и не отвори пликове с цени на:

“СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД за обособени позиции с №№ 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 22, 23, 24, 32, 33, 35, 36, 37, 40, 41, 42 и 44;

“ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ” ЕООД за обособени позиции с №№ 10, 11, 12, 14, 15, 17, 22, 25, 35, 36, 37, 38, 40, 41, 42 и 44;

„ЗМЕД“ ЕООД за обособени позиции с №№ 2 и 8;

“Химтекс” ООД за обособени позиции с №№ 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 29, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44 и 46;

“Медицинска Техника Инженеринг” ООД за обособени позиции с №№ 8, 32, 33, 39 и 46;

“Емония Фарматех България” ЕООД за обособени позиции с №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39;

“Хелмед България” ЕООД за обособени позиции с №№ 9, 10, 11, 12, 14, 15, 19, 20, 22, 23, 24, 25, 35, 36, 37, 40, 41, 42, 44 и 45;

“Агарта-ЦМ” ЕООД за обособени позиции с №№ 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 35, 36, 37, 40, 41 и 42;

„БГ МЕД“ ЕООД за обособени позиции с №№ 5 и 6;

„Марвена Диагностика“ ООД за обособени позиции с №№ 3, 4, 5 и 6;

“АА Медикъл България” ООД за обособени позиции с №№ 1, 2, 3, 4, 5 и 6;

“Елпак-Лизинг” ЕООД за обособени позиции с №№ 1 и 8;

„Бест Медикал Къър“ ЕООД за обособени позиции с №№ 26, 27 и 28;

„Арко Компани“ ЕООД за обособена позиция с № 1;

„Гамидор България“ ООД за обособени позиции с №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 8;

„Ридаком“ ЕООД за обособени позиции с №№ 1, 8 и 34;

„Юнимедика“ ЕООД за обособени позиции с №№ 35, 36, и 37.

Съгласно чл.69а, ал. 3 от ЗОП при отварянето и оповестяването на предлаганите цени, комисията предложи по един от присъстващите представители на участниците да подпише ценовите оферти.

Комисията закри заседанието и съгласно документацията, за всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки и условията на документацията одобрена от възложителя, пристъпи към сверяване на обявените ценовите предложения, касаещи медицински изделия, с вписаните пределни стойности в Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ. Комисията констатира, че обявените ценовите предложения са под вписаните в Списъка пределни стойности и премина към оценка на офертите, въз основа на критерия „най-ниска цена“ /без ДДС/, като сравни ценовите оферти на участниците на база предложени единични цени.

Комисията констатира, че ценовото предложение на “Булмар МЛ” ООД за обособени позиции № 8 и № 29, ценовото предложение на “Данс Фарма” ЕООД за обособена позиция № 8 и ценовото предложение на “Живас” ООД за обособена позиция № 34 са с повече от 20% по благоприятни от средната цена на останалите участници за съответните обособени позиции. Поради това обстоятелство и на основание чл. 70, ал.1 от ЗОП комисията поиска участниците да представят срок от 3 /три/ работни дни от получаване на искането подробна писмена обосновка за предложената от тях единична цена по съответните обособени позиции. Всички обосновки бяха представени на 03.11.2015 г. до края на работния ден. На 04.11.2015 г. комисията в състав всички редовни членове се събра на закрито заседание.

Комисията провери и анализира обосновката представена от участника “Булмар МЛ” ООД за обособени позиции № 8 и № 29. Комисията смята, че са налице икономичност при изпълнение на обществената поръчка съгласно чл.70, ал.2, т.4 от ЗОП, с наличие на собствена

материална база и собствен транспорт. Също така, комисията смята, че са налице изключително благоприятни условия при договарянето на специални цени за конкретната процедура. Предвид горното, комисията приема финансовата обосновка представена от участника "Булмар МЛ" ООД за обособени позиции № 8 и № 29. Комисията допуска участника до по-нататъшно участие в процедурата.

Комисията провери и анализира обосновката представена от участника "Данс Фарма" ЕООД за обособена позиция № 8. Комисията смята, че са налице изключително благоприятни условия предоставени от страна на производителите на офериранияте продукти, като преференциални цени, и приема финансовата обосновка на участника за обособена позиция № 8. Комисията допуска участника до по-нататъшно участие в процедурата.

Комисията провери и анализира обосновката представена от участника "Живас" ООД за обособена позиция № 34. Комисията смята, че са налице изключително благоприятни условия и икономичност при изпълнение на обществената поръчка, породени от факта, че участникът е производител на изделието с което участва. В подкрепа на горното, участникът е описал нов технологичен процес за изпълнение на производствените дейности и подробно ценообразуване на крайната цена на изделието с което участва. Комисията приема финансовата обосновка на участника за обособена позиция № 34. Комисията допуска участника до по-нататъшно участие в процедурата.

На 05.11.2015 г. министърът на здравеопазването отправи покана към всички участници за удължаване на срока на валидност на офертите с които участват. До края на определения срок 06.11.2015 г. в Министерство на здравеопазването са постъпили декларации за удължаване на срока на валидност на офертите от участниците: "Софарма Трейдинг" АД, "Булмар МЛ" ООД, "Живас" ООД, "Данс Фарма" ЕООД, "Химтекс" ООД, "Медицинска Техника Инженеринг" ООД, „Марвена Диагностика“ ООД, „Бест Медикал Кеър“ ЕООД, „Гамидор България“ ООД, „Юнимедика“ ЕООД, „Диамед“ ООД, "Лаб Диагностика" ООД и "Елта 90М" ООД.

В резултат на работата си по разглеждане, оценяване и класиране на постъпилите предложения за участие в откритата процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Превенция и контрол на ХИВ/СПИН“ включваща 47 обособени позиции*, комисията

ПРЕДЛАГА:

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2, във връзка с ал. 3 от ЗОП, за отстраняване **"ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ" ЕООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 10, 11, 12, 14, 15, 17, 22, 25, 35, 36, 37, 38, 40, 41, 42 и 44. Участникът е представил един плик с надпис: "Предлагана цена" с което офертата не отговаря на изискванията на ЗОП и на Документацията за участие в поръчката. Съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП и точка 3.1.3 от Документацията, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите за които се участва. Извън офертата си участникът е представил отделна кутия с надпис "Мостри", което е в противоречие с чл. 57 ал. 2 от ЗОП.

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2, във връзка с ал. 3 от ЗОП, за отстраняване **"3 МЕД" ЕООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 2 и 8. Участникът е представил един плик с надпис: "Предлагана цена" с което офертата не отговаря на изискванията на ЗОП и на Документацията за участие в поръчката. Съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП и точка 3.1.3 от Документацията, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите за които се участва.

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2 от ЗОП, за отстраняване **"ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 9, 10, 11, 12, 14,

15, 19, 20, 22, 23, 24, 25, 35, 36, 37, 40, 41, 42, 44 и 45. Извън офертата си участникът е представил отделна кутия с поставени мостри, което е в противоречие с чл. 57 ал. 2 от ЗОП.

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2, във връзка с ал. 3 от ЗОП, за отстраняване **“АГАРТА-ЦМ” ЕООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 35, 36, 37, 40, 41 и 42. Участникът е представил един плик с надпис: “Предлагана цена” с което офертата не отговаря на изискванията на ЗОП и на Документацията за участие в поръчката. Съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП и точка 3.1.3 от Документацията, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите за които се участва. Извън офертата си участникът е представил отделна кутия с надпис “Мостри”, което е в противоречие с чл. 57 ал. 2 от ЗОП.

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2, във връзка с ал. 3 от ЗОП, за отстраняване **“БГ МЕД” ЕООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 5 и 6. Участникът е представил един плик с надпис: “Предлагана цена” с което офертата не отговаря на изискванията на ЗОП и на Документацията за участие в поръчката. Съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП и точка 3.1.3 от Документацията, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите за които се участва.

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2 от ЗОП, за отстраняване **“АА МЕДИКЪЛ БЪЛГАРИЯ” ООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 1, 2, 3, 4, 5 и 6. Участникът е представил прозрачни пликове № 2 с надпис: “Предложение за изпълнение на поръчката” с което офертата не отговаря на изискванията на ЗОП и на Документацията за участие в поръчката. Съгласно чл. 57, ал. 2 от ЗОП и съгласно изискванията на документацията, всяка оферта трябва да съдържа три отделни запечатани, непрозрачни и надписани плика.

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2, във връзка с ал. 3 от ЗОП, за отстраняване **“ЕЛПАК ЛИЗИНГ” ЕООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 1 и 8. Участникът е представил един плик с надпис: “Предлагана цена” с което офертата не отговаря на изискванията на ЗОП и на Документацията за участие в поръчката. Съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП и точка 3.1.3 от Документацията, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите за които се участва.

На основание чл. 69 ал. 1 т. 4, във връзка с чл. 57, ал. 2 и ал. 3 от ЗОП, за отстраняване **“ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ” ООД** от процедурата по обособени позиции с №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6 и 8. Участникът е представил прозрачни пликове № 1 с надпис: “Документи за подбор”. Съгласно разпоредбата на чл. 57, ал. 2 от ЗОП и изискванията на Документацията, всяка оферта трябва да съдържа три отделни, непрозрачни и надписани плика. Участникът е представил един плик с надпис: “Предлагана цена” с което офертата не отговаря на изискванията на ЗОП и на Документацията за участие в поръчката. Съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП и точка 3.1.3 от Документацията, когато участник подава оферта за повече от една обособена позиция, пликове № 2 и 3 се представят за всяка от позициите за които се участва.

На основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, за отстраняване **“СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД** от процедурата по обособени позиции №№ 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 22, 23, 24, 32, 33, 35, 36, 37, 40, 41, 42 и 44. Офертата на участника не отговаря на чл. 56 от ЗОП и на Документацията за участие в обществената поръчка. Участникът не е представил заверено копие на валиден сертификат БДС EN ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обществената поръчка, издаден на името на производителя на изделията по обособени позиции №№ 10, 11, 12, 32 и 33 „Момина крепост“ АД, съгласно т.2.2.3. от „Минимални

изисквания за технически възможности и квалификация на участниците“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“, посочени в документацията за участие. Участникът не е представил декларация, в която се посочва конкретното медицинско изделие, за което се участва по обособени позиции №№ 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 22, 23, 24, 32, 33, 35, 36, 37, 40, 41, 42 и 44, съгласно т. 2.3.4. от „Изисквания към медицински изделия от обособена позиция № 1 до обособена позиция № 44 (Групи I, II, III и IV)“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в документацията за участие. Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинското изделие за обособена позиция № 17, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди от същото медицинско изделие през последните две години, съгласно т.2.3.3. от „Изисквания към медицински изделия от обособена позиция № 1 до обособена позиция № 44 (Групи I, II, III и IV)“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в документацията за участие. Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинските изделия за обособени позиции № 15 „Инжекционна игла 20 G ½ стерилна“, № 22 „Инжекционна игла 22 G 1 1/4 стерилна“ и № 23 „Инжекционна игла 23 G 1 1/4 стерилна“, няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди от същото медицинско изделие през последните две години, съгласно т. 2.3.3. от „Изисквания към медицински изделия от обособена позиция № 1 до обособена позиция № 44 (Групи I, II, III и IV)“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в документацията за участие.

На основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, за отстраняване **“ХИМТЕКС” ООД** от процедурата по обособени позиции №№ 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 29, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44 и 46. Офертата на участника не отговря на чл. 56 от ЗОП и на Документацията за участие в обществената поръчка. Участникът не е представил декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат /Наредбата/, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за всяка една позиция, за която участникът кандидатства. Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за конкретните медицински изделия по обособени позиции №№ 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 29, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44 и 46 за които участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди. Участникът не е представил декларация, в която се посочват медицинските изделия по обособени позиции №№ 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 29, 32, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44 и 46 за които участва и конкретният обществен фонд по който се заплащат, на съответната държава – членка на Европейски съюз. Участникът не е представил сертификат ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на производителя „Бурнас медикалс“ Г. Бурнас и С. Бурна Ко., с обхват съгласно предмета на обособени позиции №№ 8, 26, 27 и 29. Участникът не е представил заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от производителя на изделието и заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ за изделието по обособена позиция № 8. Участникът не е представил копия на брошури, каталози и/или фотографски снимки на стоките, от които ясно да се вижда каталожния номер на изделията, които се оферират за обособени позиции №№ 15, 16, 18, 19 и 21. Участникът не е представил заверено копие на преведен и валиден сертификат

БДС EN ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособени позиции №№ 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24 и 25, издаден на името на производителя на изделията „Момина крепост“ АД. Участникът не е представил заверени копия на Декларации за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадени от производителя на изделията обособени позиции №№ 26, 27, 29, 32, 33, 38 и 44. Участникът не е представил за изделията обособени позиции №№ 26, 27, 38, 40, 41 и 42 заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ. Участникът не е представил мостри на предлаганите медицински изделия по обособени позиции №№ 26, 27, 29 и 41. Участникът не е представил заверено копие на сертификат ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на производителя „Делталаб С.Л.“, с обхват съгласно предмета на обособени позиции №№ 35, 36 и 37. Участникът не е представил заверено копие на сертификат ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на производителя „VWR INTERNATIONAL EUROPE BVBA“, с обхват съгласно предмета на обособена позиция № 39. Участникът не е представил заверено копие на сертификат ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на производителя „С. К. ВЕТРО ДИЗАЙН С.Р.Л.“, с обхват съгласно предмета на обособена позиция № 44. Участникът не е представил заверено копие на сертификат ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на производителя „Делталаб С.Л.“, с обхват съгласно предмета на обособена позиция № 46.

На основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, за отстраняване **“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД** от процедурата по обособени позиции №№ 8, 32, 33, 39 и 46. Офертата на участника не отговря на чл. 56 от ЗОП и на Документацията за участие в обществената поръчка. Участникът не е представил заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ за обособена позиция № 8. Участникът не е представил заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на медицинските изделия по обособени позиции №№ 32, 33 и 39, съгласно т. 3.1.1.6.9 от Документацията. Участникът не е представил декларации, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за обособени позиции №№ 32 и 33. Участникът не е представил заверено копие на сертификат ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат, както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на производителя на медицинското изделие по обособена позиция № 46 Heinz Herenz Medizinalbedarf GmbH, с обхват съгласно предмета на обособената позиция.

На основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, за отстраняване **“ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ” ЕООД** от процедурата по обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39. Офертата на участника не отговря на чл. 56 от ЗОП и на Документацията за участие в обществената поръчка. Участникът не е представил декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата за обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39. Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция

по лекарствата от които да е видно, че за конкретното медицинско изделие от обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години. Участникът не е представил декларации от участника, в които се посочва медицинското изделие по обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39 за което се участва и конкретният обществен фонд по който се заплаща, на съответната държава – членка на Европейски съюз. Участникът не е представил за обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5 и 6 заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от производителя на изделията. Участникът не е представил за обособени позиции №№ 3, 4, 5 и 6 заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ. Участникът не е представил за обособени позиции №№ 2, 3, 4, 5, 6, 38 и 39 превод на български език на представените каталози. Участникът не е представил за обособени позиции №№ 38 и 39 заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕЕС, издадена от производителя на изделието.

На основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, за отстраняване **“БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР” ЕООД** от процедурата по обособени позиции №№ 26, 27 и 28. Офертата на участника не отговря на чл. 56 от ЗОП и на Документацията за участие в обществената поръчка. Участникът не е представил декларация, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за обособени позиции №№ 26, 27 и 28. Участникът не е представил копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за медицинските изделия по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните две години. Участникът не е представил декларации, в които се посочват медицинските изделия по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 и конкретният обществен фонд по който се заплащат. Участникът не е представил документ за внесена гаранция за участие в процедурата по обособени позиции №№ 26, 27 и 28. Участникът не е представил превод на български език на представените каталози и брошури за обособени позиции №№ 26, 27 и 28.

На основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, за отстраняване **“РИДАКОМ” ЕООД** от процедурата по обособени позиции №№ 1, 8 и 34. Офертата на участника не отговря на чл. 56 от ЗОП и на Документацията за участие в обществената поръчка. Участникът не е представил за обособена позиция № 34 заверено копие на валиден сертификат БДС EN ISO 13485:2003/ISO 9001:2008 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обществената поръчка, издаден на името на производителя HiMedia Laboratories Pvt. Ltd, съгласно т. 2.2.3. от „Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в документацията за участие. Участникът не е представил декларация, в която се посочва конкретното медицинско изделие по обособени позиции №№ 1 и 8 с което се участва и конкретният обществен фонд по който се заплаща на съответната държава – членка на Европейски съюз, съгласно т. 2.3.4 от „Изисквания към медицински изделия от обособена позиция № 1 до обособена позиция № 44 (Групи I, II, III и IV)“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“ посочени в Документацията за участие. Участникът не е представил декларации, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което

извлечение да е видна продажната цена по смисъла на § 1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с § 1, т. 4 от Допълнителните разпоредби на Наредбата, за обособени позиции №№ 1 и 8. Участникът не е представил за обособени позиции №№ 1 и 8 копие на официален документ, издаден от Изпълнителната агенция по лекарствата от който да е видно, че за конкретното медицинско изделие за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партиди от същото медицинско изделие през последните две години. Участникът не е представил за обособена позиция № 8 приложението към Декларацията за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя на изделието. Участникът не е представил за обособена позиция № 8 заверено копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ. Участникът не е представил за обособена позиция № 34 заверено копие на разрешително за пускане на пазара на биоциден препарат, издадено по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси или Регламент № 528/2012 г. на Европейския парламент и на Съвета, относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди за медицинското изделие по обособена позиция № 34 (Група IV). Участникът не е представил превод на български език на представените брошури и каталози за обособени позиции №№ 1 и 34.

На основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, за отстраняване **“ЮНИМЕДИКА” ЕООД** от процедурата по обособени позиции №№ 35, 36 и 37. Офертата на участника не отговаря на чл. 56 от ЗОП и на Документацията за участие в обществената поръчка. Участникът не е представил заверено копие на валиден сертификат ISO 13485:2003 и ISO 9001:2008 издадени на името на производителя Ансел Хелткеър Европа НВ с обхват, покриващ предмета на обособени позиции №№ 35, 36 и 37 каквото е изискването на възложителя в т. 2.2.3 от „Минимални изисквания за технически възможности и квалификация на участниците“, част от „Общи и специфични изисквания към участниците“.

На основание чл. 69, ал.1, т.3 от ЗОП, за отстраняване **„МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД** от процедурата по обособени позиции №№ 3, 4, 5 и 6. Участникът е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на възложителя. Техническите предложения касаещи обособени позиции №№ 3, 4 и 5 не отговаря на изискването на възложителя за опаковка – 1 x 96 ямкова плака, окомплектовани с необходимия брой връхчета. Предложението на участника е за опаковка от 1 x 192 ямкова плака, окомплектовани с необходимия брой връхчета. Техническото предложение касаещо обособена позиция № 6 не отговаря на изискването на възложителя, а именно: теста да открива специфични анти-ХИВ антитела в проби от кръв, серум и плазма. Предложението на участника е за тест, който работи само с плазма и серум, а не работи с кръв.

На основание чл. 69, ал.1, т.3 от ЗОП, за отстраняване **„АРКО КОМПАНИ“ ЕООД** от процедурата за обособена позиция № 1. Участникът е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на възложителя. В техническото предложение на участника липсва информация за чувствителност на теста 100 %, специфичност не по-малка от 99 %. От приложените извадки от каталога и посочената в тях информация за медицинското изделие под кат.№ 1231-1041 е посочено, че чувствителността е > 99,9%, което не отговаря на изискването на възложителя за чувствителност 100%.

На основание чл.39, ал.1, т.1 от ЗОП комисията предлага процедурата да се прекрати по обособени позиции №№ 7 и 13, тъй като не е подадена нито една оферта.

На основание чл.39, ал.1, т.2 от ЗОП комисията предлага процедурата да се прекрати по обособени позиции №№ 15, 16, 17, 18, 32, 33, 38, 40, 41, 42 и 44, тъй като всички подадени оферти не отговарят на предварително обявените от възложителя условия.

След извършване на всички горепосочени действия, комисията пристъпи към класирането на участниците, които отговарят на предварително обявените от възложителя условия.

Класирането на участниците по обособените позиции при предварително обявения критерий „най-ниска цена“ е както следва:

Обособена позиция №	Участник	Единична цена в лв., без вкл. ДДС	Обща цена в лв. без вкл. ДДС	Класиране
Обособена позиция № 1 - Специфични тестове за диагностика на Сифилис - ЕЛИЗА IgM/IgG чувствителност на теста 100 %, специфичност не по-малка от 99 %				
1.	„МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД	0,8293	4 139,87	I място
1.	“ДАНС ФАРМА” ЕООД	1,2761	6 370,29	II място
Обособена позиция № 2 - Тест за Syphilis TPHA (Опаковка не повече от 200 теста)				
2.	“ДАНС ФАРМА” ЕООД	0,4032	2 499,84	I място
2.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,83	5 146,00	II място
Обособена позиция № 3 - ELISA HBsAg тест - за първична диагностика на хепатит В - чувствителност равна на или под 0, 130 IU/ml, повърхностен антиген на хепатит В и специфичност не по-малка от 99 % опаковка - 1x96 ямкова плака, окомплектовани с необходимия брой връхчета				
3.	“ДАНС ФАРМА” ЕООД	0,4881	10 121,24	I място
3.	“ЕЛТА 90М” ООД	0,8250	17 107,20	II място
Обособена позиция № 4 - ELISA HCV Ат - за първична диагностика на хепатит С - опаковка - 1x96 ямкова плака, окомплектовани с необходимия брой връхчета чувствителност на теста 100 %, специфичност не по-малка от 99 %				
4.	“ЕЛТА 90М” ООД	0,8250	8 236,80	I място
4.	“ДАНС ФАРМА” ЕООД	1,1776	11 757,16	II място
Обособена позиция № 5 - ELISA HIV 1+2 - Ag/At тест - за първична диагностика на ХИВ/СПИН - опаковка - 1x96 ямкова плака, окомплектовани с необходимия брой връхчета - чувствителността за детекция на ХИВ антигена да е < 25 pg/ ml или < 2 IU / ml; чувствителност на теста - 100 %, специфичност не по-ниска от 99 %.				
5.	“ЕЛТА 90М” ООД	0,9250	4 617,60	I място
5.	“ДАНС ФАРМА” ЕООД	1,9991	9 979,51	II място
Обособена позиция № 6 - Бърз ХИВ тест за откриване на специфични анти-ХИВ антитела в кръвни проби Да открива антитела срещу вируса причиняващ имуноен дефицит у човека, типове 1 и 2. Чувствителност равна или по-висока от 99%. Специфичност равна или по-висока от 98%. Възможност да открива специфични анти-ХИВ антитела в проби от кръв, серум и плазма. Всичко необходимо за вземане на кръвната проба – автоматичен ланцет и пластмасова пипета за еднократна употреба необходима за вземане на кръвната проба да бъдат включени в диагностичния набор. Процедурата за изпълнение да не изисква предварителна обработка на кръвните проби и специално лабораторно оборудване за изпълнение на теста (автоматични пипети, инкубатор, шейкър и др.) Процедурата за изпълнение на теста да не надвишава 5 минути Време за отчитане на резултата - до 20 минути от приключване на процедурата по изработване на теста. Съхранение на тестовите – на стайна температура.				
6.	“ДАНС ФАРМА” ЕООД	2,74	96 152,08	I място
Обособена позиция № 8 - Тест за бременност (за установяване на ранна бременност, едностъпков, точност на резултата – мин. 99%)				
8.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,3297	3 626,70	I място
8.	“ДАНС ФАРМА” ЕООД	0,3466	3 812,60	II място

8.	„МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД	0,9070	9 970,00	III място
Обособена позиция № 9 - Спринцовка 1 сс (стерилна, инсулинова, двукомпонентна или трикомпонентна)				
9.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,075	5 250,00	I място
Обособена позиция № 10 - Спринцовка 2 сс (стерилна, двукомпонентна)				
10.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,035	1 295,00	I място
Обособена позиция № 11 - Спринцовка 5 сс (стерилна, двукомпонентна)				
11.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,050	1 200,00	I място
Обособена позиция № 12 - Спринцовка 10 сс (стерилна, двукомпонентна)				
12.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,065	1 170,00	I място
Обособена позиция № 14 - Спринцовка 20 сс (стерилна, двукомпонентна)				
14.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,098	7 350,00	I място
Обособена позиция № 19 - Инжекционна игла 25 G 5/8 стерилна				
19.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,023	460,00	I място
Обособена позиция № 20 - Инжекционна игла 25 G 1 стерилна				
20.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,023	989,00	I място
Обособена позиция № 21 - Инжекционна игла 22 G 1 1/2 стерилна				
21.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,023	690,00	I място
Обособена позиция № 22 - Инжекционна игла 22 G 1 1/4 стерилна				
22.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,023	3 013,00	I място
Обособена позиция № 23 - Инжекционна игла 23 G 1 1/4 стерилна				
23.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,023	920,00	I място
Обособена позиция № 24 - Инжекционна игла 27 1/2 G стерилна				
24.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,023	2 369,00	I място
Обособена позиция № 25 - Инжекционна игла 27 3/4 G стерилна				
25.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	0,023	1 679,00	I място
Обособена позиция № 26 - Презервативи – орални - ароматизирани, без талк индивидуална стерилна опаковка				
26.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,179	58 747,80	I място
Обособена позиция № 27 - Презервативи – вагинални - лубрикирани индивидуална стерилна опаковка				
27.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,159	210 865,80	I място
Обособена позиция № 28 - Презерватив за анален секс - от естествен каучуков латекс, лубрикирани индивидуална стерилна опаковка				
28.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,199	133 389,70	I място
Обособена позиция № 29 - Лубрикант - вагинален овлажнител - опаковка за многократна употреба, мин. 20 гр. - съвместим за употреба с презервативи от естествен каучуков латекс;				

- клинично и микробиологично тестван;				
29.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	1,97	68 950,00	I място
29.	„БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР“ ЕООД	2,53	88 550,00	II място
29.	“СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД	3,3271	116 448,50	III място
Обособена позиция № 30 - Лубрикант за анален секс:				
- на водна основа в опаковка от мин. 3 ml, за еднократна употреба;				
- без медикаменти;				
- съвместим за употреба с презервативи за анален секс				
30.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,197	12 863,31	I място
30.	„БЕСТ МЕДИКАЛ КЕЪР“ ЕООД	0,26	16 976,96	II място
Обособена позиция № 31 - Лубрикант за анален секс:				
- на силиконова основа, в опаковка мин. 3 ml, за еднократна употреба;				
- без медикаменти;				
- съвместим за употреба с презервативи за анален секс				
31.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,50	24 148,00	I място
Обособена позиция № 34 - Дезинфектант за ръце -- на алкохолна основа, без хлорхексидин.				
Да съдържа омекотители.				
Да е с широк спектър на действие.				
Да е хипоалергичен и да не оказва негативно влияние върху кожата на ръцете.				
Да има кратка експозиция и остатъчно действие.				
Разфасовка -- макс. 1 литър.				
34.	“ЖИВАС” ООД	4,60	4 600,00	I място
34.	„ЮНИМЕДИКА“ ЕООД	7,35	7 350,00	II място
34.	“МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД	9,00	9 000,00	III място
Обособена позиция № 35 - Винилови ръкавици,				
* размер: S, без талк				
35.	“ДИАМЕД” ООД	0,0960	1 440,00	I място
Обособена позиция № 36 - Винилови ръкавици,				
* размер: M, без талк				
36.	“ДИАМЕД” ООД	0,0960	4 320,00	I място
Обособена позиция № 37 - Винилови ръкавици				
* размер: L, без талк				
37.	“ДИАМЕД” ООД	0,0960	3 244,80	I място
Обособена позиция № 39 - Комплект (вакутейнер и игла) затворена система за взимане на венозна кръв, епруветка с обем между 5 и 7 мл., със сепариращ гел, стерилна игла с размер 21G 0.8x40mm				
39.	“ДИАМЕД” ООД	0,2764	7 379,88	I място
39.	“ЛАБ ДИАГНОСТИКА” ООД	0,3610	9 638,70	II място
Обособена позиция № 43 - Лепенка с риванол (2x3 см)				
43.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,057	3 250,00	I място
Обособена позиция № 45 - Спирт 70% (разфасовка от 1 л.)				
45.	“ХИМТЕКС” ООД	5,80	4 280,40	I място
45.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	6,90	5 092,20	II място
Обособена позиция № 46 - Спиртни кърпички (70% спиртно съдържание), индивидуална опаковка				
46.	„БУЛМАР МЛ“ ООД	0,028	5 600,00	I място
Обособена позиция № 47 - Лимонена киселина (10 гр.)				
47.	“ХИМТЕКС” ООД	0,20	1 200,00	I място

ЗА ИЗПЪЛНИТЕЛИ на обществената поръчка да бъдат обявени участниците, класирани на първо място по съответните обособени позиции.

Настоящият протокол се състави, подписа и представи на възложителя на 09.11.2015 г., заедно с цялата документация.

Замъчено съгласно чл. 2 от ЗЗАД