

ПРОТОКОЛ № 1
НА КОМИСИЯ, НАЗНАЧЕНА СЪС ЗАПОВЕД № РД-11-143/12.04.2016 Г.
НА Д-Р ПЕТЪР МОСКОВ, МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

На 12.04.2016 г. от 11:00 часа се проведе открито заседание на комисия, назначена със Заповед № РД-11-143/12.04.2016 г. на министъра на здравеопазването за провеждане на обществена поръчка с предмет: „Закупуване на оборудване по предварително дефиниран проект №4 „Подобрено качество на пренаталната диагностика и неонаталните грижи“ по Програма БГ 07 „Инициативи за обществено здраве“, осъществявана с финансовата подкрепа на Норвежкия финансов механизъм (НФМ) и Финансовия механизъм на европейската икономическо пространство (ФМ на ЕИП)

I. Състав на комисията:

Председател:

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

Членове:

Лъчезар Лазаров - главен юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“, правоспособен юрист;

доц. Виктория Атанасова - лекар неонатолог в Отделение по неонатология към УМБАЛ „д-р Георги Странски“ ЕАД - гр. Плевен, републикански консултант по неонатология, експерт с професионална компетентност;

инж. Марио Стоянов, СБАЛО - гр. София, експерт с професионална компетентност;

Иван Господинов - главен експерт в отдел „ПВФ“, дирекция „МДПП“;

Резервни членове:

Антон Господинов - началник отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“, правоспособен юрист;

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

доц. Христо Мумджиев, Отделение по неонатология към МБАЛ „проф. Ст. Киркович“ АД - гр. Стара Загора, експерт с професионална компетентност

На откритото заседание на комисията не присъства доц. Виктория Атанасова - лекар неонатолог в Отделение по неонатология към УМБАЛ „д-р Георги Странски“ ЕАД - гр. Плевен, републикански консултант по неонатология, експерт с професионална компетентност, поради служебна ангажираност и беше заместена от резервният член доц. Христо Мумджиев, Отделение по неонатология към МБАЛ „проф. Ст. Киркович“ АД - гр. Стара Загора, експерт с професионална компетентност.

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 (отм., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г., в сила от 15.04.2016 г.). 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 Министерството на здравеопазването:

Констатирано бе, че в определения срок са постъпили 7 (седем) оферти, както следва:

1. Оферта с вх. №26-01-87/11.04.2016 г., подадена в 12:07 часа от „ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА“ ООД, по обособена позиция № 3 и обособена позиция №5;

2. Оферта с вх. №26-01-88/11.04.2016 г., подадена в 14:23 часа от „МЕДИКОСЕРВИЗ“ ООД, по обособена позиция №5;

3. Оферта с вх. №26-01-89/11.04.2016 г., подадена в 14:27 часа от „СОЛОМЕД“ ЕООД, по обособена позиция №1 и обособена позиция №3;

4. Оферта с вх. №26-01-90/11.04.2016 г., подадена в 14:56 часа от „МЕДИЛОН“ ЕООД, по обособена позиция №4 и Допълнение към оферта с вх. №26-01-90/11.04.2016 г. подадено в 15:23 ч. от „МЕДИЛОН“ ЕООД, по обособена позиция №4;

5. Оферта с вх. №26-01-91/11.04.2016 г., подадена в 15:20 часа от „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД, по обособена позиция №3 и обособена позиция №5;

6. Оферта с вх. №26-01-92/11.04.2016 г., подадена в 16:10 часа от „ДЪЧМЕД ИНТЕРНЕСАНЪЛ“ ЕООД, по обособена позиция №1 и обособена позиция №3;

7. Оферта с вх. №26-01-93/11.04.2016 г., подадена в 16:16 часа от „МЕДИМАГ“ ЕООД, по обособена позиция №1 и обособена позиция №5.

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

Комисията, констатира, че пред Комисията за защита на конкуренцията са постъпили жалби по обособена позиция №2 и 7, част от обществена поръчка с предмет: „Закупуване на оборудване по предварително дефиниран проект №4 „Подобрено качество на пренаталната диагностика и неонаталните грижи“ по Програма БГ 07 „Инициативи за обществено здраве“, осъществявана с финансовата подкрепа на Норвежкия финансов механизъм (НФМ) и Финансовия механизъм на европейската икономическо пространство (ФМ на ЕИП). В жалбите е направено искане за налагане на временна мярка „спиране на процедурата“, на основание чл. 120а, ал. 2 от ЗОП. На основание чл. 120а, ал. 2 от ЗОП, процедурата е спряна в частта ѝ по обособена позиция №2 и 7 (Писмо с рег. №26-00-480/17.03.2016 г.) до влизане в сила на: Определението, с което се отхвърля искането за временна мярка или Решението по жалбата, ако е наложена временна мярка.

Също така, Комисията, констатира, че по обособена позиция №6 с предмет: „Доставка на лампи за фототерапия и лампи за интензивна фототерапия (360 градуса)“ няма подадени оферти.

Във връзка с гореизложеното, комисията предлага на Възложителя на основание чл. 39, ал. 1 т. 1 от ЗОП (отм., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г., в сила от 15.04.2016 г.) и във връзка с §18 от ПЗР на Закона за обществените поръчки (обн., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г., в сила от 15.04.2016 г.), процедурата да се прекрати по обособена позиция №6.

III. Отваряне на офертите

Комисията покани законните и упълномощени представители на участниците, подали оферти, да присъстват при отварянето им, като ги запозна със състава на комисията, възложените ѝ 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 (отм., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г., в сила от 15.04.2016 г.) от правото си да присъстват на публичното отваряне на офертите се възползваха следните представители на участниците:

1. Георги Панов - управител на „СОЛОМЕД“ ЕООД;
2. Румяна Петрова - търговски директор на „СОЛОМЕД“ ЕООД;
3. Миглена Иванова - упълномощен представител на „СОЛОМЕД“ ЕООД;
4. Христо Костов - упълномощен представител на „МЕДИМАГ“ ЕООД;
5. Росен Николов - упълномощен представител на „ДЪЧМЕД ИНТЕРНЕСАНЪЛ“

ЕООД;

6. Миодраг Ковачевич - упълномощен представител на „ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА“ ООД.

На откритото заседание на комисията не присъстваха представители на средствата за масово осведомяване и юридически лица с нестопанска цел.

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

В офертите на участниците, 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. Във всички оферти е налице Плик №3 с надпис: „Предлагана цена“.

Комисията, констатира, също че Пликове №1, 2 и 3 са толкова бройки за колкото обособени позиции участват участниците.

При отварянето на Оферта с вх. №26-01-91/11.04.2016 г., подадена от „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД, по обособена позиция №3 и обособена позиция №5, Комисията констатира, че в нея се съдържат 3 отделни запечатани плика - Плик №1 с надпис „Документи за подбор“, Плик №2 „Предложение за изпълнение на поръчката“ и Плик №3 с надпис „Предлагана цена“. С оглед обстоятелството, че участникът участва по 2 обособени позиции, е следвало да представи 2 плика №1, 2 плика №2 и 2 плика №3.

Предвид горното се установи, че подадената оферта не съответства на чл. 57, ал. 3 от ЗОП (отм., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г., в сила от 15.04.2016 г.) и утвърдената от Възложителя документация.

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 и от един представител от присъстващите участници. Представителите на присъстващите участници подписаха Плик №3 и документите в Плик №2 на другите участници.

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

С извършване на горните действия приключи публичната част от заседанието на комисията.

В работата на закритите заседания, първото от които проведено на 13.04.2016 г., взеха участие:

Председател:

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

Членове:

Лъчезар Лазаров - главен юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“, правоспособен юрист;

доц. Христо Мумджиев, Отделение по неонатология към МБАЛ „проф. Ст. Киркович“ АД - гр. Стара Загора, експерт с професионална компетентност */резервен член на комисията, влезнал на мястото на доц. Виктория Атанасова - лекар неонатолог в Отделение по неонатология към УМБАЛ „д-р Георги Странски“ ЕАД - гр. Плевен, републикански консултант по неонатология, експерт с професионална компетентност/;*

инж. Марио Стоянов, СБАЛО - гр. София, експерт с професионална компетентност;

Иван Господинов - главен експерт в отдел „ПВФ“, дирекция „МДПП“;

IV. Констатации на основание чл. 68, ал. 7 от ЗОП за съответствие с критериите за подбор, поставени от възложителя на представените документи и информация в Плик № 1 „Документи за подбор“

При извършената проверка за съответствие с критериите за подбор, поставени от възложителя на представените документи и информация в плик № 1 „Документи за подбор“, на закритите заседания, комисията установи следното:

1. Участникът „ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА“ ООД, по обособени позиции №3 и 5.

По обособена позиция №3

Участникът „ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА“ ООД, 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“.

По обособена позиция №5

1.1. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка за медицинската апаратура (оборудване), предмет на обществена поръчка следва да са изпълнени приложимите процедури за оценяване на съответствието и да притежават:

- Декларация за съответствие на апаратурата, в качеството ѝ на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – заверено копие на оригинала и превод на български език;

- ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - заверено копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/;

Участникът в процедурата е представил ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган /DEKRA Certification B.V./, издаден на името на Esaote Europe B.V за продуктова категория: Оборудване за ултразвукова диагностика, но не е представил Декларация за съответствие на оферираното от него изделие, съставена от производителя или неговият упълномощен представител, каквото е изискването на възложителя.

В тази връзка участника, следва да представи декларация за съответствие на оферираното от него изделие, съставена от производителя или неговият упълномощен представител - заверено копие на оригинала и превод на български език.

1.2. Съгласно документацията на обществената поръчка производителите на предлаганото оборудване следва да притежават валиден сертификати ISO 13485:20xx или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, с обхват предмета на поръчката;

Това обстоятелство се доказва с представяне на заверено от участника копие на сертификат ISO 13485:20xx или еквивалент, издаден на името на производителя на предлаганото оборудване (апаратура) от акредитирана институция или агенция за управление на качеството;

Участникът в процедурата е представил следният сертификат ISO 13485:2003 на Esaote Europe B.V. с обхват „Дизайн, разработка, производство, разпространение и извършване на сервиз и обслужване на доплерови и диагностични ултразвукови продукти и единици за добиване, обработка и гледане на ултразвукови данни и изображения. Същевременно участникът е представил **Оторизационно писмо**, издадено от Esaote Europe V.T. на името на участника в качеството му на изключителен дистрибутор за България.

В оторизационното писмо е посочен следният текст: Ние, Esaote Europe V.T. декларираме, че „ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА“ ООД има право да продава, пуска в експлоатация, извършва техническа поддръжка и обучение на персонала за цялата гама ехографи, произвеждани от нас“.

Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи заверено копие на **Сертификат ISO 13485:2003** или еквивалент, издаден на името на производителя на предлаганото оборудване (апаратура) от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, **Декларация за съответствие** на апаратурата, която е предмет на обществена поръчка в качеството ѝ на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител – заверено копие на оригинала и превод на български език и заверено от участника копие на **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;

В тази връзка, участникът следва да уточни кой е производителя на предлаганото оборудване и да представи горните документи /сертификати, декларация за съответствие и оторизационно писмо/ от един и същи производител (или когато е допустимо от документацията от упълномощен представител на този производител). В случай, че даден документ се издава от упълномощен представител на производителя, последния следва да докаже това.

1.3. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури минимум 3 (три) сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура;

Това обстоятелство се доказва с представяне на декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с професионални автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. В декларацията съдържаща списък на сервизните инженери следва да се посочи информация за притежаването на удостоверение за правоспособност за работа с източници на йонизиращи лъчения съобразно вида на предлаганата апаратура - *Рентгенов преносим апарат*, за сервизен инженер, с който се доказва това изискване.

Участникът в процедурата е представил „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържащ информация за следните лица: инж. Илья Григориевич Лаптев, инж. Миодраг Нинков Ковачевич и инж. Явор Петров Петров. Декларацията е придружена с автобиографии на посочените в списъка лица, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, както и информация за наличие на удостоверения за правоспособност за работа с ИЙЛ.

В представената автобиография и информация за сервизния инж. Явор Петров Петров липсва информация за срока на валидност на удостоверението за правоспособност за работа с ИЙЛ.

В тази връзка, участникът следва да представи конкретна информация относно притежаваното от посоченият сервизен инженер удостоверение за правоспособност за работа с ИЙЛ, в която да се посочва срокът на валидност на удостоверението;

Също така в представените автобиографии на сервизните инженери: инж. Илья Григориевич Лаптев, инж. Миодраг Нинков Ковачевич и инж. Явор Петров Петров липсва саморъчно поставен подпис. За да има характер на документ представените автобиографии следва да бъдат с дата и подпис.

В тази връзка, участникът следва да представи нови автобиографии със саморъчно поставен подпис и посочена дата.

2. Участникът „МЕДИКОСЕРВИЗ“ ООД, по обособена позиция №5.

По обособена позиция №5

2.1. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка, посочени в Раздел III „Изисквания към участниците“, т. 3.1. „Необходими документи“, участникът следва да представи „Представяне на участника“, с посочване на единен идентификационен код по чл. 23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата.

В т. 1. „Идентификация на участника“, участника следва да посочи наименование на участника и Единен идентификационен код (ЕИК).

В т. 6 от посоченият документ, участника следва да посочи „срок на валидност на предложението, което не може да бъде по-малък от 120 календарни дни от датата на получаването на офертата“.

Участникът е представил посоченият документ, но не е посочил ЕИК и „срок на валидност на предложението“. Обръщаме внимание, че съгласно изискванията на документацията, представените образци в документацията за участие и условията, описани в тях, са задължителни за участниците.

В тази връзка, участникът следва да представи посоченият документ, изготвен съгласно образеца в документацията за участие, като посочи ЕИК и „срок на валидност на предложението“.

2.2. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури минимум 3 (три) сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура;

Това обстоятелство се доказва с представяне на декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с професионални автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура.

В декларацията съдържаща списък на сервизните инженери следва да се посочи информация за притежаването на удостоверение за правоспособност за работа с източници на йонизиращи лъчения съобразно вида на предлаганата апаратура - *Рентгенов преносим апарат*, за сервизен инженер, с който се доказва това изискване.

Участникът в процедурата е представил „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържащ информация и за следните лица: инж. Николай Ангелов Паунчев, Радослав Атанасов Николов и Ангел Николов Паунчев. Декларацията е придружена с автобиографии на сервизните инженери, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, както и информация за наличие на удостоверения за правоспособност за работа с ИЙЛ. Комисията, счита, че в представеният „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“ (вкл. приложените документи към него) не се съдържа **конкретна информация** за наличието на инженерно образование на лицата Радослав Атанасов Николов и Ангел Николов Паунчев, каквото е изискването на възложителя.

И за пълнота, в представената автобиография и информация за Ангел Николов Паунчев липсва информация за срока на валидност на удостоверението за правоспособност за работа с ИЙЛ.

В тази връзка, участникът следва да представи нова информация за удостоверяването на посочените обстоятелства, относно лицата Радослав Атанасов Николов и Ангел Николов Паунчев или да представи нова декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно изискванията на възложителя.

3. Участникът „СОЛОМЕД“ ЕООД, по обособени позиции №1 и 3;

По обособена позиция №1

Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури минимум 3 (три) сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура;

Това обстоятелство се доказва с представяне на декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с професионални автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура.

Участникът в процедурата е представил „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържащ информация за следните лица: инж. Антон Георгиев Ченков, Тодор Куманов Кунчев и Ивайло Владимиров Трайков. Декларацията е придружена с автобиографии на посочените лица, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. Комисията, счита, че в представеният „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“ (вкл. приложените документи към него) не се съдържа **конкретна информация** за наличието на инженерно образование на лицата Тодор Куманов Кунчев (средно специално образование, слаботоков техник) и Ивайло Владимиров Трайков (средно специално образование, специалност електрообзавеждане на промишлени предприятия), каквото е изискването на възложителя.

В тази връзка, участникът следва да представи нова информация за удостоверяването на посочените обстоятелства, относно лицата Тодор Куманов Кунчев и Ивайло Владимиров Трайков или да представи нова декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно изискванията на възложителя.

По обособена позиция №3 (в частта по т. 3.1.)

Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури минимум 3 (три) сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура.

Това обстоятелство се доказва с представяне на декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с професионални автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура.

Участникът в процедурата е представил „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържащ информация за следните лица: инж. Валентин Цибулко, Ивайло Мирчев и Гергана Янева. Декларацията е придружена с автобиографии на посочените лица, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. Комисията, счита, че в представеният „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“ (вкл. приложените документи към него) не се съдържа **конкретна информация** за наличието на инженерно образование на лицата Ивайло Мирчев (специалност: Икономика на транспорта) и Гергана Янева (специалност: Маркетинг), каквото е изискването на възложителя.

В тази връзка, участникът следва да представи нова информация за удостоверяването на посочените обстоятелства, относно лицата Ивайло Мирчев и Гергана Янева или да представи нова декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно изискванията на възложителя.

По обособена позиция №3 (в частта по т. 3.2.)

Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури минимум 3 (три) сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура;

Това обстоятелство се доказва с представяне на декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с професионални автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура.

Участникът в процедурата е представил „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържащ информация за следните лица: инж. Антон Георгиев Ченков, Тодор Куманов Кунчев и Ивайло Владимиров Трайков. Декларацията е придружена с автобиографии на посочените лица, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. Комисията, счита, че в представеният „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“ (вкл. приложените документи към него) не се съдържа **конкретна информация** за наличието на инженерно образование на лицата Тодор Куманов Кунчев (средно специално образование, слаботоков техник) и Ивайло Владимиров Трайков (средно специално образование, специалност: електрообзавеждане на промишлени предприятия), каквото е изискването на възложителя.

В тази връзка, участникът следва да представи нова информация за удостоверяването на посочените обстоятелства, относно лицата Тодор Куманов Кунчев и Ивайло Владимиров Трайков или да представи нова декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно изискванията на възложителя.

По обособена позиция №3 (в частта по т. 3.3. и 3.4.)

Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да осигури минимум 3 (три) сервизни инженера, преминали курс на обучение при производителя за сервиз и поддръжка на предлаганата медицинска апаратура;

Това обстоятелство се доказва с представяне на декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с професионални автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура.

Участникът в процедурата е представил „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържащ информация за следните лица: инж. Албена Димитрова Карапанчева - Велчева, инж. Георги Иванов Панов и Александър Велев Минев. Декларацията е придружена с автобиографии на посочените лица, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. Комисията, счита, че в представеният „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“ (вкл. приложените документи към него) не се съдържа **конкретна информация** за наличието на инженерно образование на лицето Александър Велев Минев (средно специално образование, специалност: Електротехника), каквото е изискването на възложителя.

В тази връзка, участникът следва да представи нова информация за удостоверяването на посочените обстоятелства, относно лицето Александър Велев Минев или да представи нова декларация, съдържаща списък на сервизните инженери минимум 3 (три), придружена с автобиографии на сервизните инженери и информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, съгласно изискванията на възложителя.

4. Участникът „МЕДИЛОН“ ЕООД, по обособена позиция №4;

4.1. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка /Раздел III Изисквания към участниците, т. 1 Общи изисквания към участниците, под т. 1.8. и т.3.1. Необходими документи, под т. 3.1.1.5/ и с оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки (чл. 47, ал. 9, отм., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г.; в сила от 15.04.2016 г.), при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелства по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б. „е“), т. 2, 3 и 4, ал. 2, т. 1 и 5 и ал. 5, т. 1 и 2 от Закона с една декларация, която се попълва, подписва и печатва, съгласно приложният образец. В случай, че участникът е юридическо лице, декларацията се подписва задължително от лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП. След направената справка в Търговския регистър (ТР) на Агенцията по вписванията, комисията установи, че дружеството се представлява от Даниела Иванова Желязкова - управител.

Участникът в процедурата не е представил декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП за Даниела Иванова Желязкова, в качеството ѝ на управител.

В тази връзка, участникът следва да представи декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП от лицето Даниела Желязкова, съгласно приложният образец.

4.2. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка за медицинската апаратура (оборудване), предмет на обществена поръчка следва да са изпълнени приложимите процедури за оценяване на съответствието и да притежават:

- Декларация за съответствие на апаратурата, в качеството ѝ на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител - заверено копие на оригинала и превод на български език;

- ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - заверено копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/;

Участникът в процедурата е представил следният документ:

- Декларация за съответствие, съгласно Директива 93/42/ЕИО, издадена от TEC SOM GmbH, в качеството му на производител. В декларацията за съответствие е посочен следният текст: „Производителят, използващ Система за управление на качеството на производство, сертифицирана съгласно EN ISO 13485:2012+AC:2012, с настоящото декларира, че всяко актуално изделие TECOTHERM NEO отговаря на изискванията на Директива за медицинските изделия 93/42/ЕЕС“ и „Всяко изделие е произведено в пълно съответствие с техническата документация, съпътстваща процедурите по ЕС тип изпитване“.

Съгласно Приложение VII „Декларация за съответствие на ЕО“ (осигуряване на качеството на продукцията) на Директива 93/42/ЕИО на Съвета от 14.06.1993 г., „Декларация за съответствие трябва да обхваща едно или повече произведени медицински изделия, които са ясно идентифицирани посредством име на продукта, код на продукта или друга недвусмислена референция.....“ /Съдържанието на декларацията е посочено в Директива 93/42/ЕИО на Съвета от 14.06.1993 г. и се определя от продуктите, за които се отнася./ Смисълът на тази декларация е да удостовери, че продуктът съответства на изискванията на приложимите наредби или че продуктът съответства на типа, за който е издаден сертификат за изследване на типа и отговаря на съществените изисквания на приложимите наредби.

В представената декларация липсва ясна идентификация на медицинското изделие/я за което/ито тя се отнася, а именно: Апарати за контролирана церебрална хипотермия.

В тази връзка участникът, следва да представи конкретна информация и/или нова декларация за съответствие, за конкретното изделие, което е оферирано от участника в качеството му 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.

4.3. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка за медицинската апаратура (оборудване), предмет на обществена поръчка следва да са изпълнени приложимите процедури за оценяване на съответствието и да притежават:

- Декларация за съответствие на апаратурата, в качеството ѝ на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител - заверено копие на оригинала и превод на български език;
- ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - заверено копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/;

Участникът в процедурата е представил следните документи: Декларации за съответствие, съгласно Директива 93/42/ЕЕС, издадени от Бедфонт Саянтифик Лимитид (Bedfont Scientific Limited) Стейшън роуд Хариетшам, Мейдстоун, Кент ME17 1 JA за продукти със следното предназначение:

- Системи за подаване и мотириг на азотен оксид (NO) и азотен диоксид (NO₂) в части на милион и кислород (NO₂) в обемни проценти (NOxBOXi), NOXFLOW, количка (NOxBOXi), стойка (NOxBOXi);
- Система за подаване и мониторинг за лечение с азотен оксид (NO) (NOxBOXi), NOXFLOW, хранваща линия (NOxBOXi), количка (NOxBOXi), стойка (NOxBOXi);
- Система за подаване и мониторинг за лечение с азотен оксид (NOxBOXi);
- Консуматив, предназначен за наблюдение на потока азотен оксид, които се използва заедно с NOxBOXi (NOXFLOW);
- Система за подаване и мониторинг на NOXKIT;
- За ръчно обдухване на спешни пациенти, прочистване на дихателни пътища от натрупана слуз или физическа терапия на пациенти, лекувани с инхалации на NO (NOXKIT-MB);
- Система за подаване на газ NO (NOxBOXi);

Участникът не е представил ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган за посочените и изброените в декларациите за съответствие продукти/системи, част от предложените „Апарати за инхалаторно приложение за азотен окис“.

В тази връзка, участникът следва да представи ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган за оферираните от него медицински изделия.

4.4. Съгласно документацията на обществената поръчка, в случай, че участника не е производител, той следва да е оторизиран от производителя или от упълномощен представител на производителя за право на представителство и търговия на територията на Република България.

Това обстоятелство се доказва с представяне на заверено от участника копие на 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 участника не е производител.

Участникът в процедурата е представил оторизационно писмо издадено от Инспирейшън Хелткеър (Inspiration Healthcare) на името на Медилон ЕООД като оторизиран дилър за продуктите линии Tecotherm Neo и Unique CFM за територията на България и само за целите на тръжната процедура. В оторизационното писмо е посочено още, че Медилон е упълномощен да предлага, да участва в тръжни процедури и да доставя/инсталира нашите (Inspiration Healthcare) продуктови линии Tecotherm Neo и Unique CFM. Според цитираното оторизационно писмо Медилон ЕООД ще поеме и ангажимент за гаранционният срок, резервните части и сервиза от името на Инспирейшън Хелткеър (Inspiration Healthcare).

Така представеното оторизационно писмо не е издадено от производителя/ите или от упълномощен техен представител. Видно от другите документи в офертата (Декларации за съответствие и Сертификати ISO 13485) производители на предлаганите продуктови линии са TEC COM GmbH Gesellschaft für Technik, Technologie und Vermarktung (Германия) и EMS Handels Gesellschaft m. b. H. (Австрия).

Комисията не може да установи в какво качество Инспирейшън Хелткеър (Inspiration Healthcare) е издал оторизационно писмо и не може да приеме, че представеното оторизационно писмо е от упълномощен представител на производителя. В случай, че Инспирейшън Хелткеър (Inspiration Healthcare) е производител, то следва да бъдат представени и другите изискани от възложителя документи за производителя за продуктите линии, посочени в оторизационното писмо (декларация за съответствие, ЕС сертификат, ISO 13485:20xx или еквивалент и др.). В случай, че Инспирейшън Хелткеър (Inspiration Healthcare) е упълномощен представител на производителя за право на представителство и търговия, участникът следва да представи доказателства за това.

Също така, Комисията констатира, че участника е представил в офертата си оригинални каталози за оферираниите продуктови линии Tecotherm Neo и Unique CFM с графично лого и надпис на които се чете следният текст: Inspiration Healthcare Limited.

Обръщаме внимание, че съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи официални/оригинални документи от производителя, относно модела на апаратурата, нейна ясна снимка, както и оригинални брошури и съпътстващи документи, подробно описващи спецификата на предлаганата апаратура.

В тази връзка, участникът отново следва да уточни кой е производителя/ите на предлаганите от него медицински изделия и да представи горните документи от производителя. И не на последно място, участникът е представил „Списък декларация съдържаш данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържаш информация за следните лица: инж. Добромир Стоянов Узунов, инж. Павел Петров Петров и инж. Мирослав Михайлов Гълъбов. Декларацията е придружена с автобиографии на посочените лица, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. Комисията, констатира, че представените сертификати за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура са издадени от Инспирейшън Хелткеър (Inspiration Healthcare), а не от производителите на предлаганите продуктови линии TEC COM GmbH Gesellschaft für Technik, Technologie und Vermarktung (Германия) и EMS Handels Gesellschaft m. b. H. (Австрия), каквото е изискването на възложителя.

В представените **автобиографии** на сервизните инженери: инж. Добромир Стоянов Узунов, инж. Павел Петров Петров и инж. Мирослав Михайлов Гълъбов **липсва саморъчно поставен подпис**. За да има характер на документ представените автобиографии следва да бъдат с дата и подпис.

В тази връзка, участникът следва да отстрани констатираните несъответствия по отношение на представените сертификати за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, както и да представи нови автобиографии със саморъчно поставен подпис и посочена дата.

4.5. Участникът в процедурата е представил декларация по чл. 56, ал. 1, т. 8 от ЗОП (отм., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г., в сила от 15.04.2016 г.) за използване/неизползване на подизпълнители, с посочване на вида на работите, които ще извършват и дела на тяхното участие, попълнен образец от документацията. В декларацията, участникът е посочил, че при изпълнение на обществената поръчка ще използва като подизпълнител СОЛ България ЕАД. Дейностите, които ще извършва подизпълнителя са: инсталация и монтаж, настройка, пробно изпитване, контрол на качеството, въвеждане в действие, обучение за работа и предаване за експлоатация, както и гаранционна поддръжка на доставената апаратура, произведена от BEDFONT SCIENTIFIK LIMITED. Посочен е и дялът на участие на подизпълнителя при изпълнение на поръчката.

Същевременно, участника е представил в офертата си оторизационното писмо, издадено от BEDFONT SCIENTIFIK LIMITED (в качеството си на производител) на името на СОЛ България ЕАД за дистрибуция и внос на промоцията и продажбите на продукта NoxBOX Range. В тази връзка, участникът следва да уточни какви точно дейности ще извършва подизпълнителя. В зависимост от уточнението на участника следва да се представят и съответните документи. В случай, че участника ще извърши доставката на посоченото оборудване, то същият следва да представи копие на **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 Медилон ЕООД, а не на името на подизпълнителя. И за пълнота Комисията констатира, че в определени документи е използвано наименование на апаратурата *NOxBOXi*, а в други *NOxBOX Range*. Участникът следва да уточни това едни и същи апарати ли са или различни, както и да представи съответните документи за твърдените от него обстоятелства.

В Плик №1 е представен „Списък декларация съдържащ данните на технически квалифициран персонал които участникът ще използва за изпълнение на поръчката“, съдържащ информация за следните лица: инж. Мирослав Красимиров Славков, инж. Стелиян Ненчев Николов и инж. Бисер Цеков Цеков. Декларацията е придружена с автобиографии на посочените лица, информация за сертификати/удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура. Декларацията е подписана от Марин Стоев Димитров - в качеството си на прокурист на СОЛ България ЕАД. Участникът следва да представи цитираната декларация, издадена и подписана от участника. В тази насока представените от участника удостоверения за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура следва да бъдат заверени от участника. Тук също важи посочената по-горе констатация за представените **автобиографии** на сервизните инженери: инж. Мирослав Красимиров Славков, инж. Стелиян Ненчев Николов и инж. Бисер Цеков Цеков, а именно: **липсва саморъчно поставен подпис**. За да има характер на документ представените автобиографии следва да бъдат с дата и подпис.

В тази връзка, участникът следва да отстрани констатираните несъответствия по отношение на представената декларация, сертификати за преминал курс на обучение за сервиз/поддръжка на предлаганата медицинска апаратура, както и да представи нови автобиографии със саморъчно поставен подпис и посочена дата.

5. Участникът „ДЪЧМЕД ИНТЕРНESHАНЪЛ“ ЕООД, по обособени позиции №1 и 3;

По обособени позиции №1 и 3

5.1. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка /Раздел III Изисквания към участниците, т. 1 Общи изисквания, под т. 1.8. и т. 3.1. Необходими документи, под т. 3.1.1.5/ и с оглед спазването на изискванията на Закона за обществените поръчки (чл. 47, ал. 9), (отм., ДВ, бр. 13 от 16.02.2016 г., в сила от 15.04.2016 г.), при подаване на офертата за участие, участниците удостоверяват липсата на обстоятелства по чл. 47, ал. 1, т. 1 (без б „е“), т. 2, 3 и 4, ал. 2, т. 1 и 5 и ал. 5, т. 1 и 2 от Закона с една декларация, която се попълва, подписва и печатва, съгласно приложеният образец. В случай, че участникът е

юридическо лице, декларацията се подписва задължително от лицата, посочени в чл. 47, ал. 4 от ЗОП.

Съгласно чл. 47, ал. 4, т. 8 от ЗОП, в случаите по т. 1-7, декларацията се подава и за прокуристите, когато има такива. След направената справка в Търговския регистър (ТР) на Агенцията по вписванията, комисията установи, че дружеството се представлява от Карел Николаас Йозефус Мария Ван Билдербеек – управител и Красимир Димитров Пачев – прокурист.

Участникът в процедурата е представил декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП за Карел Ван Билдербеек, в качеството му на управител.

В тази връзка, участникът следва да представи декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП и от прокуриста на дружеството.

5.2. Съгласно изискванията на документацията /Раздел III Изисквания към участниците, т. 1 Общи изисквания, подточка 1.8./ и т. 3.1. Необходими документи, подточка 3.1.1.8./ за обстоятелствата по чл. 3, т. 8 и ал. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, участниците представят декларация, която се попълва, подписва и подпечатва / съгласно приложеният образец от документацията/ от представляващите участника.

Участникът в процедурата е представил декларация за обстоятелствата по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици за Карел Ван Билдербеек, в качеството му на управител.

След направената справка в Търговския регистър (ТР) на Агенцията по вписванията, комисията установи, че дружеството се представлява от Карел Николаас Йозефус Мария Ван Билдербеек - управител и Красимир Димитров Пачев - прокурист.

В тази връзка, участникът следва да представи декларации за обстоятелствата по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици и от прокуриста на дружеството.

По обособена позиция №1

5.3. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка за медицинската апаратура (оборудване), предмет на обществена поръчка следва да са изпълнени приложимите процедури за оценяване на съответствието и да притежават:

- Декларация за съответствие на апаратурата, в качеството ѝ на медицинското изделие по чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител - заверено копие на оригинала и превод на български език;
- ЕС сертификат за оценка на съответствието, издаден от нотифициран орган - заверено копие на оригинала и превод на български език /ако е приложим/;

Участникът в процедурата е представил следните документи:

- Декларация за съответствие, съгласно Директива 93/42/ЕИО, издадена от Spenser Italia s.r.l., в качеството му на производител. В декларацията за съответствие е посочен следният продукт: 10G Количка за неонатални инкубатори, модел ТЕС, висока версия, код СА60023С;
- Декларация за съответствие, съгласно Директива 93/42/ЕИО, издадена от Spenser Italia s.r.l., в качеството му на производител. В декларацията за съответствие е посочено следното медицинско изделие: СА 60154В Safera носилка с висока издръжливост, черна, хромирана, 10G;
- ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден от TUV SUD product Service GmbH /нотифициран орган / - копие на оригинала и в превод на български език на името на Spenser Italia s.r.l. В сертификата са посочени следните продуктови категории: Белодробни респиратори за спешна помощ, маски за спешна помощ, сукционни помпи, системи за подаване на медицински газове за амбулаторна инсталация, системи за затопляне на инфузионни сакове.

В тази връзка, участникът следва да представи декларация за съответствие и ЕО сертификата за едни и същи медицински изделия или да уточни посочените в декларациите за съответствие медицински изделия попадат ли в обхвата на ЕО сертификата.

По обособена позиция №3

5.4. Съгласно изискванията на документацията на обществената поръчка, посочени в Раздел III „Изисквания към участниците“, т. 3.1. „Необходими документи“, участникът следва да представи „Представяне на участника“, с посочване на единен идентификационен код по чл. 23 от Закона за търговския регистър, БУЛСТАТ и/или друга идентифицираща информация в съответствие със законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, както и адрес, включително електронен, за кореспонденция при провеждането на процедурата.

В т. 2 от посоченият документ, участника следва да заяви участие като представи оферта за участие в процедурата, като посочи конкретната обособена позиция за която подава предложение.

Участникът е представил посоченият документ в Плик №1 „Документи за подбор“, по обособена позиция №3, но в т. 1 и 2 е заявил участие по обособена позиция №1 /вече представен в Плик №1, по обособена позиция №1/.

В тази връзка, участникът следва да представи посоченият документ, изготвен съгласно образеца в документацията за участие, като посочи обособената позиция за която подава предложение, а именно: обособена позиция №3.

5.5. Съгласно документацията на обществената поръчка производителите на предлаганото оборудване следва да притежават валиден сертификати ISO 13485:20xx или еквивалент, издаден от акредитирана институция или агенция за управление на качеството, с обхват предмета на поръчката:

Това обстоятелство се доказва с представяне на заверено от участника копие на сертификат ISO 13485:20xx или еквивалент, издаден на името на производителя на предлаганото оборудване (апаратура) от акредитирана институция или агенция за управление на качеството;

Участникът в процедурата е представил следният Сертификат ISO 14385:2003, издаден на името на Wihan Zoncare Bio-medical Electronics Co., Ltd. в качеството му на производител, издаден от нотифициран орган, със срок на валидност 18.04.2016 г.

В тази връзка участникът следва да представи заверено копие на валиден Сертификат ISO 13485:2003 или еквивалент, издаден на името на посочения по-горе производител от акредитирана институция или агенция за управление на качеството;

6. Участникът „МЕДИМАГ“ ЕООД, по обособени позиции №1 и 5

По обособена позиция №1:

6.1. Участникът „МЕДИМАГ“ 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“.

По обособена позиция №5:

6.2. Съгласно документацията на обществената поръчка, участникът следва да представи гаранция за участие. Същата следва да бъде под формата на оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума.

Участникът в процедурата не е представил гаранция за участие.

В тази връзка участникът следва да представи гаранция за участие под формата на оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът следва да представи 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 оборудване по предварително дефиниран проект №4 „Подобрено качество на пренаталната диагностика и неонаталните грижи“ по Програма БГ 07 „Инициативи за обществено здраве“, осъществявана с финансовата подкрепа на Норвежкия финансов механизъм (НФМ) и Финансовия механизъм на европейската икономическо пространство (ФМ на ЕИП), от участник (изписва се наименованието на участника).

За подадените допълнителни документи на участника се дава входящ номер.

Настоящият протокол се състави и подписа на 19.05.2016г.

Председател:

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

Членове:

Лъчезар Лазаров - главен юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“, правоспособен юрист;

доц. Христо Мумджиев, Отделение по неонатология към МБАЛ „проф. Ст. Киркович“ АД - гр. Стара Загора, експерт с професионална компетентност /резервен член на комисията, влезнал на мястото на доц. Виктория Атанасова - лекар неонатолог в Отделение по неонатология към УМБАЛ „д-р Георги Странски“ ЕАД - гр. Плевен, републикански консултант по неонатология, експерт с професионална компетентност/;

инж. Марио Стоянов, СБАЛО - гр. София, експерт с професионална компетентност;

Иван Господинов - главен експерт в отдел „ПВФ“, дирекция „МДПП“;