

ПРОТОКОЛ № 1

На 08.12.2016 г. от 11:00 часа се проведе публично заседание на комисия, назначена със Заповед № РД-11-416/08.12.2016 г. на д-р Петър Москов, министър на здравеопазването, да извърши подбор на участниците, разгледа, оцени и класира подадените оферти по обществена поръчка с предмет: **„Доставка на диагностикуми и консултативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.“, включваща 48 обособени позиции.** Обществената поръчка е открита с Решение № РД-11-373/01.11.2016 г. на министъра на здравеопазването.

I. Състав на комисията:

Председател:

Ваня Миткова, държавен експерт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;

Членове:

д-р Вяра Тонева, главен експерт в дирекция „МДПП“;

Деница Банчева, старши експерт в дирекция „МДПП“;

Иван Бучов, главен юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“;

Стефка Хлебарова, юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“.

Резервен председател:

Евелина Василкова, държавен експерт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“

Резервни членове:

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

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

На откритото заседание взеха участие всички редовни членове на комисията. Преди началото на заседанието и след получаване на списъка с участниците в обществената поръчка, всички членове на комисията подписаха декларации по чл. 103, ал. 2 от Закона за обществените поръчки (ЗОП). Преди отваряне на опаковките, съдържащи предложенията на участниците, комисията се запозна с утвърдената от възложителя документация за участие в процедурата за възлагане на обществената поръчка.

II. Списък на предложенията 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 11 (единадесет) предложения, както следва:

1. Предложение с вх. № 26-01-201/07.12.2016 г., подадено в 12:40 часа от „АА Медикъл България“ ООД за обособени позиции № 1 и № 15;
2. Предложение с вх. № 26-01-202/07.12.2016 г., подадено в 12:52 часа от „Елпак-Лизинг“ ЕООД за обособени позиции № 14 и № 15;
3. Предложение с вх. № 26-01-203/07.12.2016 г., подадено в 14:07 часа от „3 МЕД“ ЕООД за обособена позиция № 14;
4. Предложение с вх. № 26-01-204/07.12.2016 г., подадено в 14:51 часа от „Гамидор България“ ООД за обособени позиции №№ 2, 3, 7 и 8;
5. Предложение с вх. № 26-01-205/07.12.2016 г., подадено в 15:28 часа от „БГ МЕД“ ЕООД за обособени позиции №№ 1, 3, 14 и 15;
6. Предложение с вх. № 26-01-206/07.12.2016 г., подадено в 15:31 часа от „Марвена диагностика“ ЕООД за обособени позиции №№ 5, 6, 9, 10, 19, 20, 21, 36, 37 и 38;
7. Предложение с вх. № 26-01-207/07.12.2016 г., подадено в 15:35 часа от „Данс фарма“ ЕООД за обособени позиции №№ 1, 2, 3, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33;
8. Предложение с вх. № 26-01-208/07.12.2016 г., подадено в 15:49 часа от „Арко компани“ ЕООД за обособена позиция № 15;
9. Предложение с вх. № 26-01-209/07.12.2016 г., подадено в 15:55 часа от „Диамед“ ООД за обособени позиции №№ 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33;

10. Предложение с вх. № 26-01-211/07.12.2016 г., подадено в 16:14 часа от „ЕЛТА 90М“ ООД за обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 16, 17, 18, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47 и 48; ..

11. Предложение с вх. № 26-01-212/07.12.2016 г., подадено в 16:49 часа от „Антисел България“ ООД за обособени позиции №№ 5, 6, 9, 10, 36, 37, 38, 44, 45, 46, 47 и 48.

Подадените предложения са представени в запечатани, надписани, непрозрачни опаковки с ненарушена цялост. Предложения, постъпили след крайния срок няма.

За участие в процедурата е подадено предложение с вх. № 26-01-210/07.12.2016 г. в 16:11 часа от „Лаб Диагностика“ ООД за обособена позиция № 14 на горещитираната обществена поръчка. По невнимание, опаковката на предложението за участие е било отворено от служител на Министерството на здравеопазването, преди настъпване на датата и часа за отваряне на оферти. Във връзка с извършеното съществено процедурно нарушение, с което се прегражда възможността за законосъобразно провеждане на процедурата, възложителят издава Решение № РД-11-415/08.12.2016 г. за прекратяване на процедура с предмет: „Доставка на диагностикуми и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.“, включваща 48 обособени позиции, в частта ѝ по обособена позиция № 14 „Тестове за диагностика на Сифилис /ТПХА/.

III. Отваряне на регистрираните в деловодството запечатани непрозрачни опаковки, съдържащи предложенията на участниците.

На основание на чл. 54, ал. 2 от Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки (ППЗОП), при публичните действия на комисията присъстваха следните представители на участниците:

Силвия Раловска, упълномощен представител на „Антисел България“ ООД;

Христо Христов, упълномощен представител на „ЕЛТА 90М“ ООД;

Гюлфие Имамова, упълномощен представител на „Диамед“ ООД;

Илиян Арнаудов, управител на „Арко компани“ ЕООД;

Петко Кръстев, упълномощен представител на „Гамидор България“ ООД и

Ели Чубриева, упълномощен представител на „Данс фарма“ ЕООД.

След идентификация на присъстващите, председателят на комисията запозна всички със съдържанието на Решение № РД-11-415/08.12.2016 г. за прекратяване на процедура с предмет: „Доставка на диагностикуми и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.“, включваща 48 обособени позиции, в частта ѝ по обособена позиция № 14 „Тестове за диагностика на Сифилис /ТПХА/. Председателят на комисията обяви, че предложения, подадени за прекратената обособена позиция № 14 „Тестове за диагностика на Сифилис /ТПХА/ няма да бъдат разглеждани от комисията.

Комисията продължи своята работа, като отвори по реда на тяхното постъпване предложенията на участниците, съдържащи се в запечатаните непрозрачни опаковки, оповести тяхното съдържание и извърши проверка за наличието на отделни запечатани пликосе с надпис „Предлагани ценови параметри“.

В изпълнение на разпоредбите на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП, трима членове на комисията и по един представител на другите участници, подписаха съдържащите се в предложенията на участниците, технически предложения, както и отделните запечатани пликосе с надпис „Предлагани ценови параметри“. С извършване на горните действия приключи публичната част от заседанието на комисията.

Председателят на комисията обяви, че всички документи, свързани с обществената поръчка, включително и представените предложения за участие ще се съхраняват в сградата на Министерство на здравеопазването на пл. „Света Неделя“ № 5, втори етаж, стая № 216.

Председателят на комисията определи следващото закрито заседание на комисията да се проведе на 13.12.2016 г.

IV. Разглеждане на документите по чл. 39, ал. 2 от ППЗОП за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор на закрити заседания, проведени в периода от 13.12 до 13.01.2017 г. в редовния състав на комисията.

1. Разглеждане на документите представени от „АА Медикъл България“ ООД за обособени позиции № 1 и № 15 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

1.1. В заявлението за участие по обществената поръчка се констатираха следните непълноти:

Към заявлението за участие не е приложен списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП и в съответствие с изискването на възложителя в Раздел III. „Съдържание на предложението на участника“, част от Глава IV: „Общи изисквания към участниците“ от документацията на поръчката, заявлението за участие следва да включва и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст);

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва да представи на комисията списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст).

1.2. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

1.2.1. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.3, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване на възможността, ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, участника да представи такава и да поддържа същата за времето, в което се изработват тестовите.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, доставчикът ще предостави и ще поддържа такава за времето, в което ще се изработват неговите тестове.

1.2.2. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.4, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовите (налична апаратура съгласно приложение № 2, част от документацията за участие).

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват тестовите.

1.2.3. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.5, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че апаратурата на която ще се работи с тестовите ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че апаратурата на която ще се работи с тестовите ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

2. Разглеждане на документите представени от „Елпак - Лизинг“ ЕООД за обособена позиция № 15 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор. Комисията не разгледа предложението на участника за обособена позиция № 14, тъй като същата е прекратена с Решение № РД-11-415/08.12.2016 г. на възложителя.

2.1. В заявлението за участие по обществената поръчка се констатираха следните непълноти:

Към заявлението за участие не е приложен списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП и в съответствие с изискването на възложителя в Раздел III. „Съдържание на предложението на участника“, част от Глава IV: „Общи изисквания към участниците“ от документацията на поръчката, заявлението за участие следва да включва и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст);

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва да представи на комисията списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст).

2.2. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

2.2.1. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.3, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване на възможността, ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, участника да представи такава и да поддържа същата за времето, в което се изработват тестовете.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, доставчикът ще предостави и ще поддържа такава за времето, в което ще се изработват неговите тестове.

2.2.2. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.4, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовете (налична апаратура съгласно приложение № 2, част от документацията за участие).

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват тестовете.

2.2.3. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.5,

част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че апаратурата на която ще се работи с тестовете ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че апаратурата на която ще се работи с тестовете ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

2.2.4. Участникът не е попълнил информацията в част III, буква „Г“ от ЕЕДОП, в поле: „Специфични национални основания за изключване“, в съответствие с указанията на възложителя за посочване на обстоятелствата по чл.3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това дали е налице някое от обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС), попълвайки част III, буква „Г“ от ЕЕДОП.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация **само** когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

3. Действия на комисията по отношение на представените от „3 МЕД“ ЕООД документи за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор за обособена позиция № 14 „Тестове за диагностика на Сифилис /ТПХА/.

Участникът е подал предложение с вх. № 26-01-203/07.12.2016 г. за участие в обществена поръчка, с предмет: „Доставка на диагностикуми и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.“, включваща 48 обособени позиции, за обособена позиция № 14 „Тестове за диагностика на Сифилис /ТПХА/.

С Решение № РД-11-415/08.12.2016 г. на министъра на здравеопазването е прекратена обособена позиция № 14 „Тестове за диагностика на Сифилис /ТПХА/“, част от обществена поръчка с предмет: „Доставка на диагностикуми и консумативи за СПИН, вирусни хепатити В и С, сифилис и други сексуално предавани инфекции по Национална програма за превенция и контрол на ХИВ и сексуално предавани инфекции в Република България 2016-2020 г. за нуждите на страната през 2016 г.“.

Поради изложеното по-горе комисията не отвори предложение с вх. № 26-01-203/07.12.2016 г. на участника "3 МЕД" ЕООД, съдържащо се в запечатана непрозрачна опаковка.

4. Разглеждане на документите представени от „Гамидор България“ ООД по обособени позиции №№2, 3, 7 и 8 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор. Участникът е представил мостра на изделията оферирани по обособена позиция № 2.

4.1. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

4.1.1. В част III, буква „Г“ от ЕЕДОП, в поле: „Специфични национални основания за изключване“, на въпроса: „Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка“, участникът е посочил отговор „Да-Необходимо е наличие на

Разрешение за търговия на едро с медицински изделия“. На въпроса: „В случай, че се прилага някое специфично национално основание за изключване, икономическия оператор предприел ли е мерки за реабилитиране по своя инициатива?“, участникът е посочил отговор „Да – приложено е към документацията, Разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ на името на „Гамидор България“ ООД“. Документа, който участникът е посочил като доказателство за предприети мерки за реабилитиране, а именно: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия от ИАЛ на името на „Гамидор България ООД е неотнормим към нарушението на чл.3, т.8 от ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС. Комисията смята, че участникът е допуснал фактическа грешка по отношение на декларираните обстоятелства по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС).

Комисията смята, че участникът следва отново да предостави информация, относно това дали е налице някое от обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС), попълвайки част III, буква „Г“ от ЕЕДОП.

4.1.2. Участникът е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП „Ако възложителя не разполага с необходимата апаратура за изработване на тестовете Гамидор България ще му предостави такава безплатно за срока на договора“. Информацията не съответства на изискването на възложителя.

За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.3 от документацията за поръчката, ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, участника следва да декларира, че ще представи такава и ще поддържа същата за времето, в което се изработват тестовете.

Комисията смята, че участника следва да предостави информация, относно това, че ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, доставчикът ще предостави и ще поддържа такава за времето, в което ще се изработват неговите тестове.

4.1.3. Участникът е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП „Апаратурата на която се изработват тестовете и самите тестове ще бъдат с параметри не по-ниски от съществуващите“. Информацията не съответства с изискването на възложителя.

За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.5 от документацията за поръчката, участникът в процедурата трябва да декларира, че апаратурата на която ще се работи с тестовете ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че апаратурата на която ще се работи с тестовете ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

4.1.4. Участникът е попълнил информация в част IV, буква „В“, т. 12 от ЕЕДОП: „Да – Сертификати по ISO на участника и на фирмите производителки и др.“. Информацията не е пълна и е недостатъчна за да се прецени дали съответства на изискванията на възложителя. За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.1 от документацията за поръчката, участникът следва да предостави информация, че притежава валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

Комисията смята, че участникът следва да допълни информацията, относно сертификата по ISO, като добави: валидността на сертификата, вида на стандарта, обхвата му, както и уеб адрес /в приложимите случаи/, орган или служба, издаващи документа каквото е изискването на полето за попълване в ЕЕДОП.

4.1.5. Участникът е попълнил информация в част IV, буква „Г“ от ЕЕДОП: „Да“. Информацията не е пълна и е недостатъчна за да се прецени дали съответства на изискванията на възложителя. За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.2 от документацията за поръчката, участникът следва да предостави информация, че производителите на всички предлагани медицински изделия притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

Комисията смята, че участникът следва да допълни информацията, относно сертификата по ISO, като добави: валидността на сертификата, вида на стандарта, обхвата му, на чие име е издаден, както и уеб адрес /в приложимите случаи/, орган или служба, издаващи документа каквото е изискването на полето за попълване в ЕЕДОП.

4.1.6. Комисията констатира, че представения в офертата ЕЕДОП е подписан от пълномощника на участника г-н Петко Кръстев.

Обръщаме Ви внимание, че данните които се вписват в ЕЕДОП, както и основанията по чл. 54, ал. 1, т.1, т.2 и т. 7 от ЗОП се отнасят за:

а/ лицата, които представляват участника;

б/ лицата, които са членове на управителни и надзорни органи на участника;

в/ други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения от тези органи.

Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП. Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата. В последната хипотеза- при подаване на повече от един ЕЕДОП, обстоятелствата, свързани с критериите за подбор, се съдържат само в ЕЕДОП, подписан от лице, което може самостоятелно да представлява съответния стопански субект.

В тази връзка, комисията смята, че участникът следва да представи нов ЕЕДОП, надлежно подписан.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация **само** когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

5. Разглеждане на документите представени от „БГ МЕД“ ЕООД по обособени позиции №№ 1, 3 и 15 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор. Комисията не разгледа предложението на участника за обособена позиция № 14, тъй като същата е прекратена с Решение № РД-11-415/08.12.2016 г. на възложителя.

5.1. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

Участникът е предоставил информация част IV, буква „В“, т. 12 от ЕЕДОП, „Сертификат EN ISO 13485:2012, номер GB04/63491.01, издаден от SGS-United Kingdom, валиден от 04.12.2013 до 04.12.2016 за Проектиране, разработка, производство и доставка

на инвитро диагностични медицински изделия.“ Информацията не съответства с изискването на възложителя.

За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.2 от документацията за поръчката, участника следва да предостави информация, че производителите на всички предлагани медицински изделия притежават **валидна** система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

Комисията смята, че предвид крайния срок на валидност на сертификата, участникът следва да предостави информация, относно това, дали производителя притежава валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация **само** когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

6. Разглеждане на документите представени от „Марвена Диагностика“ ЕООД по обособени позиции №№ 5, 6, 9, 10, 19, 20, 21, 36, 37 и 38 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

6.1. Комисията разгледа заявлението за участие на „Марвена Диагностика“ ЕООД, ведно с документите към него и констатира следното:

Участникът е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 12 от ЕЕДОП, „Сертификат EN ISO 13485:2012, номер 4786055814.PDWS, валиден от 26.01.2014 г. до 25.01.2017 г. за проектиране, разработка, производство, дистрибуция и сервиз на апаратура и реактиви и тест китове за инвитро диагностика“, „Сертификат EN ISO 13485:2003, номер UQA 4000486/A, валиден от 01.01.2014 г. до 31.12.2016 г. за проектиране, разработка, производство, дистрибуция на медицински изделия и медицински изделия за инвитро диагностика“ и „Сертификат EN ISO 9001:2008, номер 01100030053, валиден от 25.08.2015 г. до 24.08.2018 г. за складиране, международна дистрибуция, ремонт на апарати и резервни части и планиране на верига на доставки“, обхват несъответстващ на дейностите на производителя, които трябва да бъдат сертифицирани.

Комисията смята, че за доказване на съответствието с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.2 от документацията за поръчката, предвид крайния срок на валидност на сертификатите и обхвата им, участникът следва да предостави информация, относно това, дали производителя притежава **валидна** система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които се участва.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на

нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация само когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

Разглеждане на документите представени от „Данс фарма“ ЕООД по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор. Участникът е представил мостри на изделията оферирани по обособени позиции № 2 и № 25.

7.1. В заявлението за участие по обществената поръчка се констатираха следните непълноти:

Към заявлението за участие не е приложен списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП и в съответствие с изискването на възложителя в Раздел III. „Съдържание на предложението на участника“, част от Глава IV: „Общи изисквания към участниците“ от документацията на поръчката, заявлението за участие следва да включва и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст);

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва да представи на комисията списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст).

7.2. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

7.2.1. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.3, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване на възможността, ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, участника да представи такава и да поддържа същата за времето, в което се изработват тестовите.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, доставчикът ще предостави и ще поддържа такава за времето, в което ще се изработват неговите тестове.

7.2.2. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.4, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовите (налична апаратура съгласно приложение № 2, част от документацията за участие).

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват тестовите.

7.2.3. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.5, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че апаратурата на която ще се работи с тестовите ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че апаратурата на която ще се работи с тестовете ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

7.2.4. За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.2 от документацията за поръчката, участникът е предоставил информация в част IV, буква „B“, т. 12 от ЕЕДОП, като единият от посочените 8 сертификата, удостоверяващи притежанието на внедрена от производителя XXXXXXXXX система за управление на качеството по ISO 9001:2008, Сертификат № ES-076X/2005, Обхват – разработване, производство и пускане на пазара на реактиви и китове за инвитро диагностика и научни изследвания Издаден от IQNet and AENOR, валиден от: 06.09.2013 до 06.09.2016 г. Информацията не съответства на изискването на възложителя.

Комисията смята, че предвид крайния срок на валидност на сертификата, участникът следва да предостави информация, относно това, дали производителят притежава **валидна** система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

7.2.5. Комисията установи, че в представения ЕЕДОП, не е попълнена Част VI: "Заклучителни положения", в следната част:

„Долуподписаният дава официално съгласие [посочете възлагащия орган или възложителя съгласно част I, раздел A] да получи достъп до документите, подкрепящи информацията, която е предоставена в [посочете съответната част, раздел/ точка/и] от настоящия Единен европейски документ за обществени поръчки за целите на [посочете процедурата за възлагане на обществена поръчка: (кратко описание, препратка към публикацията в Официален вестник на Европейския съюз, референтен номер)]“

Следва да бъде представен нов ЕЕДОП, в който да се попълни посочената по-горе информация.

Комисията обръща внимание, че в случаите на чл. 67, ал.5 и ал.6 от ЗОП участникът трябва да предостави валидни документи, доказващи съответствието с поставените критерии за подбор.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация **само** когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

8. Разглеждане на документите представени от „АРКО Компани“ ЕООД за обособена позиция № 15 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

8.1. Към заявлението за участие не е приложен списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП и в съответствие с изискването на възложителя в Раздел III. „Съдържание на предложението на участника“, част от Глава IV: „Общи изисквания към участниците“ от документацията на поръчката, заявлението за участие следва да включва и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст);

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва да представи на комисията списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от

ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст).

8.2. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

8.2.1. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.4, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовите (налична апаратура съгласно приложение № 2, част от документацията за участие).

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват тестовите.

8.2.2. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП за удостоверяване на минималните изисквания за техническите и професионалните способности на участниците, в съответствие с изискването на възложителя в подточка 4.3.5, част от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“ от документацията за поръчката, а именно: удостоверяване от участника на възможността, че апаратурата на която ще се работи с тестовите ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че апаратурата на която ще се работи с тестовите ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите.

8.2.3. Комисията констатира, че в част IV, буква „В“, т. 12 от ЕЕДОП участникът е вписал обстоятелства и документи, неотнормими към изискванията на възложителя към личното състояние и критериите за подбор.

Комисията смята, че в част IV, буква „В“, т. 12 от ЕЕДОП участникът следва да предостави информация, само когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

8.2.4. Комисията констатира, че в част V от ЕЕДОП участникът е вписал обстоятелства и документи, неотнормими към изискванията на възложителя към личното състояние и критериите за подбор.

Комисията смята, че в част V от ЕЕДОП участникът следва да заличи информация, която не е изисквана от възложителя за доказване на обстоятелства по личното състояние и критериите за подбор на участника.

8.2.5. Комисията установи, че в представения ЕЕДОП не е попълнена Част VI: "Заклучителни положения", в следната част:

„Долуподписаният дава официално съгласие [посочете възлагащия орган или възложителя съгласно част I, раздел A] да получи достъп до документите, подкрепящи информацията, която е предоставена в [посочете съответната част, раздел/ точка/и] от настоящия Единен европейски документ за обществени поръчки за целите на [посочете процедурата за възлагане на обществена поръчка: (кратко описание, препратка към публикацията в Официален вестник на Европейския съюз, референтен номер)]“

Следва да бъде представен нов ЕЕДОП, в който да се попълни посочената по-горе информация.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП,

както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация **само** когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

9. Разглеждане на документите представени от „Диамед“ ООД за обособени позиции №№ 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор. Участникът е представил мостра на изделията оферирани по обособена позиция № 25.

9.1. В заявлението за участие по обществена поръчка се констатираха следните непълноти:

Към заявлението за участие не е приложен списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП и в съответствие с изискването на възложителя в Раздел III. „Съдържание на предложението на участника“, част от Глава IV: „Общи изисквания към участниците“ от документацията на поръчката, заявлението за участие следва да включва и списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст);

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва да представи на комисията списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, независимо от наименованието на органите, в които участват, или длъжностите, които заемат (в свободен текст).

9.2. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

9.2.1. В част III, буква „Г“ от ЕЕДОП, в поле: „Специфични национални основания за изключване“, на въпроса: „Прилагат ли се специфичните национални основания за изключване, които са посочени в съответното обявление или в документацията за обществената поръчка“, участникът е посочил отговор „Да“ и е пояснил: „Не са налице обстоятелства по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДС).“

Комисията смята, че участникът е допуснал фактическа грешка по отношение на декларираните обстоятелства по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС).

Комисията ще предостави възможност на участника отново да предостави информация, относно това дали е налице някое от обстоятелствата по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици (ЗИФОДРЮПДРКТЛТДС), попълвайки част III, буква „Г“ от ЕЕДОП.

9.2.2. Комисията констатира, че участникът има вписани в Търговския регистър двама управители. Същевременно, представения ЕЕДОП е подписан само от управителя Димитър Маринчев. Съгласно чл. 54, ал. 2 от ЗОП основанията по чл. 54, ал. 1, т.1, т.2 и т. 7 от ЗОП се отнасят за други лица, които имат правомощия да упражняват контрол при вземането на решения. Когато изискванията по чл. 54, ал. 1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП.

Участникът следва да предостави нов ЕЕДОП подписан от двамата управители.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация **само** когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

10. Разглеждане на документите представени от „ЕЛТА 90М“ ООД за обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 16, 17, 18, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47 и 48 съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

10.1. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните непълноти:

Участникът е попълнил информация в част IV, буква „В“, т. 12 от ЕЕДОП: „Да“, както и информация за всеки отделен сертификат, а именно: вида на сертификата, наименованието на производителя и за кои обособени позиции се отнася. Информацията не е пълна и е недостатъчна за да се прецени дали съответства на изискванията на възложителя. За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.2 от документацията за поръчката, участникът следва да предостави информация, че производителите на всички предлагани медицински изделия притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

Комисията смята, че участникът следва да допълни информацията, относно валидността на сертификатите, обхвата им, както и уеб адрес /в приложимите случаи/, орган или служба, издаващи документа каквото е изискването на полето за попълване в ЕЕДОП.

10.2. Комисията установи, че в представения ЕЕДОП не е попълнена Част VI: "Заключителни положения", в следната част:

„Долуподписаният дава официално съгласие [посочете възлагащия орган или възложителя съгласно част I, раздел A] да получи достъп до документите, подкрепящи информацията, която е предоставена в [посочете съответната част, раздел/ точка/и] от настоящия Единен европейски документ за обществени поръчки за целите на [посочете процедурата за възлагане на обществена поръчка: (кратко описание, препратка към публикацията в Официален вестник на Европейския съюз, референтен номер)]“

Следва да бъде представен нов ЕЕДОП, в който да се попълни посочената по-горе информация.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация **само** когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

11. Разглеждане на документите представени от „Антисел България“ ООД за обособени позиции №№ 5, 6, 9, 10, 36, 37, 38, 44, 45, 46, 47 и 48 за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

11.1. В представения ЕЕДОП, се констатираха следните несъответствия и непълноти:

11.1.1. Комисията констатира, че участникът „Антисел България“ ООД е представил Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), който не е по стандартния образец, приет с Регламент за изпълнение (ЕС) 2016/7 на Комисията от 05.01.2016 г. за установяване на стандартния образец за единния европейски документ за обществени поръчки, а именно ЕЕДОП се подписва на последната страница с посочване на дата.

11.1.2. Участникът не е предоставил информация в част IV, буква „В“, т. 9 от ЕЕДОП.

За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.4 от документацията за поръчката, участника в процедурата трябва да декларира, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовите (наличната апаратура е съгласно приложение № 2).

Комисията смята, че участникът следва да предостави информация, относно това, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се изработват тестовите.

11.2.3. Участникът е попълнил информация в част IV, буква „В“, т. 12 от ЕЕДОП: „Да“, както и информация за всеки отделен сертификат, а именно: вида на сертификата, наименованието на производителя. Информацията не е пълна и е недостатъчна за да се прецени дали съответства на изискванията на възложителя. За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.2 от документацията за поръчката, участникът следва да предостави информация, че производителите на всички предлагани медицински изделия притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

Комисията смята, че участникът следва да допълни информацията, относно валидността на сертификатите, обхвата им, както и уеб адрес /в приложимите случаи/, орган или служба, издаващи документа каквото е изискването на полето за попълване в ЕЕДОП.

11.2.4. Участникът е попълнил информация в част IV, буква „Г“ от ЕЕДОП: „Да“, както и информация за вида на сертификата, наименованието на сертифициращия орган; номер и дата на издаване на сертификата. Информацията е недостатъчна за да се прецени дали съответства на изискванията на възложителя. За удостоверяване на възможностите в съответствие с изискването на възложителя от Раздел II: „Образци на документи и указание за подготовката им“, точка 4: „Критерии за подбор, правна, икономическа, финансова и техническа информация“, подточка 4.3.1 от документацията за поръчката, участникът следва да предостави информация, че притежават валидна система за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx или еквивалентна система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва.

Комисията смята, че участникът следва да допълни информацията, относно валидността на сертификатите и обхвата му, както и уеб адрес /в приложимите случаи/, орган или служба, издаващи документа каквото е изискването на полето за попълване в ЕЕДОП.

На основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП, участникът следва в срок до 5 работни дни от получаване на настоящия протокол да отстрани констатираните несъответствия или липси на информация, като представи на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променената и/или допълнената информация. Допълнително предоставената информация може да обхваща и факти и обстоятелства, които са настъпили след крайния срок за получаване на оферти или заявления за участие. При представяне на нов ЕЕДОП, участниците следва да имат предвид разпоредбата на чл. 67, ал. 1 от ЗОП, както и посоченото в ЕЕДОП, че следва да предоставят информация, само когато критериите за подбор са били изисквани от възложителя в обявлението, или в документацията за поръчката, посочена в обявлението.

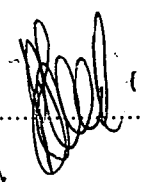
Комисията констатира, че по обособени позиции с № 22 „Твърда среда -петри Tayer Marthin за културелно изследване на Neisseria gonorrhoea -петрита по 20 в опаковка“, № 34 „Скриниращ амплификационен тест за установяване на HLA-B 5701 алел (при лечение с Абакавир)“ и № 35 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 34“ не са подадени

предложения и предлага в тази част обществената поръчка да бъде прекратена на основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от Закона за обществените поръчки.

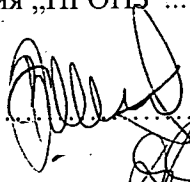
Настоящия протокол се състави на 30.01.2017 г.

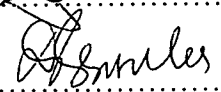
Състав на комисията:

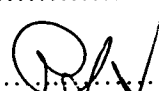
Председател:

Ваня Миткова, държавен експерт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“ 

Членове:

д-р Вяра Тонева, главен експерт в дирекция „МДПП“ 

Деница Банчева, старши експерт в дирекция „МДПП“ 

Иван Бучов, главен юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“ 

Стефка Хлебарова, юрисконсулт в отдел „ОП“, дирекция „НРОПЗ“ 