

ПРОТОКОЛ № 2

От дейността на комисията за разглеждане, оценка и класиране на офертите за участие в процедура за възлагане на обществена поръчка, открита с Решение № РД-11-373/01.11.2016 г. на министъра на здравеопазването, 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.*

На 10.02.2017 г. комисията определена със Заповед № РД-11-416/08.12.2016 г. (изменена със Заповед № РД-11-22/20.01.2017 г.) на възложителя, в състав:

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“;

се събра на закрито заседание да разгледа допълнително постъпилите документи, удостоверяващи съответствието на участниците с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, изискани с Протокол № 1. Протоколът, съдържащ указанията на комисията за отстраняване на установените несъответствия или липси на информация, беше публикуван от комисията на 30.01.2017 г. в раздел „Профил на купувача“ на интернет страницата на Министерството на здравеопазването на адрес: <http://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/dostavka-na-diag-i-kons-za-spin-2016-48-poz/>, като същия ден беше изпратен на всички участници в процедурата.

Комисията направи следните констатации по допълнително представените документи:

Участникът „АА Медикъл България“ ООД, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки (ППЗОП) за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-201/01.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Във връзка с констатираните несъответствия посочени в Протокол № 1 от работата на комисията, участникът е представил списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП и нов Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), с допълнителна информация по отношение на следното: 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; удостоверяване от участника на възможността, да поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовете (налична апаратура съгласно приложение № 2, част от документацията за участие) и 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 провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „Елпак–Лизинг“ ЕООД, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-202/07.02.2017 г. е представил допълнително такава извън законовия срок. Съгласно чл. 54, ал. 9 от ЗОП участниците, по отношение на които е констатирано несъответствие или липса на информация, могат да представят на комисията нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация в срок **до 5 работни дни** от получаването на протокола. Комисията е изпратила Протокол № 1 от работата си с отразени констатации по имейлите на всички участници на 30.01.2017 г. Комисията разполага с потвърждение за доставка на съобщението до получателя „Елпак–Лизинг“ ЕООД от 30.01.2017 г. 15:33 часа. В този случай, петия работен ден, до който участникът е следвало да предостави изискваната с протокола информация е 06.02.2017 г. Комисията смята, че участникът не е представил изискваната с Протокол № 1 информация в срок.

С оглед на горните констатации, комисията предлага на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП във връзка с чл. 54, ал. 9 от ППЗОП, участникът „Елпак–Лизинг“ ЕООД, да бъде отстранен от по-нататъшно участие в процедурата, тъй като не отговаря на условие, посочено в документацията.

Участникът „Гамидор България“ ООД, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-204/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Във връзка с констатираните несъответствия посочени в Протокол № 1 от работата на комисията, участникът е представил нов ЕЕДОП, надлежно подписан, с допълнителна информация 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 (ЗИФОДРЮПДРКТЛГДС); деклариране, 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 за обособени позиции №№ 3, 7 и 8; деклариране, че апаратурата на която ще се работи с тестовете ще бъде с технически параметри не по-ниски от тези на съществуващите за обособени позиции №№ 3, 7 и 8.

Представена е информация за участника, че притежава валидна система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които участва.

Представена е информация, че производителите на всички предлагани медицински изделия притежават валидна система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2012, с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които участва.

Комисията провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „**БГ МЕД**“ **ЕООД**, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-205/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Участникът е представил надлежно попълнен нов ЕЕДОП с изисканата с Протокол № 1 от работата на комисията информация, относно това, че производителя притежава валидна система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2012, с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които участва.

Комисията провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „**Марвена Диагностика**“ **ЕООД**, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-206/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Участникът е представил изисканата с Протокол № 1 от работата на комисията информация, че производителя притежава валидна система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2012, с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които участва.

Комисията провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „**Данс фарма**“ **ЕООД**, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-207/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Във връзка с констатираните несъответствия посочени в Протокол № 1 от работата на комисията, участникът е представил списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП и нов, надлежно попълнен ЕЕДОП, с допълнителна информация по отношение на следното: удостоверяване на възможността, ако за изработване на някои тестове няма налична апаратура, участникът да представи такава

и да поддържа същата за времето, в което се изработват тестовете; удостоверяване от участника на възможността, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовете и 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.

Участникът е представил изисканата с Протокол № 1 от работата на комисията информация. За производителя на оферираните изделия, чиито сертификат за внедрена система за управление на качеството е бил валиден от 06.09.2013 до 06.09.2016 г., е представена информация, че към настоящия момент, производителят притежава валиден до 14.09.2018 г. сертификат за внедрена система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които се отнася.

Комисията провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „АРКО Компани“ ЕООД, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-208/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Във връзка с констатираните несъответствия посочени в Протокол № 1 от работата на комисията, участникът е представил списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП и нов, надлежно попълнен ЕЕДОП, с допълнителна информация по отношение на следното: удостоверяване от участника на възможността, че ще поддържа за своя сметка наличната извънгаранционна апаратура, на която ще се обработват тестовете и 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 провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „Диамед“ ООД, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-209/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Във връзка с констатираните несъответствия посочени в Протокол № 1 от работата на комисията, участникът е представил списък на всички задължени лица по смисъла на чл. 54, ал. 2 от ЗОП и нов, надлежно подписан ЕЕДОП, с допълнителна информация по отношение на: декларирани 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.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „ЕЛТА 90М“ ООД, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-211/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Участникът е представил надлежно попълнен нов ЕЕДОП с изисканата с Протокол № 1 от работата на комисията информация, относно валидността на сертификатите, удостоверяващи внедрени системи за управление на качеството по стандарт БДС EN ISO 13485:20xx/ ISO 9001:20xx, с обхват съгласно предмета на обособените позиции за които се участва с упоменати: вида на сертификата, наименованието на производителя, за кои обособени позиции се отнася, обхвата им, орган или служба, издаващи документа.

Комисията провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

Участникът „Антисел България“ ООД, във връзка с предоставената му възможност съгласно чл. 54, ал. 9 от ППЗОП за допълнително представяне на информация, относно съответствието му с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, с вх. № 26-01-212/03.02.2017 г. в срок е представил допълнително такава.

Участникът е представил надлежно попълнен нов ЕЕДОП по стандартен образец с изисканата с Протокол № 1 от работата на комисията информация, във връзка с изискването за поддръжка на наличната извънгаранционна апаратура.

Представена е информация, че производителите на всички предлагани медицински изделия притежават валидна система за управление на качеството с упоменати: вида на сертификата, наименованието на производителя, за кои обособени позиции се отнася, обхвата им, орган или служба, издаващи документа.

Представена е информация за участника, че притежава валидна система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2008, с упоменати: наименованието на производителя, обхвата, орган или служба, издаващи документа.

Комисията провери съответствието на представените допълнителни информации и констатира, че участникът отговаря на критериите за подбор на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на техническо предложение и предложение за изпълнение на поръчката.

На свои закрити заседания, проведени на 20.02, 23.02, 27.02, 06.03, 10.03, 13.03 и 15.03 комисията в своя редовен състав разгледа техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката на допуснатите участници и констатира следното:

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „АА Медикъл България“ ООД за обособени позиции № 1 и № 15 и

установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП както следва: технически предложения, предложения за изпълнение на поръчката, декларация за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларация за срока на валидност на офертата, декларация за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, каталог на английски език, декларация, с приложено извлечение от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение е видна продажната цена по смисъла на §1, т.29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка позиция, за която участникът подава оферта; заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, че за съответното медицинско изделие няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години; декларация, че медицинското изделие с което се участва, е финансирано от обществен фонд на държава от Европейски съюз; декларация, че медицинските изделия притежават CE марка, копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, придружено с превод, два броя копия на декларацията за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя придружени с превод; декларации.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

Представеният от участника каталог не е придружен с превод на български език. Участникът не се е съобразил с условието на възложителя, а именно: предложенията за участие се изготвят на български език. Когато някой от представените от участниците документи е на чужд език, той следва да се придружава от превод на български език. Същото е посочено в т. 2, Раздел 1 „Общи изисквания към участниците“, част от документацията за участие и е съобразно чл. 101, ал. 6 от Закона за обществените поръчки.

С оглед на горните констатации, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, участника „**АА Медикъл България**“ ООД, да бъде отстранен от процедурата по обособени позиции № 1 и № 15, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „**Гамидор България**“ ООД за обособени позиции №№ 2, 3, 7; 8 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: техническо предложение, пълномощно, предложение за изпълнение на поръчката, декларация за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларация за срока на валидност на офертата, декларация за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, извлечения от каталози и инструкции за употреба на офериранияте продукти /включително и превод на български език/, декларация, с приложени два броя извлечения от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, за изделия /обозначено е за втора и трета позиция/, за които участникът подава оферта; заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални

инциденти през последните две години и заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, че за медицинските изделия по обособена позиция № 3 няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години; три броя декларации, за медицинските изделия и общественения фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; декларация, че медицинските изделия притежават CE марка, мостра за обособена позиция № 2; копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, придружено с превод, два броя копия на декларацията за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя придружени с превод; удостоверение писмо, придружено с превод; осем броя декларации, сертификати за внедрена система за качество.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

За обособени позиции №№ 2, 7 и 8 е представено заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години. В документа липсва информация за блокирани или изтеглени партии от медицинските изделия. С този пропуск участникът не отговаря на предварително обявените от възложителя условия, посочени в т. 3.4. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие;

За обособени позиции № 7 и № 8 не е представено извлечение от списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка от обособените позиции, каквото е изискването на възложителя, посочено в т. 3.3. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие;

За ин-витро диагностичните медицински изделия по обособени позиции №№ 3, 7 и 8 липсва копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, каквото е изискването на възложителя, посочено в т. 3.8. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие.

С оглед на горните констатации комисията преустанови работата си по разглеждане на офертата на участника, както и не използва предоставените мостри по обособена позиция № 2 за оценка на съответствието на медицинското изделие с изискванията на възложителя. Търговският вид на мострата не беше нарушен и същата ще бъде върната на участника. Комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, участника „Гамидор България“ ООД, да бъде отстранен от процедурата по обособени позиции №№ 2, 3, 7 и 8, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „**БГ МЕД**“ **ЕООД** за обособени позиции №№ 1, 3 и 15 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: технически предложения, пълномощно, предложения за изпълнение на поръчката, декларация за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларации за срока на валидност на офертата, декларации за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, декларация, с приложени извлечения от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, за изделия за които участникът подава оферта; молби за издаване на официален документ от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години; декларации за медицинските изделия и обществения фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; копия на ЕС сертификати за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадени от нотифицирани органи по смисъла на ЗМИ, придружени с превод, декларации за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя придружени с превод; продуктов каталог; декларации.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

За всички обособени позиции, за които е подадена оферта липсва заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години. С този пропуск участникът не отговаря на предварително обявените от възложителя условия, посочени в т. 3.4. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие.

С оглед на горните констатации, комисията преустанови работата си по разглеждане на офертата на участника. Комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, участника „**БГ МЕД**“ **ЕООД**, да бъде отстранен от процедурата по обособени позиции №№ 1, 3 и 15, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „**Марвена Диагностика**“ **ЕООД** за обособени позиции №№ 5, 6, 9, 10, 19, 20, 21, 36, 37 и 38 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: технически предложения, пълномощно, предложения за изпълнение на поръчката, декларация за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларация за срока на валидност на офертата, декларация за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, декларации, с приложени извлечения от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, за изделия за които участникът подава оферта; молби за издаване на официален документ от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от

същото медицинско изделие през последните 2 години; декларации за медицинските изделия и общественния фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; копия на ЕС сертификати за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадени от нотифицирани органи по смисъла на ЗМИ, придружени с превод, декларации за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя придружени с превод; извлечение от каталог; декларации.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

За всички обособени позиции, за които е подадена оферта липсва заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, за което се участва няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партиди от същото медицинско изделие през последните 2 години. С този пропуск участникът не отговаря на предварително обявените от възложителя условия, посочени в т. 3.4. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие.

За обособена позиция № 9 в предложението за изпълнение на поръчката участникът предлага медицинско изделие с наименование: **Versant®HCV RNA 1.0 (kPCR) Kit, IVDD Box 1 & Box 2**, с кат. №№ 10469013; 10469014. Предложеният продукт не отговаря на техническата спецификация на възложителя, където се изисква оферирание на „Тестове за количествено определяне на вирусен товар за **HBV**“

За обособена позиция № 19 липсва копие на ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ, каквото е изискването на възложителя, посочено в т. 3.8. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие.

За обособена позиция № 19 в предложението за изпълнение на поръчката участникът предлага медицинско изделие с наименование: **Versant Sample Prep 1.0 Reagents kit (Box 1 & Box 2)**, с кат. № 10994881. В приложената извадка от каталог липсва продукт с кат. № 10994881, но съществува продукт с наименование **Versant Sample Prep 1.0 Reagents kit (Box 1 & Box 2)**, с кат. № 10472144. В приложената декларация за съответствие не фигурират продукти с горепосочените каталожни номера.

За обособена позиция № 20 в предложението за изпълнение на поръчката участникът предлага медицинско изделие с наименование: **Versant® CTGC (kPCR) Kit, IVDD including Extraction**, с кат. № 10470126 и кат. № 04801693. В приложената извадка от каталог липсва продукт с кат. № 04801693, но съществува продукт с наименование **Versant® CTGC (kPCR) Kit, IVDD including Extraction**, с кат. № 10470126. Приложените ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган и декларация за съответствие е за продукт с кат. № 04801693 и наименование: **Versant CT/GC DNA 1.0 Assay (kPCR)**.

За обособена позиция № 21 в предложението за изпълнение на поръчката участникът предлага медицинско изделие с наименование: **Versant® CTGC (kPCR) Kit, IVDD including Extraction**, с кат. № 10470126 и кат. № 04801693. В приложената извадка от каталог липсва продукт с кат. № 04801693, но съществува продукт с наименование

Versant® CTGC (kPCR) Kit, **IVDD** including Extraction, с кат. № 10470126. Приложените ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган и декларация за съответствие е за продукт с кат. № 04801693 и наименование: Versant CT/GC DNA 1.0 Assay (kPCR).

За да се направи оценка на съответствието на медицинското изделия с изискванията на възложителя, участникът следва да представя пакет документи, отнoсими към един и същи продукт, с един и същ каталожен номер.

С оглед на горните констатации и предвид комплексното оферирание на обособени позиции № 5 и № 6, № 9 и № 10 и от № 36 до № 38, комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, участника „**Марвена Диагностика**“ ЕООД, да бъде отстранен от процедурата, по всички обособени позиции, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „**Данс фарма**“ ЕООД за обособени позиции №№ 1, 2, 3, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: технически предложения, предложения за изпълнение на поръчката, декларация за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларация за срока на валидност на офертата, декларация за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, декларация за конфиденциалност, извлечения от каталози, инструкции за употреба, брошури, придружени с преводи; декларации, с приложени извлечения от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, за изделия за които участникът подава оферта; копия на официални документи от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години; декларация за медицинските изделия и обществения фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; декларация, че медицинските изделия притежават СЕ марка, моистри на изделията по обособени позиции № 2 и № 25; копия на ЕС сертификати за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадени от нотифицирани органи по смисъла на ЗМИ, придружени с превод, декларации за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя придружени с превод; декларации.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

За обособени позиции №№ 23, 30, 31, 32 и 33 не е представено заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от медицинските изделия. С този пропуск, участникът не отговаря на предварително обявените от възложителя условия, посочени в т. 3.4. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие.

С оглед на горните констатации и предвид комплексното оферирание на обособени позиции №№ 23, 24, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33 комисията предлага на

основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, участника „Данс фарма“ ЕООД, да бъде отстранен от по-нататъшно участие в процедурата, по обособени позиции №№ 23, 24, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

За предложените изделия по обособени позиции с №№ 1, 2, 3, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 21 и 25, комисията констатира пълнота и изчерпателност по отношение на представените документи, доказващи съответствието на изделията с изискванията на възложителя. След проверка на данните, вписани в предложението за изпълнение на участника и данните съдържащи се в извлеченията от каталози, инструкции за употреба и брошури, комисията установи пълно съответствие с изискванията на възложителя.

Комисията оцени съответствието на медицинските изделия по обособени позиции №2 и №25 с изискванията на възложителя, като разгледа предоставените мостри.

Комисията допуска участника „Данс фарма“ ЕООД до разглеждане на ценовите предложения по обособени позиции с №№ 1, 2, 3, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 21 и 25.

Комисията провери техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Арко компани“ ЕООД за обособена позиция № 15 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: техническо предложение, предложение за изпълнение на поръчката, извлечение от каталог, придружено с превод; декларация, с приложено извлечение от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, за изделието, за което участникът подава оферта; копие на официален документ от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години; декларация за медицинските изделия и обществения фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; декларация, че медицинските изделия притежават CE марка, декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя, придружена с превод; декларация за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларация за срока на валидност на офертата, декларация за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, декларации, копия на сертификати за внедрена система за качество и разрешение за търговия на едро с медицински изделия.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

За предложеното изделие, представляващо тест за диагностика на Сифилис, комисията установи пълнота и изчерпателност по отношение на представените документи, доказващи съответствието на изделието с изискванията на възложителя. След проверка на данните, вписани в предложението за изпълнение на участника и данните съдържащи се в извлечението от каталог, комисията установи пълно съответствие с изискванията на възложителя.

Комисията допуска участника до разглеждане на ценово предложение.

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „Диамед“ ООД за обособени позиции №№ 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: технически предложения, предложения за изпълнение на поръчката, декларации за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларация за срока на валидност на офертата, декларация за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, извлечения от каталози, инструкции за употреба, брошури, придружени с преводи; декларации, с приложени извлечения от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, за изделия за които участникът подава оферта; копия на официални документи от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същото медицинско изделие през последните 2 години; декларация за медицинските изделия и общественния фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; декларация, че медицинските изделия притежават СЕ марка, мостра на изделието по обособена позиция № 25; копия на декларации за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадена от производителя придружени с превод; декларации.

След като разгледа по същество техническите предложения на участника, комисията констатира пълнота и изчерпателност по отношение на представените документи, доказващи съответствието на изделията с изискванията на възложителя. След проверка на данните, вписани в предложенията за изпълнение на участника и данните съдържащи се в извлеченията от каталози, инструкции за употреба и брошури, комисията установи пълно съответствие с изискванията на възложителя.

Комисията оцени съответствието на медицинските изделия по обособена позиция №25 с изискванията на възложителя, като разгледа предоставената мостра.

Комисията допуска участника „Диамед“ ООД до разглеждане на ценовите предложения по обособени позиции с №№ 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33.

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „Елга 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 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: технически предложения, предложения за изпълнение на поръчката, декларации за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларации за срока на валидност на офертата, декларации за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, извлечения от каталози, придружени с превод; декларации, с приложени извлечения от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, за изделията за които участникът подава оферта; копие на официален документ от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същите медицински изделия през последните 2 години; декларация за медицинските изделия и общественния фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; декларация, че медицинските изделия притежават СЕ марка, документи удостоверяващи наличието на СЕ маркировка върху изделията, придружени с превод;

декларации за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадени от производителя, придружени с превод; копия на ЕС сертификати за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадени от нотифицирани органи по смисъла на ЗМИ, придружени с превод, декларации.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

За обособена позиция № 8 не е представено заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, че за същото няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от медицинското изделие. С този пропуск участникът не отговаря на предварително обявените от възложителя условия, посочени в т. 3.4. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие;

За обособени позиции №№ 11, 12, 13, 16, 17 и 18 не е представено извлечение от списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне на стойността, до която те се заплащат, от което извлечение да е видна продажната цена по смисъла на §1, т. 29а от ЗМИ, във връзка с §1, т.4 от ДР на Наредбата, за всяка от обособените позиции, каквото е изискването на възложителя, посочено в т. 3.3. от „Изисквания към предлаганите медицински изделия и консумативи за всички обособени позиции“, част от документацията за участие;

С оглед на горните констатации и предвид комплексното оферирание на обособени позиции №№ 7 и 8, №№ 11, 12 и 13, №№ 16, 17 и 18 комисията предлага на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, участника „Елта 90М“ ООД, да бъде отстранен от по-нататъшно участие в процедурата по обособени позиции №№ 7, 8, 11, 12, 13, 16, 17 и 18 тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

За предложените изделия по обособени позиции с №№ 1, 3, 4, 5, 6, 9, 10, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47 и 48, комисията констатира пълнота и изчерпателност по отношение на представените документи, доказващи съответствието на изделията с изискванията на възложителя. След проверка на данните, вписани в предложението за изпълнение на участника и данните съдържащи се в извлеченията от каталози, комисията установи пълно съответствие с изискванията на възложителя.

Комисията допуска участника „Елта 90М“ ООД до разглеждане на ценовите предложения по обособени позиции с №№ 1, 3, 4, 5, 6, 9, 10, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47 и 48.

Комисията провери техническите предложения за изпълнение на поръчката на участника „Антисел България“ ООД за обособени позиции №№ 5, 6, 9, 10, 36, 37, 38, 44, 45, 46, 47 и 48 и установи наличие на документите по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП, както следва: технически предложения, предложения за изпълнение на поръчката, декларации за съгласие с клаузите на проекта на договор, декларации за срока на валидност на офертата, декларации за липса на свързаност по чл.101, ал.11 от ЗОП, извлечения от електронни каталози и брошури, придружени с превод; декларации, с приложени извлечения от списъка по чл.1, т.1, буква "б" от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл.30 от ЗМИ и за определяне

на стойността, до която те се заплащат, за изделията за които участникът подава оферта; копие на официален документ от ИАЛ, че за медицинските изделия няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и блокирани или изтеглени партии от същите медицински изделия през последните 2 години; декларация за медицинските изделия и обществения фонд на държава от Европейски съюз от който те са заплащани; декларация, че медицинските изделия притежават CE марка; декларации за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадени от производителя, придружени с превод; копия на ЕС сертификати за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издадени от нотифицирани органи по смисъла на ЗМИ, придружени с превод, декларации.

След като разгледа по същество техническото предложение на участника, комисията констатира следното:

Предложените изделия, представляващи тестове, са оферирани комплексно с консумативите за работа с тях, каквото е изискването на възложителя. В приложимите случаи са комплектовани и с необходимите калибратори и контроли. След проверка на данните, вписани в предложението за изпълнение на участника и данните съдържащи се в извлеченията от каталози и брошури, комисията установи пълно съответствие с изискванията на възложителя за всички предложени изделия.

Комисията допуска участника до разглеждане на ценови предложения по обособени позиции №№ 5, 6, 9, 10, 36, 37, 38, 44, 45, 46, 47 и 48.

На основание чл. 57, ал. 3 от ППЗОП всички участници бяха уведомени на 24.03.2017 г., че отварянето на ценовите предложения на допуснатите участници ще се проведе на 29.03.2017 г., от 11.00 ч. в сградата на Министерството на здравеопазването, пл. „Света Неделя“ № 5, гр. София. Съобщението за оповестяване на ценови предложения е публикувано на сайта на Министерството на здравеопазването, в „Профил на купувача“ на 24.03.2017 г.

На 29.03.2017 г. от 11.00 часа в сградата на Министерството на здравеопазването се отвориха и оповестиха ценовите предложения на допуснатите участници от комисията в своя редовен състав, а именно:

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“.

На публичната част на заседанието на комисията, на основание чл. 54, ал. 2 от ППЗОП, присъстваха:

Светослав Цанков, упълномощен представител на „АА Медикъл България“ ООД;

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

Ваня Цончева, упълномощен представител на „Гамидор България“ ООД;

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

Илиян Арнаудов, управител на „Арко компани“ ЕООД;
Георги Маринов, упълномощен представител на „Антисел България“ ООД;
Станислава Шибойкова, упълномощен представител на „Марвена Диагностика“ ЕООД;
Мария Николова, упълномощен представител на „БГ Мед“ ЕООД;
Гюлфие Имамова, упълномощен представител на „Диамед“ ООД и
Петко Кръстев, упълномощен представител на „Гамидор България“ ООД.

Комисията пристъпи към отваряне на запечатаните и непрозрачни пликове с ненарушена цялост с надпис „Предлагани ценови параметри“ и оповестяване на ценовите предложения на участниците по реда на постъпването на офертите им в деловодството на Министерството на здравеопазването, както следва:

Предложенията на участника „Данс Фарма“ ЕООД за позициите за които е допуснат до отваряне на ценови предложения, както следва:

- за обособена позиция № 1 „Тестове за първична диагностика на СПИН ЕЛИЗА / HIV-1 + HIV-2 - Ag/At“ - единична цена **1.43 (един и 0.43)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 2 „Тестове за експресна диагностика на HIV -1/HIV-2 At“ - единична цена **3.03 (три и 0.3)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 3 „Тестове за първична диагностика на хепатит С - ЕЛИЗА At“ - единична цена **1.51 (един и 0.51)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 11 „Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgM“ - единична цена **3.63 (три и 0.63)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 12 „Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgG“ - единична цена **3.48 (три и 0.48)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 13 „Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgA“ - единична цена **3.63 (три и 0.63)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 15 „Тестове за диагностика на Сифилис ЕЛИЗА IgM / IgG“ - единична цена **0.96 (нула и 0.96)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 16 „Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgM“ - единична цена **2.47 (два и 0.47)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 17 „Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgA“ - единична цена **2.85 (два и 0.85)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 18 „Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgG“ - единична цена **2.37 (два и 0.37)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 16, 17 и 18 в размер на **7.69 (седем и 0.69)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 21 „Набор за детекция на Neisseria gonorrhoeae чрез полимеразна верижна реакция в реално време - тестове 110 в опаковка“ - единична цена **4.44 (четири и 0.44)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 25 „Епруветки за флоуцитометър 12 x 75 mm“ - единична цена **0.19 (нула и 0.19)** лева без ДДС;

Предложението на участника „Арко компани“ ЕООД за обособена позиция № 15 „Тестове за диагностика на Сифилис ЕЛИЗА IgM / IgG“ - единична цена **0.567 (нула цяло, пет шест седем)** лева без ДДС.

Предложенията на участника „Диамед“ ООД за позициите за които участва, както следва:

- за обособена позиция № 23 „Тест за автоматично флоуцитометрично определяне на абсолютния брой на CD4+CD3+ и CD8 +CD3+ лимфоцити в една епруветка с цяла кръв по комбинацията от маркерите CD4/CD8/CD3/CD45“ - единична цена **27.89 (двадесет и седем и 0.89)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 24 „Лизиращ и фиксиращ разтвор за проби от цяла кръв без промиване в милилитър“ - единична цена **3.98 (три и 0.98)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 25 „Епруветки за флоуцитометър 12 x 75 mm“ - единична цена **0.19 (нула и 0.19)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 26 „Работен разтвор за флоуцитометри в л“ - единична цена **3.51 (три и 0.51)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 27 „Почистващ разтвор за флоуцитометър, съдържащ натриев хипохлорит и натриева основа в л“ - единична цена **14.05 (четирнадесет и 0.05)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 28 „Почистващ разтвор за флоуцитометър, съдържащ калиев хлорид; дибазичен калиев фосфат и натриев азид в л“ - единична цена **14.05 (четирнадесет и 0.05)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 29 „Разтвор за спиране на флоуцитометър в л“ - единична цена **14.05 (четирнадесет и 0.05)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 30 „Стандарт за качествен контрол на измерването на нисък, среден и висок абсолютен брой клетки“ - единична цена **13.25 (тринадесет и 0.25)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 31 „Калибратор за автоматично калибриране на 8-цветен флоуцитометър - 7 флуоресценции“ - единична цена **31.95 (тридесет и един 0.95)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 32 „Калибратор за автоматично калибриране на 4-цветен флоуцитометър: за FL1-FL3“ - единична цена **15.65 (петнадесет и 0.65)** лева без ДДС;
 - за обособена позиция № 33 „Калибратор за автоматично калибриране на 4-цветен флоуцитометър: за FL4“ - единична цена **8.17 (осем и 0.17)** лева без ДДС;
- Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 23, 24, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 33 в размер на 146.55 (сто четирнадесет и шест и 0.55) лева без ДДС;**

Предложенията на участника „Елта 90М“ ООД за позициите за които е допуснат до отваряне на ценови предложения, както следва:

- за обособена позиция № 1 „Тестове за първична диагностика на СПИН ЕЛИЗА / HIV-1 + HIV-2 - Ag/At“ - единична цена **1.60 (един и 0.60)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 3 „Тестове за първична диагностика на хепатит С - ЕЛИЗА At“ - единична цена **1.60 (един и 0.60)** лева без ДДС;
- за обособена позиция № 4 „Тестове за потвърдителна диагностика на хепатит С – имуноблот“ - единична цена **77.00 (седемдесет и седем)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 5 „Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HCV“ - единична цена **117.00 (сто и седемнадесет)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 6 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 5“ - единична цена **18.00 (осемнадесет)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 5 и 6 в размер на **135.00 (сто тридесет и пет)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 9 „Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HBV“ - единична цена **115.00 (сто и петнадесет)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 10 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 9“ - единична цена **30.00 (тридесет)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 9 и 10 в размер на **145.00 (сто четиридесет и пет)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 36 „Тестове за определяне на вирусен товар на HIV“ - единична цена **53.60 (петдесет и три и 0.60)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 37 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 36“ - единична цена **13.20 (тринадесет и 0.20)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 38 „Епруветки за замразяване с винт- 2 мл за работа с тестове по позиция № 36“ - единична цена **0.39 (нула и 0.39)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 36, 37 и 38 в размер на **67.19 (шестдесет и седем 0.19)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 39 „Тестове за потвърдителна диагностика на ХИВ - Имуноблот“ - единична цена **87.30 (осемдесет и седем и 0.30)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 40 „Тестове за определяне на p-24 антиген – ЕЛИЗА“ - единична цена **8.60 (осем и 0.60)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 41 „Набор за потвърждение на положителни за p-24 Ag“ - единична цена **17.74 (седемнадесет и 0.74)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 40 и 41 в размер на **26.34 (двадесет и шест и 0.34)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 42 „Тестове за определяне на ранна ХИВ инфекция ЕЛИЗА“ - единична цена **13.50 (тринадесет и 0.50)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 43 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 42“ - единична цена **2.25 (два и 0.25)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 42 и 43 в размер на **15.75 (петнадесет и 0.75)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 44 „Тестове за HIV генотипиране за определяне на резистентост към антиретровирусни препарати“ - единична цена **483.00 (четиристотин осемдесет и три)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 45 „Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 44“ - единична цена **375.00 (триста седемдесет и пет)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 46 „Епруветки за замразяване с винт-2 мл за работа с тестове по позиция № 44“ - единична цена **0.39 (нула и 0.39)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 44, 45 и 46 в размер на **858.39 (осемстотин петдесет и осем и 0.39)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 47 „Тестове за генотипиране (установяване на резистентност към интегразни антиретровирусни препарати)“ - единична цена **573.00 (петстотин седемдесет и три)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 48 „Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 47“ - единична цена **444.00 (четиристотин четиридесет и четири)** лева без ДДС.

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 47 и 48 в размер на **1017.00 (хиляда и седемнадесет)** лева без ДДС.

Предложенията на участника „Антисел България“ ООД за позициите за които участва, както следва:

- за обособена позиция № 5 „Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HCV“ - единична цена **116.45 (сто и шестнадесет и 0.45)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 6 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 5“ - единична цена **14.70 (четиринадесет и 0.70)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 5 и 6 в размер на **131.15 (сто тридесет и един и 0.15)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 9 „Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HBV“ - единична цена **177.05 (сто седемдесет и седем и 0.05)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 10 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 9“ - единична цена **29.00 (двадесет и девет)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 9 и 10 в размер на **206.05 (двеста и шест и 0.05)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 36 „Тестове за определяне на вирусен товар на HIV“ - единична цена **48.65 (четиридесет и осем и 0.65)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 37 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 36“ - единична цена **8.15 (осем и 0.15)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 38 „Епруветки за замразяване с винт- 2 мл за работа с тестове по позиция № 36“ - единична цена **0.55 (нула и 0.55)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 36, 37 и 38 в размер на **57.35 (петдесет и седем 0.35)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 44 „Тестове за HIV генотипиране за определяне на резистентност към антиретровирусни препарати“ - единична цена **604.00 (шестстотин и четири)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 45 „Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 44“ - единична цена **434.70 (четиристотин тридесет и четири и 0.70)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 46 „Епруветки за замразяване с винт-2 мл за работа с тестове по позиция № 44“ - единична цена **0.55 (нула и 0.55)** лева без ДДС;

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 44, 45 и 46 в размер на **1039.25 (хиляда, тридесет и девет и 0.25)** лева без ДДС.

- за обособена позиция № 47 „Тестове за генотипиране (установяване на резистентност към интегразни антиретровирусни препарати)“ - единична цена **604.00 (шестстотин и четири)** лева без ДДС;

- за обособена позиция № 48 „Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 47“ - единична цена **398.50 (триста деветдесет и осем и 0.50)** лева без ДДС.

Обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности оферирани по обособени позиции №№ 47 и 48 в размер на **1002.50 (хиляда и два и 0.50)** лева без ДДС.

Комисията закри публичната част на заседанието и съгласно документацията, за всяка отделна оферта, пристъпи към сверяване на ценовите предложения на участниците с обявените стойности по всяка отделна обособена позиция, които представляват максималния финансов ресурс с който възложителят разполага и които са посочени в част II, глава I „Предмет на обществената поръчка“, т. 6 „Стойност на обществената поръчка и мотиви за избор на процедура по възлагане на поръчката“, част от документацията за участие. При проверката, комисията констатира, че стойността на максималния финансов ресурс е надхвърлена от участниците по съответните обособени позиции, както следва:

Участникът „Данс Фарма“ ЕООД е предложил цени за изпълнение на дейностите по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 11, 12, 13, 15, 16, 17 и 18, които надхвърлят максималния финансов ресурс с който възложителят разполага.

На основание чл. 107, т.2, б. „а“ от ЗОП комисията предлага участникът „Данс Фарма“ ЕООД да бъде отстранен от участие за обособени позиции №№ 1, 2, 3, 11, 12, 13, 15, 16, 17 и 18, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Участникът „Елта 90М“ ООД е предложил цени за изпълнение на дейностите по обособени позиции №№ 1, 3, 4, 36, 37 и 38, които надхвърлят максималния финансов ресурс с който възложителят разполага.

На основание чл. 107, т.2, б. „а“ от ЗОП комисията предлага участникът „Елта 90М“ ООД да бъде отстранен от участие за обособени позиции №№ 1, 3, 4, 36, 37 и 38, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Комисията продължи своята работа, като за всяка отделна оферта, която отговаря на изискванията на Закона за обществените поръчки, съгласно условията на документацията одобрена от възложителя, пристъпи към сверяване на обявените ценовите предложения с вписаните пределни стойности в Списъка по чл. 1, т. 1, буква „б“ от Наредбата за условията и реда за съставяне на списък на медицинските изделия по чл. 30а от ЗМИ. Комисията констатира, че обявените ценовите предложения са под вписаните в Списъка пределни стойности и премина към извършване на оценка на икономически най-изгодната оферта въз основа на определения критерий – „**Най – ниска цена**“, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП.

В резултат на работата си по разглеждане, оценяване и класиране на постъпилите предложения за участие и ценови предложения в процедура за възлагане на 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, комисията

ПРЕДЛАГА:

I. На основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП, процедурата да бъде прекратена за обособени позиции № 7 „Тестове за първична диагностика на хепатит В /HBsAg / - ЕЛИЗА“ и № 8 „Тестове за потвърдителна диагностика на HBsAg“, поради обстоятелството, че всички подадени оферти са неподходящи по смисъла на § 2, т. 25 от Допълнителните разпоредби на ЗОП.

II. На основание чл. 110, ал. 1, т. 7 от ЗОП, процедурата да бъде прекратена за:
обособена позиция № 1 - „Тестове за първична диагностика на СПИН ЕЛИЗА / HIV-1 + HIV-2 - Ag/Аг“;

обособена позиция № 2 - „Тестове за експресна диагностика на HIV -1/HIV-2 Ag“;

обособена позиция № 3 - „Тестове за първична диагностика на хепатит С - ЕЛИЗА Ag;

обособена позиция № 4 - „Тестове за потвърдителна диагностика на хепатит С – имуноблот“;

обособена позиция № 11 - „Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgM“;

обособена позиция № 12 - „Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgG“;

обособена позиция № 13 - „Тестове за диагностика на Токсоплазмоза ЕЛИЗА IgA;

обособена позиция № 16 - „Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgM по 96т“;

обособена позиция № 17 - „Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgA по 96т“ и

обособена позиция № 18 - „Тестове за диагностика на Хламидия трахоматис ЕЛИЗА IgG по 96т“;

поради обстоятелството, че ценовите предложения на участниците, чиито оферти отговарят на предварително обявените от възложителя условия, надвишават финансовия ресурс, който той може да осигури.

III. Следното класиране:

За обособена позиция № 5 „Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HCV“ и обособена позиция № 6 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 5“, които се оферират комплексно:

I-во място - „Антисел България“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 5 в размер на 116.45 (сто и шестнадесет и 0.45) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 6 в размер на 14.70 (четирнадесет и 0.70) лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 5 и 6 в размер на **131.15 (сто тридесет и един и 0.15) лева без ДДС.**

II -ро място - „Елта 90М“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 5 в размер на 117.00 (сто и седемнадесет) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 6 в размер на 18.00 (осемнадесет) лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 5 и 6 в размер на **135.00 (сто тридесет и пет) лева без ДДС.**

За обособена позиция № 9 „Тестове за количествено определяне на вирусен товар за HBV“ и обособена позиция № 10 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 9“, които се оферират комплексно:

I-во място - „Елта 90М“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 9 в размер на 115.00 (сто и петнадесет) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 10 в размер на 30.00 (тридесет) лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 9 и 10 в размер на **145.00 (сто четиридесет и пет)** лева без ДДС.

II -ро място - „Антисел България“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 9 в размер на 177.05 (сто седемдесет и седем и 0.05) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 10 в размер на 29.00 (двадесет и девет) лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 9 и 10 в размер на **206.05 (двеста и шест и 0.05)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 15 „Тестове за диагностика на Сифилис ЕЛИЗА IgM / IgG“:

I-во място - „Арко компани“ ЕООД с предложена единична цена за обособена позиция № 15 в размер на **0.567 (нула цяло, пет шест седем)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 21 „Набор за детекция на Neisseria gonorrhoeae чрез полимеразна верижна реакция в реално време - тестове 110 в опаковка“:

I-во място - „Данс Фарма“ ЕООД с предложена единична цена за обособена позиция № 21 в размер на **4.44 (четири и 0.44)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 23 „Тест за автоматично флоуцитометрично определяне на абсолютния брой на CD4+CD3+ и CD8 +CD3+ лимфоцити в една епруветка с цяла кръв по комбинацията от маркерите CD4/CD8/CD3/CD45“, обособена позиция № 24 „Лизиращ и фиксиращ разтвор за проби от цяла кръв без промиване в милилитър“, обособена позиция № 26 „Работен разтвор за флоуцитометри в л“, обособена позиция № 27 „Почистващ разтвор за флоуцитометър, съдържащ натриев хипохлорит и натриева основа в л“, обособена позиция № 28 „Почистващ разтвор за флоуцитометър, съдържащ калиев хлорид, дибазичен калиев фосфат и натриев азид в л“, обособена позиция № 29 „Разтвор за спиране на флоуцитометър в л“, обособена позиция № 30 „Стандарт за качествен контрол на измерването на нисък, среден и висок абсолютен брой клетки“, обособена позиция № 31 „Калибратор за автоматично калибриране на 8-цветен флоуцитометър - 7 флуоресценции“, обособена позиция № 32 „Калибратор за автоматично калибриране на 4-цветен флоуцитометър: за FL1-FL3“ и обособена позиция № 33 „Калибратор за автоматично калибриране на 4-цветен флоуцитометър: за FL4“, които се оферират комплексно:

I-во място - „Диамед“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 23 в размер на 27.89 (двадесет и седем и 0.89) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 24 в размер на 3.98 (три и 0.98) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 26 в размер на 3.51 (три и 0.51) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 27 в размер на 14.05 (четиринадесет и 0.05) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 28 в размер на 14.05 (четиринадесет и 0.05) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 29 в размер на 14.05 (четиринадесет

и 0.05) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 30 в размер на 13.25 лв.(тринадесет и 0.25) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 31 в размер на 31.95 (тридесет и един 0.95) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 32 в размер на 15.65 лв.(петнадесет и 0.65) лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 33 в размер на 8.17 лв.(осем и 0.17) лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ №№ 23, 24, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32 и 33 в размер на **146.55 (сто четиридесет и шест и 0.55)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 25 „Епруветки за флоуцитометър 12 x 75 mm“:

I-во място - „Диамед“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 25 в размер на **0.19 (нула и 0.19)** лева без ДДС;

I-во място - „Данс Фарма“ ЕООД с предложена единична цена за обособена позиция № 25 в размер на **0.19 (нула и 0.19)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 36 „Тестове за определяне на вирусен товар на HIV“, обособена позиция № 37 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 36“ и обособена позиция № 38 „Епруветки за замразяване с винт- 2 мл за работа с тестове по позиция № 36“, които се оферират комплексно:

I-во място - „Антисел България“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 36 в размер на **48.65 (четиридесет и осем и 0.65)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 37 в размер на **8.15 (осем и 0.15)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 38 в размер на **0.55 (нула и 0.55)** лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 36, 37 и 38 в размер на 57.35 (петдесет и седем 0.35) лева без ДДС.

За обособена позиция № 39 „Тестове за потвърдителна диагностика на ХИВ - Имуноблот“:

I-во място - „Елта 90М“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 39 в размер на **87.30 (осемдесет и седем и 0.30)** лева без ДДС;

За обособена позиция № 40 „Тестове за определяне на р-24 антиген – ЕЛИЗА“ и обособена позиция № 41 „Набор за потвърждение на положителни за р-24 Ag“, които се оферират комплексно:

I-во място - „Елта 90М“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 40 в размер на **8.60 (осем и 0.60)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 41 в размер на **17.74 (седемнадесет и 0.74)** лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 40 и 41 в размер на **26.34 (двадесет и шест и 0.34)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 42 „Тестове за определяне на ранна ХИВ инфекция ЕЛИЗА“ и обособена позиция № 43 „Консумативи за работа с тестове по позиция № 42“, които се оферират комплексно:

I-во място - „Елта 90М“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 42 в размер на **13.50 (тринадесет и 0.50)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 43 в размер на **2.25 (два и 0.25)** лева без ДДС и обща комплексна оценка,

сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 42 и 43 в размер на **15.75 (петнадесет и 0.75)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 44 „Тестове за HIV генотипиране за определяне на резистентност към антиретровирусни препарати“, обособена позиция № 45 „Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 44“ и обособена позиция № 46 „Епруветки за замразяване с винт-2 мл за работа с тестове по позиция № 44“, които се оферират комплексно:

I-во място – „Елта 90М“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 44 в размер на **483.00 (четирисотин осемдесет и три)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 45 в размер на **375.00 (триста седемдесет и пет)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 46 в размер на **0.39 (нула и 0.39)** лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 44, 45 и 46 в размер на **858.39 (осемстотин петдесет и осем и 0.39)** лева без ДДС.

II-ро място - „Антисел България“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 44 в размер на **604.00 (шестстотин и четири)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 45 в размер на **434.70 (четирисотин тридесет и четири и 0.70)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 46 в размер на **0.55 (нула и 0.55)** лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 44, 45 и 46 в размер на **1039.25 (хиляда, тридесет и девет и 0.25)** лева без ДДС.

За обособена позиция № 47 „Тестове за генотипиране (установяване на резистентност към интегразни антиретровирусни препарати)“ и обособена позиция № 48 „Консумативи и допълнителни реактиви за тестове по позиция № 47“, които се оферират комплексно:

I-во място – „Антисел България“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 47 в размер на **604.00 (шестстотин и четири)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 48 в размер на **398.50 (триста деветдесет и осем и 0.50)** лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 47 и 48 в размер на **1002.50 (хиляда и два и 0.50)** лева без ДДС.

II-ро място - „Елта 90М“ ООД с предложена единична цена за обособена позиция № 47 в размер на **573.00 (петстотин седемдесет и три)** лева без ДДС, единична цена за обособена позиция № 48 в размер на **444.00 (четирисотин четиридесет и четири)** лева без ДДС и обща комплексна оценка, сбор на единичните стойности, оферирани по обособени позиции №№ 47 и 48 в размер на **1017.00 (хиляда и седемнадесет)** лева без ДДС.

Комисията констатира, че за обособена позиция № 25 „Епруветки за флоуцитометър 12 x 75 mm“ са класирани на **I-во място** и двамата участника „Диамед“ ООД и „Данс Фарма“ ЕООД с предложени еднакви единични цени в размер на **0.19 (нула и 0.19)** лева без ДДС.

На 29.03.2017 г. комисията, чрез нейния председател, изпрати до участниците „Диамед“ ООД и „Данс Фарма“ ЕООД покана за присъствие на публично заседание на

30.03.2017 г. на което ще се проведе теглене на жребии. На основание чл. 58, ал. 3 от ППЗОП на 30.03.2017 г. в 10,00 часа в сградата на Министерството на здравеопазването, пл. "Света Неделя" № 5, гр. София, в присъствието на Ели Чубриева, упълномощен представител на „Данс фарма“ ЕООД, комисията, в своя редовен състав, проведе публично теглене на жребий за определяне на изпълнител за обособена позиция № 25 „Епруветки за флоуцитометър 12 x 75 mm“. В два еднакви, непрозрачни плика, бяха поставени сгънати листа с имената на участниците в жребия. Председателят на комисията разбърка пликите и предложи на г-жа Ели Чубриева, упълномощен представител на „Данс фарма“ ЕООД да изтегли един от тях. Г-жа Ели Чубриева, упълномощен представител на „Данс фарма“ ЕООД, изтегли плик, в който се съдържаше лист, с името на участника „Данс фарма“ ЕООД. Председателят на комисията отвори и другия плик, като показа на всички присъстващи съдържанието му, а именно: лист с изписано името на участника „Диамед“ ООД. След това публичната част на заседанието беше закрыта.

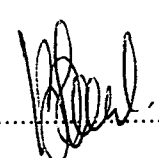
Въз основа на проведения жребий, комисията предлага за изпълнител на обособена позиция № 25 „Епруветки за флоуцитометър 12 x 75 mm“ участника „Данс Фарма“ ЕООД, с предложена единична цена в размер на **0.19 (нула и 0.19)** лева без ДДС.

За останалите обособени позиции, комисията предлага за изпълнител на обществената поръчка да бъде обявен участникът, класиран на първо място за съответната обособена позиция.

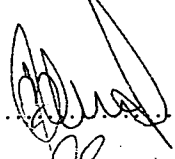
С извършването на горното класиране, работата на комисията приключи на 30.03.2017 г.

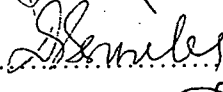
Състав на комисията:


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“ 