



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

Зам. - министър на здравеопазването

Изх. № 26-00-1386 / 15.09.17 г.

ДО
ВСИЧКИ ПОТЕНЦИАЛНИ УЧАСТНИЦИ

ОТНОСНО: Процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Закупуване на лабораторно оборудване в изпълнение на проект BG16M1OP002-1.011-0001 „Подобряване мониторинга на качеството на питейните води“, финансиран по Оперативна програма „Околна среда“ 2014 – 2020 г.“

Въпрос №1:

В част I, глава II, т. 3.5 от Документацията за участие има следното изискване: „Всички описани технически характеристики, включително и за консумация на електрическа енергия, следва да са видни от представеното от участника описание и/или снимки на стоките/оборудването (фирмен проспект, каталог или ръководство с техническите характеристики на лабораторното оборудване), които ще се доставят“. Допълнително е пояснено, че „Това обстоятелство се доказва с описание и/или снимки на стоките, които ще се доставят.“

Ще бъдат ли приети като доказателства за съответствие с минималните технически изисквания други документи освен посочените, издадени от производителя на оборудването?

Отговор на въпрос №1:

Съгласно изискванията на документацията за участие, посочени в част I, глава II Технически спецификации, т. 3.5. „Всички описани технически характеристики, включително и за консумация на електрическа енергия, следва да са видни от представеното от участника описание и/или снимки на стоките/ оборудването (фирмен проспект, каталог или ръководство с техническите характеристики на лабораторното оборудване), които ще се доставят. В предложението си за изпълнение на поръчката участникът може да предостави и връзка (link) към официалния интернет сайт на производителя с публикуваните технически данни на съответната апаратура“.

Това обстоятелство се доказва с описание и/или снимки на стоките, които ще се доставят.

Възложителят ще приеме и други документи за съответствие с минималните технически изисквания, при условие, че същите са издадени от производителя на предлаганото оборудване.

Въпрос №2:

В част I, глава II, т. 3.2 от Документацията за участие има изискване: „В случай, че участникът не е производител, той трябва да е оторизиран от производителя на лабораторното оборудване или от упълномощен представител на производителя за право на представителство, търговия и сервиз. В случай, че производителите на оборудването са различни, то участникът трябва да е оторизиран от всеки производител поотделно“. Същото изискване е посочено и в глава IV, раздел III, т. 2.

Бихте ли уточнили дали това изискване се отнася до периферните устройства, обслужващи оборудването: като PC, монитор, принтер, UPS, охладители, генератори на газове и т.н.

Отговор на въпрос №2:

Съгласно изискванията на документацията за участие, посочени в част I, глава II, т. 3.2. „В случай, че участникът не е производител, той трябва да е оторизиран от производителя на лабораторното оборудване или от упълномощен представител на производителя за право на представителство, търговия и сервиз. В случай, че производителите на оборудването са различни, то участникът трябва да е оторизиран от всеки производител поотделно“.

Това обстоятелство се доказва с представяне на заверено от участника копие на документ за оторизация, издаден от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител на производителя за право на представителство, търговия и сервиз на името на участника, в случай че участникът не е производител.

Посоченото по-горе изискване се отнася и до периферните устройства, включени в окомплектовката и обслужването на оборудването.

Оторизацията от производителя на лабораторното оборудване или от упълномощен представител на производителя за право на представителство, търговия и сервиз, както и от производителите на периферните устройства обслужващи оборудването, гарантира на възложителя, че избраният за изпълнител участник ще може да изпълни качествено и в срок постите с офертата му задължения.

МАГ. ФАРМ. ЛИДИЯ НЕЙЧЕВА
ЗАМ. - МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО
/Възложител, съгласно Заповед №РД-01-317 от 29.08.2017 г./

