

ПРОТОКОЛ № 2

от работата на комисия, назначена със Заповед № РД-11-175/28.05.2018 г.(изм. със Заповед № РД-11-219/ 27.06.2018 г.) на министъра на здравеопазването да проведе обществена поръчка с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции“.*

I. Състав на комисията:

Председател:

Румяна Ставрева – държавен експерт, дирекция „ОП“;

Членове:

д-р Мария Тюфекчиева - главен експерт в дирекция „ППЗБ“;

Константинос Янис - мениджър по доставките към ПФГФ;

Ваня Миткова - държавен експерт в дирекция „ОП“;

Стефка Хлебарова - старши юриконсулт в дирекция „ОП“;

Резервен председател:

Ралица Калинова - главен експерт в дирекция „ОП“;

Резервни членове:

Евелина Василкова - държавен експерт в дирекция „ОП“;

д-р Елизабета Бачийска – дългосрочен консултант към ПФГФ.

II. Разглеждане на допълнително представените документи на закрито заседание на 20.06.2018 г. от комисията в редовния ѝ състав.

Протокол № 1 (съдържащ указанията на комисията за отстраняване на установените несъответствия или липси на информация) е публикуван на 12.06.2018 г. в раздел „Профил на купувача“ на интернет страницата на Министерството на здравеопазването в електронното досие на обществената поръчка на адрес: <https://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/dostavka-na-medicinski-izdeliya-PUNPT/> и на същия ден е изпратен на посочените от участниците електронни пощи.

В рамките на срока от 5 работни дни, определен от комисията в Протокол № 1 в деловодството на Министерството на здравеопазването са постъпили допълнителни документи, както следва:

1. Допълнителни документи с вх. № 26-01-74/18.06.2018г. от „ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ“ ООД.
2. Допълнителни документи с вх. № 26-01-75/13.06.2018г. от „ДИАМЕД“ ООД.
3. Допълнителни документи с вх. № 26-01-78/14.06.2018г. от „ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД.

Комисията констатира, че документите са постъпили в рамките на срока от 5 (пет) работни дни от получаването на Протокол № 1 от участниците, с оглед на което на основание чл. 54, ал. 12 от Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки (ППЗОП), пристъпи към разглеждане на допълнителните документи и извърши проверка за съответствието им с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя. Комисията установи следното:

1. Участникът „ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ“ ООД е представил списък на лицата задължени по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, придружен с еЕЕДОП на електронен носител и ЕЕДОП на хартиен носител.

Комисията установи, че в представения списък участникът е посочил, че задължени по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП лица са Кръстьо Веселинов Велев (управител) и съдружниците Владимир Кръстев Белев и Веселин Кръстев Белев. В съответствие с дадените указания от комисията, участникът е представил нов еЕЕДОП, но същият е подписан само от управителя Кръстьо Велев. Участникът е представил ЕЕДОП на хартиен носител, върху който се съдържат саморъчните подписи на двамата съдружници Владимир Кръстев Белев и Веселин Кръстев Белев. При така установеното от комисията взе предвид, че при даване на указанията с Протокол № 1 изрично е указано, че участникът следва да представи електронен ЕЕДОП, в електронен вид, цифрово подписан и приложен на оптичен носител, подписан от всички посочени от него лица задължени по смисъла на чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, в случай че са различни от управителя на дружеството, което указание е в съответствие с посоченото в точка 1.2. на Раздел II. Образци на документи и указание за подготовката им на одобрената от възложителя документация. От горното се установява, че така представеният ЕЕДОП на хартиен носител, със саморъчни подписи на двамата съдружници Владимир Кръстев Белев и Веселин Кръстев Белев, не изпълнява условията посочени в документацията за участие.

С оглед гореизложеното и на основание чл. 56, ал. 1 от ППЗОП, комисията не допуска участника „ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ“ ООД, до разглеждане на техническите предложения по обособени позиции №№ 25, 26, 27, 28, 36 и 39 и предлага на възложителя същият да бъде отстранен от процедурата на основание чл. 107, т. 1 от ЗОП, тъй като не е изпълнил условие обявено в документацията за участие.

2. Участникът „ДИАМЕД“ ООД, е представил надлежно попълнен електронен ЕЕДОП, в съответствие с дадените с Протокол № 1 указания от комисията. От допълнително представените документи е видно, че участникът отговаря на поставените от възложителя изисквания за личното състояние, както и че покрива минималните изисквания за критериите за подбор по отношение на минималните изисквания за техническите и професионални способности, посочени от възложителя.

С оглед гореизложеното, комисията допуска участника „ДИАМЕД“ ООД до разглеждане на техническите предложения по обособени позиции № 23 и № 40.

3. Участникът „ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД, е представил надлежно попълнен електронен ЕЕДОП, в съответствие с дадените с Протокол № 1 указания от комисията. От допълнително представените документи е видно, че участникът отговаря на поставените от възложителя изисквания за личното състояние, както и че покрива минималните изисквания за критериите за подбор по отношение на минималните изисквания за техническите и професионални способности, посочени от възложителя.

С оглед гореизложеното, комисията допуска участника „ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД до разглеждане на техническото предложение по обособена позиция № 40.

III. Разглеждане на техническите предложения на участниците, ведно с предложенията за изпълнение на поръчката и всички изискуеми към тях документи, от комисията в редовния ѝ състав.

На закрити заседания проведени в периода от 20.06.2018 г. до 26.06.2018 г., комисията в редовния ѝ състав извърши проверка на предложенията за изпълнение на участниците и съответствието им с предварително обявените условия.

1. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „ЖИВАС“ ООД по обособени позиции № 34 и № 35 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил, отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени към тях разрешения за пускане на биоциден препарат, информационна листовка и информационен лист за безопасност;
2. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
3. Декларация за срока на валидност на офертата;

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия и установи следните несъответствия:

1. Представеното от участникът техническо предложение е редактирано от участника и в него не са описани всички документи, които се съдържат в техническото предложение, а именно не са описани представените декларации.

2. И по двете обособени позиции в техническите предложения на участника не се съдържат копия на валидни сертификати БДС EN ISO 9001 или еквивалентни на производителите на предлаганите биоциди, което не съответства на предварително обявените условия на възложителя, а именно: Производителите на предлаганите изделия с изключение на тези обособени позиции №№13, 38, 39, 40 трябва да притежават валиден сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен с обхват съгласно предмета на обособената позиция, за която се участва. Това обстоятелство се доказва със заверено копие на сертификата БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя, което се представя към техническото предложение по съответната обособена позиция, за която изискването е относимо.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника „ЖИВАС“ ООД по обособени позиции № 34 и № 35 от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

2. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „БУЛТЕКС 99“ ЕООД по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени спецификации за продуктова група защитни ръкавици;
2. Заверено копие на сертификата за проверка тип ЕС издадени на името на производителя и по трите обособени позиции;

3. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 89/686/ЕИО и Директива 93/42/ЕИО на нестерилни ръкавици за преглед еднократни издадена от производителя и по трите обособени позиции;

4. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
5. Декларации за срока на валидност на офертата;
6. Мостри на предлаганите ръкавици.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособени позиции №№ 26, 27 и 28, като разгледа предоставените мостри. Комисията установи следните несъответствия:

И по трите обособени позиции в техническите предложения на участника не се съдържат копия на валидни сертификати БДС EN ISO 9001 или еквивалентни на производителя на предлаганите изделия, което не съответства на предварително обявените условия на възложителя, а именно: Производителите на предлаганите изделия с изключение на тези обособени позиции №№ 13, 38, 39, 40 трябва да притежават валиден сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен с обхват съгласно предмета на обособената позиция, за която се участва. Това обстоятелство се доказва със заверено копие на сертификат БДС EN ISO 9001 или еквивалентен сертификат както и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството, с обхват съгласно предмета на обособената позиция за която се участва, издаден на името на производителя, което се представя към техническото предложение по съответната обособена позиция, за която изискването е относимо.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника "БУЛТЕКС 99" ЕООД по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

3. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „СТЕРАМЕД“ ООД, по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени спецификации за продуктова група защитни ръкавици;
2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени 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 Закона за медицинските изделия, наричана за краткост Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата;
3. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който 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;

4. Декларация, в която е посочено медицинското изделие, за което се участва и че същото се заплаща от обществен фонд на държава –членка на ЕС, както и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;

5. Заверено копие на валиден сертификат БДС EN ISO 9001:2008 на производителя;

6. Заверено копие на Директива 93/42/ЕИО на нестерилни ръкавици за преглед еднократни издадена от производителя и по трите обособени позиции;

7. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

8. Деклараций за срока на валидност на офертата;

9. Мостри на предлаганите ръкавици.

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „СТЕРАМЕД“ ООД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по всички обособени позиции, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособени позиции №№ 26, 27 и 28, като разгледа и предоставените мостри.

Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособени позиции №№ 26, 27 и 28.

4. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД, по обособени позиции № 1 и № 4 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози за предлаганите изделия;

2. Заверени копия на валиден сертификат за въведена система по стандарт ISO 9001:2008 и на валиден сертификат за въведена система по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя;

3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

4. Декларации за срока на валидност на офертата;

5. Мостри на предлаганите Центрофужни епруветки по обособена позиция № 1 и Йозети за еднократна употреба по обособена позиция № 4.

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по всички обособени позиции, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособена позиция №1 и обособена позиция № 4, като разгледа и предоставените мостри.

Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособени позиции № 1 и № 4

5. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „ЮНИМЕДИКА“ ЕООД, по обособени позиции №№ 26, 27, 28 и 36 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗООП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

За обособени позиции №№ 26, 27 и 28:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени продуктови характеристики и свойства ръкавици;
2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата;
3. Декларация, че е отправено запитване до ИАЛ за издаване на писмен документ, че за предлаганите медицински 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;
4. Декларация, в която е посочено медицинското изделие, за което се участва и че същото се заплаща от обществен фонд на държава – членка на ЕС, както и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;
5. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО на нестерилни ръкавици за преглед еднократни издадена от производителя и по трите обособени позиции;
6. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
7. Декларации за срока на валидност на офертата;
8. Мостри на предлаганите ръкавици.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособени позиции №№ 26, 27 и 28, като разгледа предоставените мостри. Комисията установи следните несъответствия:

И по трите обособени позиции в техническите предложения на участника не се съдържа 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. Участникът е представил само лично волеизявление, че е поискал издаването на такъв документ от ИАЛ. Предвид обстоятелството, че с този документ се удостоверява, 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, то неговото представяне е задължително условие в конкретната процедура и непредставянето му е непълнота, която не може да бъде ревизирана.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника „ЮНИМЕДИКА“ ЕООД по обособени позиции №№ 26, 27 и 28 от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

За обособена позиция № 36:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложен каталог за предлаганото изделие и мостра на изолационна престилка;
2. Заверено копие на валиден сертификат за въведена система по стандарт EN ISO 13485:2016 на производителя;
3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
4. Декларации за срока на валидност на офертата;

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „ЮНИМЕДИКА“ ЕООД, техническото предложение и приложения към него и констатира, че по обособена позиция № 36, участникът е представил предложение за изпълнение на поръчката, което отговаря на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовото му предложение по обособена позиция № 36.

6. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „ДИАГНОСТИК ИМИДЖИНГ“ ООД, по обособени позиции № 29 и № 30 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

За обособена позиция № 29:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложен каталог за предлаганото медицинско изделие листовки на медицинските изделия включени в предложения от участника комплект;
2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено заявление за включване в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата подадено от Актив Медикал ЕООД;
3. Официално писмо от ИАЛ че за предлаганите медицински 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 издадено до управителят на Актив Медикал ЕООД;
4. Декларация, в която е посочено медицинското изделие, за което се участва и че същото се заплаща от обществен фонд на държава –членка на ЕС, както и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;
5. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕИО на медицинските изделия издадена от производителя;
6. Заверено копие на валиден сертификат за въведена система по стандарт EN ISO 13485:2016 на производителя;
7. Декларация от участника, че предложението по обособена позиция № 29 включва необходимия за изработването на тестовите брой епруветки за взимане на кръв с литиев хепарин;
8. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
9. Декларации за срока на валидност на офертата.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия и установи следните несъответствия:

1. Представено е заявление за вписване в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата от юридическо лице, различно от участникът. При извършена служебна проверка от комисията в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата се установи, че посочените медицински изделия не са вписани в списъка на ИАЛ, т.е. същите не присъстват в този списък.

2. Официалното писмо от ИАЛ, което е представено е издадено на различно от участника лице (Актив Медикал ЕООД), за което в представената оферта не се изяснява, каква е правната връзка с „Диагностик имиджинг“ ООД.

3. Съгласно поставените от възложителя изисквания количественият ELISA кит за определяне на IFN-gamma продукция в супернатанти от клетъчни култури на цяла кръв, следва да има специфичност: $\geq 99\%$ и чувствителност: $> 80\%$. Комисията извърши проверка в представените от участника листовки и установи, че за предложеното от участника изделие, не се съдържа информация, каква и специфичността му, както и каква е чувствителността на теста.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника „**ДИАГНОСТИК ИМИДЖИНГ**“ ООД по обособена позиция № 29 от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

За обособена позиция №30:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложен каталог за предлаганото медицинско изделие листовки на медицинските изделия включени в предложения от участника комплект;

2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено заявление за включване в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата. При извършена служебна проверка се установи, че същите са вписани в списъка;

3. Официално писмо от ИАЛ че за предлаганите медицински 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;

4. Декларация, в която е посочено медицинското изделие, за което се участва и че същото се заплаща от обществен фонд на държава – членка на ЕС, както и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;

5. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕИО на медицинските изделия издадена от производителя;

6. Заверено копие на валиден сертификат за въведена система по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя;

7. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

8. Декларации за срока на валидност на офертата.

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „**ДИАГНОСТИК ИМИДЖИНГ**“ ООД по обособена позиция № 30 техническото предложение и приложения към него и констатира, че по обособена позиция № 30, участникът е представил предложение за изпълнение на поръчката, което отговаря на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията

констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовото му предложение по обособена позиция № 30.

7. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „БУЛМАР МЛ“ ООД, по обособени позиции № 14 и № 36 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОН.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложено разрешение за употреба за лекарствен продукт по обособена позиция № 14 Етилов алкохол чист за анализ 95% и кратка характеристика на лекарствения продукт и каталог за предлаганите медицински престилки по обособена позиция № 36;

2. Заверено копие на валиден сертификат БДС EN ISO 9001: 2008 на производителите;

3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

4. Декларации за срока на валидност на офертата.

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „БУЛМАР МЛ“ ООД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по всички обособени позиции, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособени позиции № 14 и № 36.

8. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД, по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 9, 10, 11, 12 и 13 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОН.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози за предлаганите изделия;

2. Заверено копие на валидни сертификати за въведена система по стандарт ISO 9001, с изключение на обособена позиция № 13, за която възложителят е поставил изрично изискване, че не следва да се представя такъв сертификат;

3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

4. Декларации за срока на валидност на офертата;

5. Мостри на предлаганите на Центрофужни епруветки по обособена позиция № 1, Епруветки тип „Епендорф“ по обособена позиция № 2 и Криоепруветки по обособена позиция № 3.

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по всички обособени позиции, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на

Възложителя по обособени позиции №№ 1, 2 и 3, като разгледа предоставените мостри. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 9, 10, 11, 12 и 13.

9. Разглеждане на техническото предложение и предложението за изпълнение на поръчката, представено от „Л.К.Б.-БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, по обособена позиция № 33 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОП.

Комисията установи, че по обособена позиция № 33 участникът е представил техническо предложение с приложено към него:

1. Предложение за изпълнение на поръчката по всички номенклатурни единици с приложени инструкции за работа за всяка една номенклатура включена в обособената позиция;

2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено заявление за вписване от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата. При извършена служебна проверка се установи, че същите са вписани в списъка;

3. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който 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;

4. Декларация, в която е посочено медицинското изделие, за което се участва и че същото се заплаща от обществен фонд на държава – членка на ЕС, както и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;

5. Заверени копия на валидни сертификати по стандарт БДС EN ISO 9001: 2008 и по стандарт EN ISO 13485 на производителя;

6. Заверени копия на декларации за съответствие на медицински изделия с изискванията на Директива 98/79/ЕС издадени от производителите на предлаганите медицински изделия;

7. Декларация от участника, че се задължава за собствена сметка да поддържа наличната апаратура за линейно-хибридизационни анализи с TwinCubatur и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат, и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност;

8. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

9. Декларации за срока на валидност на офертата.

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „Л.К.Б.-БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по всички номенклатурни единици, участникът е представил предложение за изпълнение на поръчката, което отговаря на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособена позиция № 33 .

10. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД по

обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 26, 27, 28, 34, 35 и 36 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗОН.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил пълномощно за лицето подписващо техническите предложения и е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

По обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 и 8:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози за предлаганите изделия, като по обособени позиции №№ 2, 3 и 6, каталозите не са преведени;

2. Заверено копие на валиден сертификат за въведена система по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя;

3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

4. Декларации за срока на валидност на офертата;

5. Мостри на предлаганите изделия по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 и 8.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособени позиции №№ 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 и 8, като разгледа предоставените мостри. Комисията установи следните несъответствия:

1. Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия и установи следните несъответствия по обособени позиции №№ 2, 3 и 6 – представите каталози не са преведени. Предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 6 от ЗОП - *Офертите и заявленията за участие се изготвят на български език*, както предвид обстоятелството, че възложителят изрично е заложил следното условие в документацията за участие (т. 2 на Раздел I. Общи изисквания към участниците) - *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*, комисията установи, че по тези позиции участникът е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия.¹

2. При извършената от комисията оценка на мострата представена по обособена позиция № 4 се установи, че предложените от участника Йозета несъответстват на изискванията на възложителя, тъй като същите са с дължина 19,5 см., а поставеното от възложителят изискване е същите да са с дължина не по – малка от 20 см. Същите имат бод, което не съответства на изискванията на възложителя.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД по обособени позиции №№ 2, 3, 4 и 6 от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Комисията установи за обособени позиции №№ 1, 5, 7 и 8, че са представени всички изискани от възложителя документи. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по всички обособени позиции, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията

¹ В тази насока Решение № 11699/2017 по адм. дело 6777/2017 г. на ВАС, Решение № 495/2017 г. по преписка КЗК/228/2017 г. и Решение № 298/2018 по преписка КЗК/123/2018 г.

констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по **обособени позиции №№1, 5, 7 и 8.**

По обособени позиции №№26, 27 и 28:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени спецификации за продуктова група защитни ръкавици

2. Заверено копие на сертификат за проверка тип ЕС издадени на името на производителя и по трите обособени позиции;

3. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО на нестерилни ръкавици за преглед еднократни издадена от производителя и по трите обособени позиции;

4. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

5. Декларации за срока на валидност на офертата;

6. Мостри на предлаганите на ръкавици.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособени позиции №№ 26, 27 и 28, като разгледа предоставените мостри. Комисията установи следните несъответствия по обособени позиции №№ 26, 27, 28 - съгласно предварително обявените от възложителя условия, ако производителят е класифицирал изделията като медицински и за тях е представено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО, участникът и предложените изделия трябва да отговарят и на изискванията на точки 2.4, 2.5 и 2.6 от техническата спецификация, които са следните: 2.4. Да са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата; 2.5. Да няма регистрирани данни в ИАЛ и/или EUDAMED за инциденти/потенциални инциденти през последните две години, както и за блокирани или изтеглени партии от съответното медицинско изделие през последните две години съгласно предоставена от ИАЛ информация; 2.6. да се заплащат от обществен фонд в поне една от страните - членки на Европейския съюз. За посочените по-горе обстоятелства от участника не са представени документи към техническото предложение, въпреки че представянето им е задължително предвид представеното копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО на нестерилни ръкавици за преглед еднократни издадена от производителя и класифицирането им като медицински изделия.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД по обособени позиции №№ 26, 27 и 28** от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

По обособени позиции №№34 и 35:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени разрешение за пускане на биоциден препарат, информационна листовка, информационен лист за безопасност и протоколи от изпитвания;

2. Заверени копия на валидни сертификати за въведени системи по стандарт EN ISO 9001:2008 и по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя;

3. Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

4. Декларация за срока на валидност на офертата.

Комисията установи за обособени позиции №№34 и 35, че са представени всички изискани от възложителя документи. След извършване на горното, комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД**, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по

всички обособени позиции, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособени позиции №№34 и 35.

По обособена позиция № 36:

1. Предложение за изпълнение на поръчката с приложен каталог за предлаганото изделие;
2. Заверени копия на валидни сертификати за въведени системи по стандарт EN ISO 9001:2008 и по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя;
3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
4. Декларации за срока на валидност на офертата;

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представеното от „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД, техническо предложение и приложенията към него и констатира, че по обособена позиция № 36, участникът е представил предложение за изпълнение на поръчката, което отговаря на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособена позиция № 36.

11. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „РИДАКОМ“ ЕООД по обособени позиции №№ 1, 4, 5, 8, 9, 10, 11, 12, 17, 25, 38 и 40 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

По обособени позиции №№ 1, 4, 5 и 8:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози за предлаганите изделия (в оригинал, без превод);
2. Заверени копия на сертификати за въведена система по стандарт ISO 9001:2008 на производителите;
3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
4. Декларации за срока на валидност на офертата;
5. Мостри на предлаганите на изделия по обособени позиции №№ 1, 4, 5 и 8.

По обособени позиции №№ 9, 10, 11, 12 и 17:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози за предлаганите изделия (в оригинал, без превод);
2. Заверено копие на валидни сертификати за въведена система по стандарт ISO 9001 на производителите.
3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
4. Декларации за срока на валидност на офертата.

По обособени позиции №№ 25, 38 и 40:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози на предлаганите медицински изделия, като за обособена позиция № 25 същите са без превод на български език, а за обособени позиции № 38 и № 40 няма представени копия на официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на изделия;
2. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който 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;

3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
4. Декларации за срока на валидност на офертата;
5. Мостри на предлаганите медицински изделия по обособени позиции № 25 и № 40;
6. Декларация от участника, че медицинските изделия по обособена позиция № 40 ще са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство и е със срок на годност 14 месеца.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособени позиции №№ 1, 4, 5, 8, 25 и 40, като разгледа предоставените мостри. Комисията установи следните несъответствия:

1. По обособени позиции №№ 1, 4, 5, 8, 9, 10, 11, 12, 17 и 25 не се съдържа превод на представените каталози. Предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 6 от ЗОП - *Офертите и заявленията за участие се изготвят на български език*, както предвид обстоятелството, че възложителят изрично е заложил следното условие в документацията за участие (т. 2 на Раздел I. Общи изисквания към участниците) - *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*, комисията установи, че по тези позиции участникът е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия.²

2. По обособени позиции №№ 38 и 40 в техническото предложение на участника не са представени - *официални документи, описания и/или официални каталози на производителя/ите на медицинското/ите изделия. Участниците следва да могат да докажат съответствието на предлаганите от тях стоки с изискванията на възложителя*, каквото изискване е поставено от възложителя в съответствие с чл.39, ал. 3, т. 1, буква "е" от ППЗОП.

3. По обособени позиции №№ 25, 38 и 40, липсват изискуемите от възложителя документи, както следва - Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата; Официален документ издаден от ИАЛ, че за предлаганите медицински 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, в която да бъде посочено медицинското изделие, за което се участва и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща. Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО за обособена позиция № 25 и Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС за обособени позиции №№ 38 и 40.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника **„РИДАКОМ“ ЕООД по обособени позиции №№ 1, 4, 5, 8, 9, 10, 11, 12, 17, 25, 38 и 40** от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

² В тази насока Решение № 11699/2017 по адм. дело 6777/2017 г. на ВАС, Решение № 495/2017 г. по преписка КЗК/228/2017 г. и Решение № 298/2018 по преписка КЗК/123/2018 г.

12. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „ДАНС ФАРМА“ ЕООД по обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 8, 10, 11, 12, 31, 32 и 40 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

По обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 8, 10, 11, 12 и 32:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози за предлаганите изделия;
2. Заверени копия на валиден сертификат за въведена система по стандарт EN ISO 13485:2012 на производителя;
3. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
4. Декларации за срока на валидност на офертата;
5. Мостри на предлаганите на изделия по обособени позиции №№1, 3, 4, 5 и 8.

По обособени позиции № 31 и 40:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози на предлаганите медицински изделия.
2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата;
3. Декларация, че е отправено запитване до ИАЛ за издаване на писмен документ, че за предлаганите медицински 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, по обособена позиция № 40. По обособена позиция № 31 е представен официален документ от ИАЛ.
4. Декларация, в която е посочено медицинското изделие, за което се участва и че същото се заплаща от обществен фонд на държава – членка на ЕС, както и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.
5. Заверени копия на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС;
6. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
7. Декларации за срока на валидност на офертата;
8. Декларация от участника, че медицинските изделия по обособена позиция № 40 ще са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство.
9. Мостра на предлаганото медицинско изделие по обособена позиция № 40.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособена позиция № 40, като разгледа предоставената мостра.

Комисията установи, че така представения обем от документи по обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 8, 10, 11, 12, 31 и 32, е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „ДАНС ФАРМА“ ЕООД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 8, 10, 11, 12, 31 и 32, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособени позиции №№ 1, 3, 4, 5, 8, 10, 11, 12, 31 и 32.

По отношение на установената липса на заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който да е видно, че за съответното медицинско изделие, оферирано по обособена позиция № 40, 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 и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участника „ДАНС ФАРМА“ ЕООД по обособена позиция № 40 от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

13. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „ДИАМЕД“ ООД, по обособени позиции № 23 и № 40 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ПЗЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

По обособени позиции № 23:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози за предлаганите изделия;
2. Заверено копие на валидни сертификати за въведена система по стандарт ISO 9001 на производителите;
3. Декларация от участника, че предлаганите изделия включват и всички необходими консумативи и реактиви за изработка на антибиограмите;
4. Декларация от участника, че се задължават за собствена сметка да поддържат наличната апаратура за автоматизирана диагностика на туберкулоза ВАСТЕС MGIT и/или при необходимост безвъзмездно да предоставят и поддържат своя такава с капацитет за минимум 500 проби едновременно в градовете София – 2 апарата, Пловдив – 1 апарат и Плевен - 1 апарат, за периода от сключване на договора до изчерпване наличността на доставените медицински изделия или до изтичане срока им на годност;
5. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
6. Декларации за срока на валидност на офертата;
7. Пълномощно на лицето, което подава и подписва офертата.

По обособено позиция № 40:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози на предлаганите медицински изделия;
2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата;
3. Заверено копие на официален документ, издаден от ИАЛ, от който 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;
4. Декларация, в която е посочено медицинското изделие, за което се участва и че същото се заплаща от обществен фонд на държава – членка на ЕС, както и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща.

5. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС за обособена позиция № 40;

6. Декларация от участника, че медицинските изделия по обособена позиция № 40 ще са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство;

7. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

8. Декларации за срока на валидност на офертата;

9. Пълномощно на лицето, което подава и подписва офертата;

10. Мостри на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 40.

Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „ДИАМЕД“ ООД, технически предложения, приложения към тях и представената мостра и констатира, че по всички обособени позиции, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовите му предложения по обособени позиции № 23 и № 40.

14. Разглеждане на техническите предложения и предложенията за изпълнение на поръчката, представени от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, по обособени позиции №№ 26, 27, 28 и 36 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ШЗОП.

Комисията установи, че по всички обособени позиции посочени по-горе, участникът е представил отделно комплектувани технически предложения, с приложени към тях:

За обособени позиции №№ 26, 27 и 28:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени продуктови характеристика и свойства на ръкавиците;

2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата;

3. Копие на писмо на ИАЛ, че за предлаганите медицински 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;

4. Декларация, в която е посочено, че предлаганото медицинското изделие се заплаща от обществен фонд на държава членка на ЕС и конкретният обществен фонд на съответната държава, по който се заплаща;

5. Заверено копие на валиден сертификат за въведена система по стандарт ISO 9001:2008 и стандарт ISO 13485:2003 на производителя;

6. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО на нестерилни ръкавици за преглед издадена от производителя и по трите обособени позиции;

7. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

8. Декларации за срока на валидност на офертата;

9. Мостри на предлаганите на ръкавици;

10. Пълномощно на лицето, което подава и подписва офертата.

За обособена позиция №36:

1. Пълномощно на лицето, което подава и подписва офертата;

2. Предложения за изпълнение на поръчката с приложен каталог за предлаганото изделие и декларация за съответствие с Директива 93/42/ЕИО;

3. Заверено копие на валиден сертификат за въведена система по стандарт ISO 9001:2008 и стандарт ISO 13485:2003 на производителя;

4. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

5. Декларации за срока на валидност на офертата.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособени позиции №№ 26, 27 и 28, като разгледа предоставената мостра. Комисията установи, че така представения обем от документи е в съответствие с изискванията на възложителя. След извършване на горното комисията извърши подробен преглед на съдържанието на представените от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД, технически предложения и приложения към тях и констатира, че по обособени позиции №№ 26, 27, 28 и 36, участникът е представил предложения за изпълнение на поръчката, които отговарят на посочените от възложителя изисквания. Въз основа на горното, комисията констатира, че участникът отговаря на предварително обявените условия, и същият се допуска до отваряне на ценовото му предложение по обособени позиции №№ 26, 27, 28 и 36.

15. Разглеждане на техническото предложение и предложението за изпълнение на поръчката, представени от „ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД, по обособена позиция № 40 и проверка за съответствието им с предварително обявените условия в съответствие с чл. 56, ал. 2 от ШЗОП.

Комисията установи, че участникът е представил техническо предложение по обособена позиция № 40, с приложени към него:

1. Предложения за изпълнение на поръчката с приложени каталози на медицинското изделие и инструкция за употреба;

2. Декларация от участника, че медицинските изделия са включени в списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и за определяне на стойността, до която те се заплащат, с приложено извлечение от Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата;

3. Копие на Официално писмо от ИАЛ, че за предлаганите медицински 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;

4. Референция от общинска болница за спешно лечение "Паскани", че е закупувала предлаганите от участника хранителни среди.

5. Заверено копие на Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕС издадена от производителя;

6. Декларации за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;

7. Декларации за срока на валидност на офертата;

8. Мостра на предлаганото медицинско изделие по обособена позиция № 40.

9. Декларация от участника, че медицинските изделия са със срок на годност не по-малко от 1 г. от датата на производство и са с производствен срок на годност минимум една година.

Комисията извърши проверка за съответствието на представените от участника документи с обявените от възложителя условия. Комисията оцени съответствието на изделията с изискванията на Възложителя по обособена позиция № 40, като разгледа предоставената мостра. Комисията установи следните несъответствия съгласно предварително обявените от възложителя условия, а именно: Възложителят е посочил условието, че предлаганите

медицински изделия, следва да се заплащат от обществен фонд в поне една от страните - членки на Европейския съюз, от представената от участника референция от общинска болница за спешно лечение "Паскани" не може да бъде извлечена информация, с какво финансиране са закупени посочените в референцията медицински изделия от една страна, а от друга страна изискването на възложителят е тези обстоятелства да се декларират от участникът в процедурата. Предвид изложеното до тук, с така представения документ „ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС“ ООД не е спазил предварително обявените условия на процедурата.

Във връзка с изложеното до тук и предвид обстоятелството, че съгласно чл. 101, ал. 5 от ЗОП, при изготвяне на офертата си всеки участник следва да се придържа точно към обявените от възложителя условия на основание чл. 107, т. 2, б. "а" от ЗОП, комисията предлага за отстраняване участникът "ЕС ДЖИ ПИ БИО ДАЙНАМИКС" ООД по обособена позиция № 40 от по нататъшно участие в процедурата, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

На 26.06.2018 г. в раздел „Профил на купувача“ на интернет страницата на Министерството на здравеопазването в електронното досие на обществената поръчка на адрес: <https://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/dostavka-na-medicinski-izdeliya-PUNPT/> е качено съобщение за отваряне на ценовите предложения на участниците от 15:00 часа на 29.06.2018 г. в сградата на Министерството на здравеопазването, пл. „Света Неделя № 5“. Съобщението се изпрати до всички участници, на посочените от тях електронни адреси.

IV. Публично заседание за отваряне на ценови предложения

На 29.06.2018 г. от 15:00 часа се проведе публично заседание на комисия назначена със Заповед № РД-11-175/28.05.2018 г. (изм. със Заповед № РД-11-219/ 27.06.2018 г.) на министъра на здравеопазването да проведе обществена поръчка с предмет: *„Доставка на медицински изделия, лични предпазни средства и консумативи за нуждите на Програма „Подобряване устойчивостта на Националната програма по туберкулоза“ и доставка на диагностикуми и консумативи за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза през 2018 г. във връзка с изпълнението на „Националната програма за превенция и контрол на туберкулозата“ в Република България за периода 2017-2020 г., включваща 40 обособени позиции“.*

I. Състав на комисията:

Председател:

Румяна Ставрева – държавен експерт, дирекция „ОП“;

Членове:

д-р Мария Тюфекчиева - главен експерт в дирекция „ППЗБ“;

Константинос Янис - мениджър по доставките към ПФГФ;

Ваня Миткова - държавен експерт, дирекция „ОП“;

Стефка Хлебарова - старши юрисконсулт в дирекция „ОП“;

На публичното заседание на комисията при извършване на публичните й действия присъстваха следните представители на участниците:

Цветелина Ехленова, упълномощен представител на „ДИАМЕД" ООД;

Виктория Николова, упълномощен представител на „ДАНС ФАРМА“ ЕООД;

Петко Велчовски, упълномощен представител на „Булмар МЛ“ ООД;

Ралица Мирчева, упълномощен представител на „Юнимедика“ ЕООД.

Комисията продължи своята работа с отваряне на пликовете "Предлагани ценови параметри" на допуснатите до отваряне обособени позиции на съответните участници. Отварянето се извърши по поредността на постъпване на офертите. Председателят на комисията оповести предложените цени, както следва:.

1. ЦЕНОВИ ПРЕДЛОЖЕНИЯ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ „СТЕРАМЕД“ ООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
26	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер S	0,14
27	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер M	0,14
28	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер L	0,14

2. ЦЕНОВИ ПРЕДЛОЖЕНИЯ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ „ЕЛПАК –ЛИЗИНГ“ ЕООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
1	Центрофужни епруветки	0,29
4	Йозета	0,05

3. ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ПРЕДСТАВЕНО ОТ „ЮНИМЕДИКА“ ЕООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
36	Защитни еднократни медицински престилки	0,60

4. ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ПРЕДСТАВЕНО ОТ „ДИАГНОСТИК ИМИДЖИНГ“ ООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
30	Ин витро имунодиагностичен тест за доказване на туберкулозна инфекция в изолирани лимфоцити от цяла кръв	73,90

5. ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ПРЕДСТАВЕНО ОТ „БУЛМАР МЛ“ ООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
14	Етилов алкохол	9,83
36	Защитни еднократни медицински престилки	1,13

6. ЦЕНОВИ ПРЕДЛОЖЕНИЯ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ „БИОМЕД ФЮЧАР“ ООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
1	Центрофужни епруветки	0,19
2	Епруветки тип „Епендорф“	0,25
3	Криоепруветки	0,24
9	Стерилна дестилирана вода	0,36
10	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 0.5 - 10 µl	0,09
11	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl	0,09
12	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 100 - 1000 µl	0,11

13	MIRU-VNTR типиращ кит и кит за сполитогитиране	
13.1	MIRU-VNTR типиращ кит	11900,00
13.2	Кит за сполитогитиране	2210,00

7. ЦЕНОВО ПРЕДЛОЖЕНИЕ ПРЕДСТАВЕНО ОТ „ЛКБ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
33	Китове за молекулярна диагностика	
33.1	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 6 вида туберкулозни микробактерии, вкл. BCG щам	51,50
33.2	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 16 вида атипични микобактерии	51,50
33.3	Кит за молекулярна диагностика на минимум 13 вида атипични микобактерии	51,50
33.4	Кит за молекулярна диагностика на ТБ комплекс от положителен материал и култура	60,00
33.5	Кит за молекулярна диагностика на M. tuberculosis комплекс от белодробен положителен материал и култура	65,00
33.6	Кит за молекулярна диагностика на M. avium complex, M abscessus complex и M. chelonae от култура и определяне на резистентност към макролиди и аминогликозиди	67,00

8. ЦЕНОВИ ПРЕДЛОЖЕНИЯ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИГ“ ООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
1	Центрофужни епруветки	0,26
5	Пастърови пипети	0,07
7	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,5 мл.	0,08
8	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,2 мл.	0,08
34	Дезинфектант за плодове и повърхности, концентрат	6,60
35	Дезинфекционен разтвор за дезинфекция на ръце	6,20
36	Защитни еднократни медицински престилки	0,85

9. ЦЕНОВИ ПРЕДЛОЖЕНИЯ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ „ДАНС ФАРМА“ ЕООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
1	Центрофужни епруветки	0,28
3	Криоепруветки	0,24
4	Йозета	0,06
5	Пастърови пипети	0,12
8	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,2 мл	0,05
10	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 0,5 - 10 µl	0,09
11	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 - 100 µl	0,10
12	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 100 + 1000 µl	0,10

31	Бърз имунохроматографски тест за идентификация на M. tuberculosis комплекс	18,40
32	Защитни еднократни медицински престилки	2126,82

9. ЦЕНОВИ ПРЕДЛОЖЕНИЯ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ „ДИАМЕД“ ООД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
23	Чисти лекарствени субстанции за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система	
23.1	Amikacin, чиста лекарствена субстанция	3,75
23.2	Capreomycin, чиста лекарствена субстанция	3,75
23.3	Ofloxacin, чиста лекарствена субстанция	3,75
23.4	Kanamycin, чиста лекарствена субстанция	3,75
23.5	Moxifloxacin чиста лекарствена субстанция	3,75
40	Хранителна среда Льовенщайн-Йенсен	1,46

10. ЦЕНОВИ ПРЕДЛОЖЕНИЯ ПРЕДСТАВЕНИ ОТ „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС
26	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер S ₁	0,10
27	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер M	0,10
28	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер L	0,10
36	Защитни еднократни медицински престилки	0,50

След извършване на горните действия председателят на комисията закри публичното заседание на комисията.

V. Проверка на ценовите предложения за наличието на необичайно благоприятни оферти, извършена на 29.06.2018 г. от редовния състав на комисията.

Комисията извърши проверка за наличието на необичайно благоприятна оферта, с оглед предварително обявения критерий „най-ниска цена“ по съответната обособена позиция и установи, че има обособени позиции, по които има с повече от 20 на сто по-благоприятна от средната стойност на цените на останалите участници, както следва:

1. По обособена позиция № 1: Центрофужни епруветки, ценовото предложение на „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници.

С оглед на горната констатация и на основание чл. 72, ал.1 от ЗОП на 03.07.2018 г. от „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД се изиска да представят обосновка за начина на образуване на предлаганата от тях обща цена за обособена позиция № 1 „Центрофужни епруветки“, като на участника е указано да представи обосновката в срок от 5 дни от получаване на искането.

На 05.07.2018 г. е получена обосновка от „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД, в която е посочено, че:

1. Основния подход на „Биомед фючар“ ЕООД при подготовката на офертата по тази поръчка е икономичност на изпълнението при поддържане на високо качество на предлаганите продукти. За целта фирмата е подбрала специализирана фирма производител на търсеното от Министерството на здравеопазването изделие. Тази фирма предлага продукти с високо качество

на разумни цени, което води до изключителната им популярност на пазара в Европа. Големите обороти водят до постоянно намаляване на цените им и увеличаване на отстъпките за дистрибуторите с по-голям оборот. Съществен брой години „Биомед фючар” работи именно в сферата на търговия с такива изделия и на практика работи с повечето български лаборатории в областта на молекулярната биология, биохимията и клетъчната биология, поради което имат редовни пратки с достатъчно голям обем и използват много добри отстъпки. Освен това поради големия обем на поръчките, които получават няма да се наложи да транспортират продуктите за Министерството на здравеопазването самостоятелно от Италия.

2. Транспортните разходи, които по принцип имат голяма тежест при формирането на цената за крайния потребител, често пъти достигат до 70% от крайната цена при малки пратки и/или неоптимален транспорт (разликите между цените на различните спедитори и фирми за транспорт е в пъти). Благодарение на опита си в областта са намерили възможно най-доброто логистично решение и поради високия оборот ползват над 40% отстъпка при доставчика на транспортната услуга. Оттам тежестта на транспортните разходи върху общата цена е твърде малка.“

След запознаването с изложеното по-горе, на 05.07.2018 г. и на основание чл. 72, ал. 3 от ЗОП, комисията в редовния си състав извърши оценка на представената обосновка, по отношение на нейната пълнота и обективност и доколко са налице обективни обстоятелства по чл. 72, ал. 2 от ЗОП, посочени от участника. Комисията счете, че за да се установи обективност на представената обосновка, тя не следва да бъде разглеждана самостоятелно, а нейната оценка следва да бъде извършена и въз основа на съдържанието на техническото предложение, представено от участника, доколкото участникът се позовава на изключително благоприятни условия за участника. Участникът е оферирал центрофужни епруветки на италианският производител Нуова Аптаца С.р.л. (Италия), с оглед на което може да се приеме твърдението на участникът, че има възможност да организира транспорт на големи пратки, а не единични доставки или доставка за конкретната поръчка. Комисията прие, че наличието на възможност логистично да се организира транспорт на по-големи пратки, в действителност намалява оскъпяването, което се получава при калкулиране на транспортните разходи, както и позволява калкулиране на по-ниска цена.

Комисията, счете че така представената информация съдържа необходимата пълнота и от нея може обективно да се установи, че за **„БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД** е налице наличието на изключително благоприятни условия за осигуряване на доставките предмет на обособена позиция № 1, с което се установява наличието на обективни обстоятелства по смисъла на чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, с оглед на което приема обосновката и допуска участника до класиране.

2. По обособена позиция № 36 "Защитни еднократни медицински престилки", ценовите предложения на **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД** и **„ЮНИМЕДИКА“ ЕООД** са с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници.

С оглед на горната констатация и на основание чл. 72, ал.1 от ЗОП на 29.06.2018 г. от **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД** и **„ЮНИМЕДИКА“ ЕООД** се изиска да представят обосновки за начина на образуване на предлаганите от тях общи цени за обособена позиция № 36 „Защитни еднократни медицински престилки“, като на участниците е указано да представят обосновката си в срок от 5 дни от получаване на искането.

На 04.07.2018 г. е получена обосновка от **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД**, в която е посочено, че:

„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД ползва изключителни добри търговски условия за доставка на посочените медицински изделия по сключени договори и споразумение със

съответните производители, поради което имат възможността да потвърдят офериранияте цени за гореописаните позиции.

"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД се ползва с изключителни условия като дистрибутор на посочените фирми-производители. Всички предлагани медицински изделия отговарят на изискванията на българските и европейските стандарти за качество и сертификати за срокове на годност. Притежават нанесена „СЕ“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 15 от Закона за медицинските изделия, инструкции за употреба, нанесени наименование и адрес на управление на производителя и нанесен идентификационен номер на нотифициран орган.

"СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД е оторизиран дистрибутор на продуктите на фирмите производители. Това им позволява да формират цените към крайните клиенти такива, че да постигат увеличаване на оборота и налагане на пазара на медицински изделия с доказано качество.“

След запознаването с изложеното по-горе, на 05.07.2018 г. и на основание чл. 72, ал. 3 от ЗОП, комисията в редовния си състав извърши оценка на представената обосновка, по отношение на нейната пълнота и обективност и доколко са налице обективни обстоятелства по чл. 72, ал. 2 от ЗОП, посочени от участника. Комисията счете, че за да се установи обективност на представената обосновка, тя не следва да бъде разглеждана самостоятелно, а нейната оценка следва да бъде извършена и въз основа на съдържанието на техническото предложение, представено от участника, доколкото участникът се позовава на изключително благоприятни условия за участника. Участникът е оферирал защитни еднократни медицински престилки, произведени от Лаборатории Еуромедис Франция, при проверка на сайта на производителя се установи, че същият е посочил, че България е включена в страните покривани от групата на Лаборатории Еуромедис, с оглед на което може да се приеме твърдението на участника, че ползва изключителни условия като дистрибутор на посочената фирма-производител. Комисията прие, че наличието на изключителни добри търговски условия за доставка медицинските изделия по сключени договори и споразумение със съответните производители позволява калкулиране на по-ниска цена.

Комисията, счете че така представената информация съдържа необходимата пълнота и от нея може обективно да се установи, че за "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД са налице изключително благоприятни условия за осигуряване на доставките предмет на обособена позиция № 36, с което се установява наличието на обективни обстоятелства по смисъла на чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, с оглед на което приема обосновката и допуска участника до класиране.

На 04.07.2018 г. е получена обосновка от „ЮНИМЕДИКА" ЕООД, в която е посочено, че:

Оферираният консуматив е на производителя Leboo Healthcare Products — Китай. Предложената от участника цена е формирана след многократно проведени преговори с доставчика относно големите количества необходими от тези консумативи за снабдяване на лечебните заведения в Р. България и в тази връзка са им предоставени изключително благоприятни условия за доставка изразяващи се в:

преференциални доставни цени;

икономична опаковка — по-големи количества в един кашон;

производителят е един от най-големите и с доказани възможности производители в Китай на медицински изделия с високо качество и има повишен интерес към пазара на медицински изделия в България.“

След запознаването с изложеното по-горе, на 05.07.2018 г. и на основание чл. 72, ал. 3 от ЗОП, комисията в редовния си състав извърши оценка на представената обосновка, по

отношение на нейната пълнота и обективност и доколко са налице обективни обстоятелства по чл. 72, ал. 2 от ЗОП, посочени от участника. Комисията счете, че за да се установи обективност на представената обосновка, тя не следва да бъде разглеждана самостоятелно, а нейната оценка следва да бъде извършена и въз основа на съдържанието на техническото предложение, представено от участника, доколкото участникът се позовава на изключително благоприятни условия за участника. Участникът е оферирал защитни еднократни нестерилни престилки, произведени от Лебоо Хелткеър –Китай. Комисията прие, че наличието на преференциални доставни цени, както и осигуряването на икономична опаковка — по-големи количества в един кашон, могат да обективират калкулирането на по-ниска цена.

Комисията, счете че така представената информация съдържа необходимата пълнота и от нея може обективно да се установи, че за „ЮНИМЕДИКА“ ЕООД са налице изключително благоприятни условия за осигуряване на доставките предмет на обособена позиция № 36, с което се установява наличието на обективни обстоятелства по смисъла на чл. 72, ал. 2, т. 2 от ЗОП, с оглед на което приема обосновката и допуска участника до класиране.

VI. Проверка на ценовите предложения за съответствието им с предварително обявените от възложителя условия, извършени от редовния състав на комисията на 05.07.2018 г.

Комисията извърши проверка на ценовите предложения на участниците за съответствието им с предварително обявения финансов ресурс с оглед на поставеното от възложителя условие по отношение на обособени позиции от № 38 до № 40, а именно че: "Посочените прогнозни стойности, се явяват максимални за тях и в случай, че бъдат надвишени от участник в процедурата, същият ще бъде отстранен от участие в нея.

При проверката, комисията констатира, че предложената от „ДИАМЕД“ ООД цена по обособена позиция № 40, надвишава максималния финансов ресурс с 50 901,30 лв. без вкл. ДДС, видно от таблицата по-долу:

№	Наименовани, единична активност	Максимален ресурс на възложителя - обща стойност в лв. без вкл. ДДС	Предложена от ДИАМЕД" ООД Обща стойност без вкл. ДДС
40	Хранителна среда Льовенщайн-Йенсен	69 986,70 лв.	120 888,00 лв.

Предвид установеното по-горе комисията предлага на възложителя „ДИАМЕД“ ООД да бъде отстранен от процедурата по обособена позиция № 40 на основание чл. 107, т. 2, буква „а“, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените от възложителя условия.

В съответствие с предварително обявените условия, комисията извърши проверка на ценовите предложения по обособени позиции №№ 25,26,27,28 (в приложимите случаи) 30, 31, 33 за съответствието им със стойностите обявени в Списъка по чл. 1, т. 1, буква "б" от Наредбата и установи, че няма оферирани цени, които да надвишат обявената в списъка стойност.

След извършване на горните действия, комисията извърши проверка на ценовите предложения и установи, че участникът „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИГ“ ООД е представил ценови предложения, които не отговарят на предварително обявените условия за следните обособени позиции:

№	Наименование на обособената позиция	Единична цена в лева без ДДС	Единична цена в лева с ДДС
1	Центрофужни епруветки	0,26	0,312
5	Пастъорови пипети	0,07	0,084
7	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,5 мл	0,08	0,096
8	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,2 мл	0,08	0,096

Съгласно посоченото в одобрения от възложителя образец на ценово предложение, всички оферирани цени, следва да бъдат закръглени до втория знак, след десетичната запетая. Видно от посоченото по-горе „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИГ“ ООД е представил ценови предложения, в които цената с вкл. ДДС е закръглена до третия знак след десетичната запетая и по този начин е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените от възложителя условия за тези обособени позиции и следва да бъде отстранен от процедурата по тях.

VI. Класиране на участниците и предложения на комисията за определяне на изпълнители по съответните обособени позиции, както и за прекратяване на обособени позиции от проведено закрито заседание на 05.07.2018 г. на комисията в редовния ѝ състав.

Комисията извърши проверка и установи, че обособените позиции посочени по-долу, следва да бъдат прекратени, тъй като всички оферти подадени по тях не отговарят на предварително обявените условия.

Обособена позиция № 6: Пластмасови кутии с капак и с жлеbove;

Обособена позиция № 7: Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,5 мл;

Обособена позиция № 15: Стъклени перли;

Обособена позиция № 16: Хидроген-хлорид;

Обособена позиция № 17: N-acetyl-L-cystein – NALC;

Обособена позиция № 18: Калиев дихидрогенфосфат (KH_2PO_4);

Обособена позиция № 19: Натриев хлорид ($NaCl$);

Обособена позиция № 20: Натриев цитрат ($Na_3C_6H_5O_7 \cdot H_2O$);

Обособена позиция № 21: Натриева основа ($NaOH$);

Обособена позиция № 22: Динатриев хидрогенфосфат (Na_2HPO_4);

Обособена позиция № 24: Linezolid, чиста лекарствена субстанция, за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред;

Обособена позиция № 25: Контейнери за събиране на биологичен материал;

Обособена позиция № 29: Имунодиагностичен ин витро тест за доказване на IFN-gamma продукция в цяла кръв;

Обособена позиция № 37: Чували (пликове) за автоклавиране;

Обособена позиция № 38: Реактиви за микроскопски и културелни изследвания за туберкулоза.

Номенклатура 38.1. Карболфуксин за оцветяване по класическия метод на Цил-Нилсен;

Номенклатура 38.2. Метиленово синьо по Льофлер за оцветяване по класическия метод на Цил-Нилсен;

Обособена позиция № 39: Предметни стъкла;

Обособена позиция № 40: Хранителна среда Льовенщайн-Йенсен;

Предвид горното комисията предлага на възложителя, същите да бъдат прекратени на основание чл. 110, ал.1, т. 2 от ЗОП, тъй като всички оферти представени по тези обособени

позиции, не отговарят на условията за представяне, включително за форма, начин и срок, или са неподходящи.

След извършване на горните действия, комисията извърши класиране на допуснатите оферти, след оценка на икономически най-изгодната оферта въз основа на определения критерий – „Най – ниска цена”, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 1 от ЗОП, както следва:

№	Обособена позиция	УЧАСТНИК	Единична цена в лева с ДДС	Класиране
1	Центрофужни епруветки	"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	0,19	I-во място
		"ДАНС ФАРМА" ЕООД	0,28	II-ро място
		"ЕЛПАК –ЛИЗИНГ" ЕООД	0,29	III-то място
2	Епруветки тип „Епендорф“	"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	0,25	I-во място
3	Криоепруветки	"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	0,24	I-во място
		"ДАНС ФАРМА"ЕООД	0,24	I-во място
4	Йозета	"ЕЛПАК – ЛИЗИНГ" ЕООД	0,05	I-во място
		"ДАНС ФАРМА"ЕООД	0,06	II-ро място
5	Пастърови пипети	"ДАНС ФАРМА"ЕООД	0,12	I-во място
8	Микроцентрофужни термоустойчиви епруветки с обем 0,2 мл	"ДАНС ФАРМА"ЕООД	0,05	I-во място
9	Стерилна дестилирана вода	"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	0,36	I-во място
10	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 0.5 - 10 µl	"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	0,09	I-во място
		"ДАНС ФАРМА"ЕООД	0,09	I-во място
11	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 10 - 100 µ	"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	0,09	I-во място
		"ДАНС ФАРМА"ЕООД	0,10	II-ро място
12	Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 100 - 1000 µl	"ДАНС ФАРМА"ЕООД	0,10	I-во място
		"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	0,11	II-ро място
13	MIRU-VNTR типиращ кит и кит за сполиготипиране	"БИОМЕД ФЮЧАР"ООД	Обща предлагана цена 14110,00	I-во място
13.1	MIRU-VNTR типиращ кит		11900,00	

13.2	Кит за сполиготипиране		2210,00	
14	Етилов алкохол	„БУЛМАР МЛ“ ЕООД	9,83	I-во място
23	Чисти лекарствени субстанции за определяне чувствителност към противотуберкулозни лекарствени продукти от втори ред, за автоматизирана система	"ДИАМЕД" ООД	Обща предлагана цена 4500,00 лв.	I-во място
23.1	Amikacin, чиста лекарствена субстанция		3,75	
23.2	Capreomycin, чиста лекарствена субстанция		3,75	
23.3	Ofloxacin, чиста лекарствена субстанция		3,75	
23.4	Kanamycin, чиста лекарствена субстанция		3,75	
23.5	Moxifloxacin чиста лекарствена субстанция		3,75	
26	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер S	„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД	0,10	I-во място
		„СТЕРАМЕД“ ООД	0,14	II-ро място
27	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер M	„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД	0,10	I-во място
		„СТЕРАМЕД“ ООД	0,14	II-ро място
28	Нитрилови, хипоалергични ръкавици размер L	„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД	0,10	I-во място
		„СТЕРАМЕД“ ООД	0,14	II-ро място
30	Ин витро имунодиагностичен тест за доказване на туберкулозна инфекция в изолирани лимфоцити от цяла кръв	„ДИАГНОСТИК ИМИДЖИНГ“ ООД	73,90	I-во място
31	Бърз имунохроматографски тест за идентификация на M. tuberculosis комплекс	"ДАНС ФАРМА"ЕООД	18,04	I-во място
32	Резервен комплект от 2 броя НЕРА филтри	"ДАНС ФАРМА"ЕООД	2126,82	I-во място
33	Китове за молекулярна диагностика		Обща цена 117552,00 лв.	

33.1	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 6 вида туберкулозни микобактерии, вкл. BCG щам	„ЛКБ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД	51,50	I-во място
33.2	Кит за молекулярна диагностика на допълнителни минимум 16 вида атипични микобактерии		51,50	
33.3	Кит за молекулярна диагностика на минимум 13 вида атипични микобактерии		51,50	
33.4	Кит за молекулярна диагностика на ТБ комплекс от положителен материал и култура		60,00	
33.5	Кит за молекулярна диагностика на M. tuberculosis комплекс от белодробен положителен материал и култура		65,00	
33.6	Кит за молекулярна диагностика на M. avium complex, M abscessus complex и M. chelonae от култура и определяне на резистентност към макролиди и аминогликозиди		67,00	
34	Дезинфектант за повърхности, концентрат	„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИГ“ ООД	6,60	I-во място
35	Дезинфекционен разтвор за дезинфекция на ръце	„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИГ“ ООД	6,20	I-во място
36	Защитни еднократни медицински престилки	„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД“	0,50	I-во място
		„ЮНИМЕДИКА“ ЕООД	0,60	II-ро място
		„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИГ“ ООД	0,85	III-то място
		„БУЛМАР МЛ“ ЕООД	1,13	IV-то място

Въз основа на направеното класиране се установи, че по обособена позиция № 3 и № 10 участниците „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД и „ДАНС ФАРМА“ ЕООД предлагат една и съща цена, която се явява най-ниска за тези обособени позиции.

На основание чл. 58, ал. 3 от ППЗОП, беше отправена покана до тези участници и същите бяха поканени на 06.07.2018 г. от 13:30 часа в сградата на Министерството на здравеопазването, да участват при провеждане на публичния жребий.

На 06.07.2018 г. се проведе публичен жребий за определяне на изпълнител по следните обособени позиции:

Обособена позиция № 3: Криоепруветки

Обособена позиция № 10: Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 0,5 - 10 μ l

На публичният жребий присъства комисията в състав:

Председател:

Румяна Ставрева – държавен експерт, дирекция „ОП“;

Членове:

Евелина Василкова - държавен експерт, дирекция „ОП“;

Константинос Янис - мениджър по доставките към ПФГФ;

Ваня Миткова - държавен експерт, дирекция „ОП“;

Стефка Хлебарова - старши юриконсулт в дирекция „ОП“.

Поради ползване на платен годишен отпуск от редовния член на комисията д-р Мария Тюфекчиева - главен експерт в дирекция „ППЗБ“ на публичното заседание, същата беше заместена от Евелина Василкова - държавен експерт, дирекция „ОП“. Преди началото на заседанието и след получаване на списъка с участниците в обществената поръчка, резервният член на комисията подписа декларация по чл. 103, ал. 2 от ЗОП и чл. 51, ал. 13 от ППЗОП.

На публичния жребий за поканения участник "ДАНС ФАРМА" ЕООД присъства - Виктория Николова, упълномощен представител на „ДАНС ФАРМА“ ЕООД;

За участника „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД не присъства представител.

За публичният жребий бяха подготвени 6 запечатани непрозрачни плика два без надпис, два с надпис: „обособена позиция № 3: Криоепруветки“ и два с надпис: „обособена позиция № 10: Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 0,5 - 10 μ l“.

Председателят на комисията обясни че публичният жребий, ще се проведе, като първо присъстващият представител на участника и един член на комисията изтеглят по един от ненадписаните пликове и по този начин ще определят, кой може да избира първи.

След извършване на горното действие, съобразно изтеглената поредност ще бъдат избрани по един от пликовете с надпис: „Обособена позиция № 3: Криоепруветки“ и по един от пликовете с надпис: „Обособена позиция № 10: Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 0,5 - 10 μ l“, като за всяка обособена позиция в единият плик се съдържа лист с надпис **ИЗПЪЛНИТЕЛ**, а в другият празен лист.

След извършване на горното публичният жребий се проведе, като за „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД от страна на комисията участва Константинос Янис - мениджър по доставките към ПФГФ.

При гореописания процедурен ред се изпълни следното:

Виктория Николова, упълномощен представител на „ДАНС ФАРМА“ ЕООД изтегли плик, в който се съдържа надпис „Тегли първи“.

В плика за „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД се съдържа надпис „Тегли втори“.

При спазване на така определения ред упълномощеният представител на „ДАНС ФАРМА“ ЕООД, тегли първи, а за „БИОМЕД ФЮЧАР“ ЕООД, Константинос Янис, тегли втори.

При отварянето на изтеглените пликове, се установи, че „ДАНС ФАРМА“ ЕООД е изтеглил плика с надпис **ИЗПЪЛНИТЕЛ** по обособена позиция № 3: Криоепруветки и плика с надпис **ИЗПЪЛНИТЕЛ** по обособена позиция № 10: Стерилни връхчета за автоматична пипета с обем 0,5 - 10 µl.

С извършването на горните действия комисията предлага на възложителя, да сключи договор с участниците класирани на първо място по съответните обособени позиция, а за обособена позиция № 3 и № 10, договорите за възлагане на обществени поръчки да бъдат сключени с лицето спечелило публичния жребий.

С извършване на горните действия работата на комисията приключи на 09.07.2018 г., на която датата се състави и подписа настоящият протокол.

Председател:

Румяна Ставрева – държавен експерт, дирекция „ОП“;

Членове:

д-р Мария Тюфекчиева - главен експерт в дирекция „ППЗБ“;

Константинос Янис - мениджър по доставките към ПФГФ;

Ваня Миткова - държавен експерт, дирекция „ОП“;

Стефка Хлебарова - старши юриконсулт в дирекция „ОП“;

Евелина Василкова - държавен експерт, дирекция „ОП“, резервен член участвал на

публичния жребий на 06.07.2018 г.