



„МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ-БУРГАС“ АД
гр.Бургас, п.к. 8000, бул.„Стефан Стамболов“№73, e-mail: dirmbal@abv.bg
тел.+359(56)810 547 +359(56)810 592



П Р О Т О К О Л

Днес, 10.11.2016г. в гр. Бургас, в изпълнение Решение № VI – Р – 433/29.08.2016г. на Пълномощника на „МБАЛ – Бургас“ АД, във връзка с провеждането на открита процедура за избор на изпълнител по договор, с предмет: **„Периодични доставки на медицински изделия за нуждите на “МБАЛ-Бургас”АД.”**, комисия определена със Заповед № VI – Р - 485/07.10.2016 год. на Пълномощника на „МБАЛ – Бургас“ АД, в състав:

Председател: д – р Светлозар Георгиев – зам. директор на „МБАЛ – Бургас“ АД;

Членове: 1. д – р Лъчезар Томов – началник отделение по ортопедия и травматология при „МБАЛ – Бургас“ АД;

2. д – р Любомир Томов – началник на операционен блок „МБАЛ – Бургас“ АД;

3. Ирена Петкова – гл. юрисконсулт на „МБАЛ – Бургас“ АД;

4. Гинка Колева – зам. Гл. счетоводител на „МБАЛ – Бургас“ АД,

в 11:00 в Административния корпус на “МБАЛ – Бургас” АД проведе заседание, на което бяха разгледани допълнително представените от участниците ЕЕДОП с посочване на данните в съответствие с Протокол от 07.10.2016г. на комисията.

В началния час на провеждането на заседанието на комисията от деловодството на “МБАЛ – Бургас” АД бяха представени пликосе с документи от следните участници:

№ по ред	Фирма	Входящ номер, дата и час
1.	„Ортомед Трейдинг“ ООД гр.Пловдив, ул. „Павел Калпакчиев“ №43, партер	12844/25.10.2016 г.;
2.	„Ви енд Ди Сървисис“ ООД гр.София, бул. „Симеоновско шосе“ №110Б, ет.1, ап.4	12893/25.10.2016 г.;
3.	„Вес Корект“ ЕООД гр.София, кв. „Манастирски ливади – запад“, ул. „Бяло поле“ №17	12985/25.10.2016 г.;
4.	„Сико-Фарма“ ООД гр.София, ул. „Брегалница“ 47	13003/26.10.2016 г.;

С представеният от **„Ортомед Трейдинг“ ООД** ЕЕДОП в Част IV, Раздел „Годност“, участникът е посочил рег. № на притежаваното от него валидно разрешение за търговия, издадено от ИАЛ. Наред с горното беше установено, че в Част IV Раздел „В“ „Технически и професионални способности“, т.9 на ЕЕДОП е предоставена информация за наличие на складова база, съгласно изискванията на т.2.1.3.1. от Общите условия за провеждане на процедурата,

С оглед на горното и факта, че в рамките на определя срок участникът е отстранил непълнотите в ЕЕДОП, комисията извърши преценка относно съответствие на същия с квалификационните изисквания на Възложителя, при която беше установено пълно такова, поради който факт комисията прие решение участникът да бъде допуснат до разглеждане на представеното техническо предложение и преценка на съответствието на предлаганите от същия медицински изделия с изискванията на Възложителя.

С представени от **„Ви енд Ди Сървисис“ ООД** ЕЕДОП в Част IV Раздел „В“ „Технически и професионални способности“, т.9 е посочено наличие на складова база, съгласно изискванията на т.2.1.3.1. от Общите условия за провеждане на процедурата.

С оглед на горното и факта, че в рамките на определя срок участникът е отстранил непълнотите в ЕЕДОП, комисията извърши преценка относно съответствие на същия с квалификационните изисквания на Възложителя, при която беше установено пълно такова, поради който факт комисията прие решение участникът да бъде допуснат до разглеждане на представеното техническо предложение и преценка на съответствието на предлаганите от същия медицински изделия с изискванията на Възложителя.

С представени от **„Вес Корект“ ЕООД** ЕЕДОП че в Част IV Раздел „В“ „Технически и професионални способности“, т.9 на ЕЕДОП е предоставена информация за наличие на складова база, съгласно изискванията на т.2.1.3.1. от Общите условия за провеждане на процедурата.

С оглед на горното и факта, че в рамките на определя срок участникът е отстранил непълнотите в ЕЕДОП, комисията извърши преценка относно съответствие на същия с квалификационните изисквания на Възложителя, при която беше установено пълно такова, поради който факт комисията прие решение участникът да бъде допуснат до разглеждане на представеното техническо предложение и преценка на съответствието на предлаганите от същия медицински изделия с изискванията на Възложителя.

С представеният от **„Сико-Фарма“ ООД** ЕЕДОП, в Част IV, Раздел „Годност“, е предоставена информация за наличие на валидно Разрешение за търговия на едро с медицински изделия. В ЕЕДОП, Част IV, Раздел „Годност“, участникът посочил, че разполага с валидно разрешение за търговия, издадено от ИАЛ, като е посочил неговият регистрационен номер. Наред с това в Част IV Раздел „В“ „Технически и професионални способности“, т.9 са попълнени данните и изисквани от Възложителя, а именно: По т.9 – автомобили, които ще бъдат използвани при изпълнение на поръчката (с отбелязване на марка и рег. №), договор с куриерска фирма, както и наличие на складова база, съгласно изискванията на т.2.1.3.1. от Общите условия за провеждане на процедурата.

С оглед на горното и факта, че в рамките на определя срок участникът е отстранил непълнотите в ЕЕДОП, комисията извърши преценка относно съответствие на същия с квалификационните изисквания на Възложителя, при която беше установено пълно такова, поради който факт комисията прие решение участникът да бъде допуснат до разглеждане на представеното техническо предложение и преценка на съответствието на предлаганите от същия медицински изделия с изискванията на Възложителя.

На следващият етап от своята работа комисията разгледа представените от участниците технически предложения, като извърши преценка относно съответствието на предлаганите от тях медицински изделия с техническата спецификация на процедурата.

При проверка на предложението на **„Ортомед Трейдинг“ ООД** по обособени позиции №, № 54, 55, 56, 57, 58 и 59 беше установено следното:

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 54 „Поликарбонатен РЕЕК кейдж за предно вертеброрезиране на гръбнака“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 55 „Титаниева плака за предна шийна стабилизация на гръбнака“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 56 „Титаниева плака за предна шийна стабилизация на гръбнака“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 57 „Титаниева плака за предна шийна стабилизация на гръбнака“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 58 „Система за Вертебропластика“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 59 „Титаниев мобилен шиен кейдж“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

Предвид гореизложеното, комисията допуска до разглеждане представеното от участника технически предложение, видно от което същият предлага доставките на медицинските изделия да се извършват в рамките на срок от 24 часа.

При проверка на предложението на **„Вес корект“ ЕООД** по обособени позиции №, № 22, 23, 24, 24, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38 и 39 беше установено следното:

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 22 „Тораколумбална гръбначна стабилизация за едно ниво“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 23 „Тораколумбална гръбначна стабилизация за две нива“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 24 „Тораколумбална гръбначна стабилизация за три нива“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 25 „Полисегментна тораколумбална гръбначна стабилизация“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 26 „Канюлирана система за тораколумбална гръбначна стабилизация за едно ниво“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 27 „Канюлирана система за тораколумбална гръбначна стабилизация за две нива”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 28 „Канюлирана система за тораколумбална гръбначна стабилизация за три нива”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 29 „Шийна плака”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 30 „Шийна плака с кейдж”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 31 „Шийна плака с кейдж”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 32 „Задна шийна стабилизация с черепна фиксация”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 33 „Вертебропластика тип 1”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 34 „Кифопластика”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 35 „Ликводренажна клапа система тип 1”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 36 „Ликводренажна клапа система тип 2”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 37 „Ликводренажна клапа система тип 3”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 38 „Ликводренажна клапа система тип 4”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 39 „Ликводренажна клапа система тип 5”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

Предвид гореизложеното, комисията допуска до разглеждане представеното от участника технически предложение, видно от което същият предлага доставките на медицинските изделия да се извършват в рамките на срок от 24 часа.

При проверка на предложението на **„Сико-Фарма“ ООД** по обособени позиции №, № 18 и 19, беше установено следното:

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 18 „Система за тазобедрено ендопротезиране, включваща двуполусни и еднopolусни, циментни и безциментни, първични и ревизионни ендопротези, в това число такива с високотехнологичен дизайн и материали, включително ендопротези с порьозни повърхности, покрити с метална нишка от чист титан и артикулации редуциращи фрикцията (crosslinked полиетилен, керамика)”, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 19 „Система за първично и ревизионно

тотално колянно ендопротезиране с циментно закрепване, без запазване на задна кръстна връзка и с възможност за реконструкция на значителни костни дефекти посредством тибиални и феморални елементи (прави и офсетни удължители, блокчета и клинове); Система за уникондилно колянно ендопротезиране с метален тибиален компонент”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

Предвид гореизложеното, комисията допуска до разглеждане представеното от участника технически предложение, видно от което същият предлага доставките на медицинските изделия да се извършват в рамките на срок от 24 часа.

При проверка на предложението на **„Ви енд Ди Сървисис“ ООД** по обособени позиции № 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51 и 52, беше установено следното:

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 40 „Задна едносегментна тораколумбална гръбначна стабилизация”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 41 „Задна двусегментна тораколумбална гръбначна стабилизация”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 42 „Задна трисегментна тораколумбална гръбначна стабилизация”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 43 „Задна полисегментна тораколумбална гръбначна стабилизация”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 44 „Педиатрична спинална стабилизация в торако-лумбалния отдел”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 45 „Перкутанна спинална стабилизация”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 46 „Вертебропластика и кифопластика”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 47 „Предна едносегментна шийна стабилизация с плака и кейдж”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 48 „Предна двусегментна шийна стабилизация с плака и кейдж”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 49 „Предна трисегментна шийна стабилизация с плака и кейдж”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 50 „Предна полисегментна шийна стабилизация с плака и кейдж”, е налиця пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 51 „Меш за заместване на тяло на прешлен в шиен отдел“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 52 „Задна шийна стабилизация с черепна фиксация“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

Предвид гореизложеното, комисията допуска до предлаганите представеното от участника технически предложение, видно от което същият предлага доставките на медицинските изделия да се извършват в рамките на срок от 24 часа.

При проверка на предложението на **„Екос Медика“ ООД** по обособени позиции №, № 20 и 21, беше установено следното:

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 20 „Ендопротези тип 1“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 21 „Ендопротези тип 2“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

Предвид гореизложеното, комисията допуска до разглеждане представеното от участника технически предложение, видно от което същият предлага доставките на медицинските изделия да се извършват в рамките на срок от 24 часа.

При проверка на предложението на **„Фаркол“ АД** по обособени позиции №, № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13 и 14 беше установено следното:

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 1 „Тотална безциментна ендопротеза за тазобедрена става“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 2 „Тотална циментна ендопротеза за тазобедрена става“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 3 „Система за еднополюсно тазобедрено ендопротезиране, съставена от биполярна бедрена глава и циментно бедрено стебло“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 4 „Система за еднополюсно тазобедрено ендопротезиране, съставена от биполярна бедрена глава и циментно бедрено стебло“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 5 „Тотална хибридна система за тазобедрено ендопротезиране, съставена от безциментна ацетабуларна компонента и циментно бедрено стебло“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 6 „Тотална първична безциментна ендопротеза за тазобедрена става с керамични компоненти“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 7 „Тотална първична безциментна ендопротеза за тазобедрена става с керамична глава върху полиетиленов инлей“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 8 „Тотална първична безциментна ендопротеза за тазобедрена става с 36 мм метална глава върху полиетиленов инлей“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 9 „Тотална първична безциментна ендопротеза за тазобедрена става с 32 мм керамична глава върху полиетиленов инлей“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 10 „Система за еднополюсно тазобедрено ендопротезиране, съставена от биполярна бедрена глава и безциментно бедрено стъбло“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 11 „Системи за ревизионно ендопротезиране на тазобедрената става“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 12 „Системи за тотално, първично ендопротезиране на колянна става“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 13 „Система за уникондилно ендопротезиране на колянна става“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

По отношение на техническите характеристики на предлаганите медицински изделия по обособена позиция № 14 „Системи за ревизионно ендопротезиране на колянна става, с опция хиндж, с възможност за замяна на дистален фемур и/или проксимална тибия“, е налице пълно съответствие с изискванията по Техническа спецификация.

Предвид гореизложеното, комисията допуска до разглеждане представеното от участника технически предложение, видно от което същият предлага доставките на медицинските изделия да се извършват в рамките на срок от 24 часа.

С оглед обстоятелството, че за част от обособените позиции не са налице внесени предложения за участие, комисията предлага на Пълномощника на „МБАЛ – Бургас“ АД, на основание чл. 110, ал.1, т.1 от ЗОП процедурата да бъде прекратена в частта по следните обособени позиции:

№	Наименование
15	Система за тазобедрено ендопротезиране, включваща двуполусни и еднополусни, циментни и безциментни, първични и ревизионни ендопротези, в това число такива с високотехнологичен дизайн и материали, включително ендопротези с порьозни повърхности, покрити с метална нишка от титан и артикулации редуциращи триенето (“crosslinked” полиетилен, керамика)
16	Система за първично и ревизионно тотално колянно ендопротезиране с циментно закрепване, без запазване на задна кръстна връзка и с възможност за реконструкция на значителни костни дефекти посредством тибиялни и феморални елементи (прави и офсетни удължители, блокчета и клинове) и Система за уникондилно колянно ендопротезиране.
17	Остеосинтеза
53	Ликводренажни клапи за хидроцефалия

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 57, ал.3 от ППЗОП, комисията прие решение отварянето и оповестяването на допуснатите ценови предложения да бъде извършено на 25.11.2016г. от 11:00 ч., като на заседанието на комисията могат да присъстват кандидатите или участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

Председател:
(д - р С. Георгиев)

Членове: 1.....
(д - р Л. Томов)
2.....
(д - р Л. Томов)
3.....
(Ир. Петкова)
4.....
(Г. Колева)