



П Р О Т О К О Л

Днес, 14.01.2019г. в гр. Бургас, в изпълнение Решение № VI – Р – 471/26.10.2018г. на Изпълнителния директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, във връзка с провеждането на открита процедура за избор на изпълнителя по договор, с предмет: „Периодични доставки на медицински изделия за нуждите на „УМБАЛ – Бургас” АД”, комисия определена със Заповед № VI – Р – 539/04.12.2018г. на Изп. директор на „УМБАЛ – Бургас” АД, в състав:

Председател: д – р Любомир Томов – началник операционен блок на „УМБАЛ – Бургас” АД;

Членове:

1. Ирена Петкова – гл. юрисконсулт на „УМБАЛ – Бургас” АД;

2. Гургана Роева – юрисконсулт в „УМБАЛ – Бургас” АД,

в 11:00 в Административния корпус на “УМБАЛ – Бургас” АД проведе заседание, на което бяха разгледани внесените съгласно протоколно решение на комисията от 04.12.2018г.ЕЕДОП – ове с отстранени непълноти от следните участници:

№ по ред	Фирма	Входящ номер
1	„Хелмед България“ ЕООД гр.София, бул. „Тодор Александров“ №179, блок 79	116/04.01.2019 г.
2.	„Фаркол“ АД гр.Бургас, ул. „Сан Стефано“ №28	127/04.01.2019 г.
3.	„Вес Корект“ ЕООД гр.София, кв. „Манастирски ливади-Запад“, ул. „Бяло поле“ №17	255/07.01.2019г.
4.	„Глобал Медикал“ ООД гр.София, бул. Симеоновско шосе №93 Б, вх.А, ет.2, офис 1	293/08.01.2019г.
5.	„Екос Медика“ ООД гр.София, кв.Павлово, ул. Голям Братан №8	325/08.01.2019г.

6.	„Сико Фарма“ ЕООД	340/09.01.2019г.
7.	„Вега Медикал“ ЕООД гр.София, бул. България №109, бизнес център Вертиго ет.2, офиси 2.6- 2.7	351/09.01.2019г.

Комисията извърши проверка относно спазване срока по чл. 54, ал.9 от ППЗОП, при която беше установено, че участниците са представили изискуемата информация в рамките на определения от ППЗОП срок.

Комисията извърши разглеждане и преценка на представената от участниците информация, при което беше установено следното:

1. В Представения от участника “Вес Корект“ ЕООД ЕЕДОП са налице следните допълнения:

А) В Раздел II, поле „Когато е приложимо, посочете съответната обособена позиция или позиции, за която(които) икономическият оператор желае да направи оферта“ участникът е посочил номерата на обособените позиции, за които се внася предложение.

Б) В Част III, раздел В, поле „Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение“ участникът е посочил, че по отношение на него не е налице конфликт на интереси при участие в процедурата, както и че същият не е участвал пряко или косвено в подготовката на процедурата, както и не е представил неверни данни при участието си в процедурата.

В) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „Инструменти, съоръжения и техническото оборудване“, участникът е посочил данни за техническо оборудване и ресурсните възможности за осигуряване на качествено и бързо изпълнение на – носочени са рег. № на автомобили, с които разполага.

Г) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“, касаещо наличие на сертификати на предлаганите продукти, съгласно изискванията на чл.б.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът е посочил данни за сертификати на предлаганите от него медицински изделия и по – конкретно ЕС сертификат за нанесена SE маркировка върху изделието или декларация за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО, като е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

Д) Информацията за сертификат EN ISO 9001 или EN ISO 13485 или еквивалент следва да се посочи в раздел IV, б. Г „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление“, е посочен номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност.

Е) В Раздел IV, б. А, „Годност“, поле „Вписване в търговски регистър“ е посочен линк към партидата на участника в Търговския регистър и ЕИК.

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от “Вес Корект“ ЕООД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

2. В представения от участника „Глобал Медикал“ ООД ЕЕДОП са налице следните допълнения:

А) В Част III, раздел В, поле „Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение“ участникът е посочил, че по отношение на него не е налице конфликт на интереси при участие в процедурата, както и че същият не е участвал пряко или косвено в подготовката на процедурата, както и не е представил неверни данни при участието си в процедурата.

Б) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „Инструменти, съоръжения и техническото оборудване“, участникът е посочил данни за техническо оборудване и ресурсните възможности за осигуряване на качествено и бързо изпълнение на поръчката – 2 автомобила с рег. №.

В) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“, касаещо наличие на сертификати на предлаганите продукти, съгласно изискванията на чл.б.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът е посочил данни за сертификати на предлаганите от него медицински изделия и по – конкретно ЕС сертификат за нанесена СЕ маркировка върху изделието или декларация за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО, като е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

Г) Информацията за сертификат EN ISO 9001 или EN ISO 13485 или еквивалент следва да се посочи в раздел IV, б. Г „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление“, е посочен номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от „Глобал Медикал“ ООД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

3. В представения от участника „Хелмед България“ ЕООД ЕЕДОП са налице следните допълнения:

А) В Част III, раздел В, поле „Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение“ е посочено, че по отношение на участника не е налице конфликт на интереси при участие в процедурата, както и че същият не е участвал пряко или косвено в подготовката на процедурата, както и не е представил неверни данни при участието си в процедурата.

Б) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“, касаещо наличие на сертификати на предлаганите продукти, съгласно изискванията на чл.б.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът е посочил данни за сертификати на предлаганите от него медицински изделия и по – конкретно ЕС сертификат за нанесена СЕ маркировка върху изделието или декларация за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО, като е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

В) Информацията за сертификат EN ISO 9001 или EN ISO 13485 или еквивалент в раздел IV, б. Г „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти

за екологично управление” е посочен номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност.

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от „Хелмед България“ ЕООД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

4. В представения от участника „Сико-Фарма“ ООД ЕЕДОП са налице следните допълнения:

А) В Раздел IV, б. А, „Годност“, поле „Вписване в търговски регистър“ е посочен ЕИК.

Б) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“, касаещо наличие на сертификати на предлаганите продукти, съгласно изискванията на чл.6.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът е посочил данни за сертификати на предлаганите от него медицински изделия и по – конкретно ЕС сертификат за нанесена CE маркировка върху изделието или декларация за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО, като е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

В) Информацията за сертификат EN ISO 9001 или EN ISO 13485 или еквивалент в раздел IV, б. Г „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление” е посочен номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност.

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от „Сико-Фарма“ ООД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

5. В представения от участника „Екос Медика“ ООД ЕЕДОП са налице следните допълнения:

А) В Раздел IV, б. А, „Годност“, поле „Вписване в търговски регистър“ е посочен ЕИК.

Б) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“, касаещо наличие на сертификати на предлаганите продукти, съгласно изискванията на чл.6.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът е посочил данни за сертификати на предлаганите от него медицински изделия и по – конкретно ЕС сертификат за нанесена CE маркировка върху изделието или декларация за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО, като е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от „Екос Медика“ ООД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

6. В представения от участника „Вега Медикал“ ЕООД ЕЕДОП са налице следните допълнения:

А) В Част III, раздел В, поле „Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение“, участникът е посочил, че по отношение на него не е налице конфликт на интереси при участие в процедурата, както и че същият не е участвал пряко или косвено в подготовката на процедурата, както и не е представил неверни данни при участие си в процедурата.

Б) В Раздел IV, б. А, „Годност“, поле „Вписване в търговски регистър“ е посочил ЕИК.

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от „Вега Медикал“ ЕООД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

7. В представения от участника „Фаркол“ АД ЕЕДОП са налице следните допълнения:

А) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“, касаещо наличие на сертификати на предлаганите продукти, съгласно изискванията на чл.6.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът е посочил данни за сертификати на предлаганите от него медицински изделия и по – конкретно ЕС сертификат за нанесена CE маркировка върху изделието или декларация за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО, като е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

Б) Информацията за сертификат EN ISO 9001 или EN ISO 13485 или еквивалент в раздел IV, б. Г „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление“ е посочен номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност.

При извършената проверка на представените от участника допълнения и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП участникът отговаря на определените от Възложителя квалификационни изисквания. Предвид изложеното членовете на комисията взеха решение, представеното от „Фаркол“ АД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

На следващия етап от своята работа, комисията извърши разглеждане на техническите предложения от допуснатите до участие оферти, при което беше установено следното:

1. Техническо предложение на „Вес Корект“ ЕООД по обособена позиция №15 включва:

1) Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганите консумативи 61%.

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата

спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

6) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

7) Декларация за срока на валидност на офертата – Образец № 4;

2. Технически предложения на „ГЛОБАЛ МЕДИКАЛ“ ООД, по обособени позиции №, № 11, 12, 13 и 14:

Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганте консумативи 70%.

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

6) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

3. Техническо предложение на „ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД по обособена позиция №20 включва:

Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганте консумативи 60%.

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за

проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

6) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

4. Технически предложения на „СИКО-ФАРМА“ ЕООД по обособени позиции №, № 1, 2 и 3:

Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганте консумативи 60%

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

6) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

5. Технически предложения на „СЪРДЖИМЕД“ ЕООД по обособени позиции №, № 17, 18 и 19:

Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганте консумативи 60%

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

б) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

6. Техническо предложение на “ЕКОС МЕДИКА“ ООД по обособена позиция №21 включва:

Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганте консумативи 60%

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

б) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

7. Техническо предложение на “ВЕГА МЕДИКАЛ“ ЕООД по обособена позиция № 12 включва:

Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганте консумативи 60%

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

б) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

8. Технически предложения на „ФАРКОЛ“ АД по обособени позиции №, № 4, 5 и 22:

Техническа оферта, ведно с Приложение №1 към същата, като съгласно същото участникът предлага срок на годност на предлаганте консумативи 60%

2) Оригинали и проведени на български проспекти, каталози, спецификации от производителя и / или други документи, от които да са видни характеристиките на всяко изделие, вида на опаковката, каталожния номер и техническите параметри, за доказване съответствието на медицинските изделия с техническата спецификация на възложителя. На всеки от каталозите или съответните документи следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

3) Декларация за съответствие по чл.14 ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или упълномощения му представител.

4) Декларация от участника, че поддържа документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма от ЗМИ – в свободен текст.

5) Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата не е законният представител на участника;

6) Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор – Образец № 9;

Резултатите от извършената проверка относно съответствието на предлаганите от участниците медицински изделия с изискванията на Техническата спецификация, производителите на съответните изделия, както и предложения от съответния участник срок за доставка са обективирани в Приложение №1 към настоящия протокол. По данни от същото предлаганите от участниците изделия са в съответствие с изискванията на Възложителя, както и посочените от тях срокове са в рамките на максимално определените такива. С оглед на горното комисията допуска до разглеждане и оценка представените от участниците ценови предложения, поради който факт комисията при решение отварянето и оповестяването на допуснатите ценови предложения да бъде извършено на 08.03.2019г. от 11:00 ч., като на заседанието на комисията могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

Председател: чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(д-р А. Томов)

Членове: 1 чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(И. Петкова)

2. чл.2, ал.2, т.5 ЗЗЛД
(Г. Роева)