



“УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО
ЛЕЧЕНИЕ-БУРГАС” АД
гр.Бургас, п.к. 8000, бул.“Стефан Стамболов”№73, e-mail: dirmbal@abv.bg
тел.: *7070 факс: +359(56)810 592



П Р О Т О К О Л

Днес, 04.12.2018г. 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 изпълнител 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. Гергана Роева – юрисконсулт в „УМБАЛ – Бургас“ АД,

в 11:00 в Административния корпус на “УМБАЛ – Бургас” АД проведе заседание, на което бяха разгледани внесените предложения за участие в горната процедура.

Председателят на комисията определи график за нейната работа.

В началния час на провеждането на заседанието на комисията от деловодството на “УМБАЛ – Бургас” АД беше представен протокол, съдържащ информация за участниците, подали предложения, с дата и час на тяхното постъпване, видно от който, до крайния срок за приемане на предложения, както и 8 оферти от следните участници:

№ по ред	Фирма	Входящ номер, дата и час
1.	„Вес Корект“ ЕООД гр.София, кв. „Манастирски ливади-Запад“, ул. „Бяло поле“ №17	15137/29.11.2018 г.; 13,55 ч.
2.	„Глобал Медикал“ ООД гр.София, бул. Симеоновско шосе №93 Б, вх.А, ет.2, офис 1	15160/30.11.2018 г.; 10,30 ч.
3.	„Хелмед България“ ЕООД гр.София, бул. „Тодор Александров“ №179, блок 79	15161/30.11.2018 г.; 10,30 ч.
4.	„Сико Фарма“ ЕООД	15213/03.12.2018 г.; 10,15 ч.

5.	„Сърджимел“ ЕООД гр.София, ж.к. „Хаджи Димитър“ бл.115, вх.Г	15214/03.12.2018 г.; 10,15 ч.
6.	„Екос Медика“ ООД гр.София, кв.Павлово, ул. Голям Братан №8	15215/03.12.2018 г.; 10,15 ч.
7.	„Вега Медикал“ ЕООД гр.София, бул. България №109, бизнес център Вертиго ет.2, офиси 2.6- 2.7	15227/03.12.2018 г.; 11,20 ч.
8.	„Фаркол“ АД гр.Бургас, ул. „Сан Стефано“ №28	15238/03.12.2018 г.; 14,20 ч.

На заседанието на комисията не присъстваха представители на участниците в обществената поръчка.

Преди да пристъпят към отваряне на офертите, членовете на комисията подписаха декларации, удостоверяващи липса на обстоятелствата, предвидени в чл. 103, ал.2 от ЗОП.

След като при условията на извършен оглед комисията констатира, че офертите са подадени в рамките на срока, обявен с публикуваните в сайта на АОП обявление за провеждане на обществена поръчка, като обозначенията върху същите съответстват на разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и изискванията на Възложителя, посочени Раздел IV от документацията за провеждане на процедурата, като върху плика е обозначено името на участника, адрес за кореспонденция, факс и e-mail, предмет на процедурата, обособените позиции, за което се подава предложение, както и входящ номер, с час на постъпване на предложението в деловодството на Възложителя.

Председателят на комисията пристъпи към отваряне на офертите по реда на тяхното подаване, след което оповести документите съдържащи се в тях, съгласно приложеният списък.

1. При проверка на офертата на „Вес Корект“ ЕООД, ЕИК 201387303, със седалище и адрес на управление: гр. София, ж. к. „Манастирски ливади - Запад“, ул. „Бяло поле“ 17, секция С, ет. 1, офис 1, представлявано от Веселин Стефанов Даскалов – управител, и извършена преценка относно съответствието и със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособена позиция № 15, и е представена в съответствие с разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие“ и плик №2 – „Предлагани ценови параметри“. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията да подпишат плик №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническото предложение по обособена позиция №15.

2. При проверка на офертата на „ГЛОБАЛ МЕДИКАЛ“ ООД, ЕИК 202255806, със седалище и адрес на управление: гр. София 1700, р-н „Лозенец“, ул. „Йордан Стубел“ 20, ет. 2, ап. 4, представлявано от Станислав

Георгиев Гошев – управител, и извършена преценка относно съответствието и със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособени позиции №№ 11, 12, 13 и 14, и е представена в съответствие с разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие” и плик №2 – „Предлагани ценови параметри” – по обособени позиции №№11, 12, 13 и 14. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията да подпишат пликове №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническите предложения по обособени позиции №№11, 12, 13 и 14.

3. При проверка на офертата на „ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, ЕИК 130477290, със седалище и адрес на управление: гр. София, ул. „Цар Симеон“, бл. 20, ет. 1, ап. 3, представлявано от Валентин Христов Кръстев – управител, и извършена преценка относно съответствието и със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособена позиция № 20, и е представена в съответствие с разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие” и плик №2 – „Предлагани ценови параметри” – по обособена позиция № 20. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията да подпишат плик №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническите предложения.

4. При проверка на офертата на „СИКО-ФАРМА“ ЕООД, ЕИК 040859856, със седалище и адрес на управление: гр. София 1303, р-н „Възраждане“, ул. „Брегалница“ №43, ет. 2, представлявано от управителите Борис Аспарухов Георгиев и Виктор Евтимов, начин на представляване – заедно и извършена преценка относно съответствието и със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособени позиции №№ 1, 2 и 3, и е представена в съответствие с разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие” и плик №2 – „Предлагани ценови параметри” – по обособени позиции №№1, 2 и 3. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията да подпишат пликове №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническите предложения по обособени позиции №№ 1, 2 и 3.

5. При проверка на офертата на „СЪРДЖИМЕД“ ЕООД, ЕИК 131316061, със седалище и адрес на управление: гр. София 1510, р-н Подуяне, ж.к. „Хаджи Димитър“, бл. 115, вх. Г, ет. 8, ап. 102, представлявано от Мина Петрова Петрова - управител, и извършена преценка относно съответствието и със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособени позиции №№ 17, 18 и 19 и е представена в съответствие с разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие” и плик №2 – „Предлагани ценови параметри” – по обособени позиции №№ 17, 18 и 19. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията да подпишат пликове №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническите предложения по обособени позиции №№ 17, 18 и 19.

6. При проверка на офертата на „ЕКОС МЕДИКА“ ООД, ЕИК 831029075, със седалище и адрес на управление: гр. София 1618, ул. „Голям братан“ №8, представлявано от Елка Алексиева Илиева – управител, и извършена преценка относно съответствието и със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособена позиция № 21, и е

представена в съответствие с разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие” и плик №2 – „Предлагани ценови параметри” – по обособена позиция №21. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията и представляващия участника в процедурата да подпишат плик №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническите предложения по обособена позиция №21.

7. При проверка на офертата на “ВЕГА МЕДИКАЛ” ЕООД, ЕИК 201090465, със седалище и адрес на управление: гр. София, бул. „България” №109, бизнес център „Вертиго“, ет. 2, офиси 2.6-2.7, представлявано от Димитър Янков Иванов – управител, и извършена преценка относно съответствието ѝ със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособена позиция № 12 и е представена в съответствие с разпоредбата на чл. 39 от ППЗОП и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие” и плик №2 – „Предлагани ценови параметри” – по обособена позиция №12. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията да подпишат плик №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническите предложения по обособена позиция №12.

8. При проверка на офертата на „ФАРКОЛ” АД, ЕИК 102227154, седалище и адрес на управление: гр. Бургас, ул. „Сан Стефано” № 28, представлявано от Даниел Любенов Радулов, Таня Минчева Минчева – Базотева и Георги Петков Базотев – съвет на директорите, и извършена преценка относно съответствието и със законовите изисквания, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособени позиции № № 4, 5 и 22, и съдържа: плик №1 – „Заявление за участие” – 1 бр. и 3 бр. плик №2 – „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции № № 4, 5 и 22. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, председателят на комисията представи на членовете на комисията да подпишат плик №2, след което отвори плик №1, и представи за подпис съдържащите се в тях документи, в частта на техническите предложения по обособени позиции № № 4, 5 и 22.

При извършена проверка комисията установи, че по отношение на участниците не е налице свързаност по смисъла на § 2, т. 44 от ДР на ЗОП.

На следващият етап от своята работа, на основание чл. 53, ал.7 от ППЗОП, в рамките на закрито заседание комисията извърши проверка на представените от участниците документи по чл.39, ал.2 от ППЗОП, относно съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, определени от възложителя.

1. Представеното от участника “Вес Корект” ЕООД „Заявление за участие” съдържа следните документи:

1.1. Списък на документите съдържащи се в офертата - на хартиен носител и на CD;

1.2. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), подписан от представляващия участника - Образец 1 - на CD и на хартиен носител;

1.3. Удостоверение за регистрация по ЗДДС – заверено от представляващия участника копие;

1.4. Декларация за запознаване с условията на поръчката – Образец 3;

1.5. Административни сведения - Образец 2;

1.6. Декларация за участие по обособени позиции - Образец 6 – не е задължително представянето ѝ;

1.7. Декларация за конфиденциалност на информация на основание чл. 102, ал. 1 ЗОП – не е задължително представянето ѝ;

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие“ документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, а при извършена проверка на представения от участника ЕЕДОП са налице следните несъответствия:

А) В Раздел II, поле „Когато е приложимо, посочете съответната обособена позиция или позиции, за която(които) икономическият оператор желае да направи оферта“ участникът следва да посочи 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“, следва да се посочи, 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.

В) В раздел IV, б. В „Технически и и професионални възможности“, поле „Инструменти, съоръжения и техническото оборудване“, участникът следва да посочи данни за техническо оборудване и ресурсните възможности за осигуряване на качествено и бързо изпълнение на поръчката (транспортни средства – минимум 2 и/или договор с куриерска – минимум 1 фирма, с които разполага участника). Изискването е приложимо и при условие на участие за повече от една обособена позиция.

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 следва да посочи 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. При посочване на съответния сертификат в ЕЕДОП, следва да 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“, в което поле следва да се посочи 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“ следва да се посочи линк към партидата на участника в Търговския регистър и ЕИК.

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 54, ал.8 от ППЗОП, комисията указва на участника да представи нов ЕЕДОП с изискваните допълнения.

2. Представеното от участника „ГЛОБАЛ МЕДИКАЛ“ ООД „Заявление за участие“ съдържа следните документи:

- 2.1. Списък на документите, съдържащи се в офертата на хартиен носител;
- 2.2. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), подписан от представляващия участника - Образец 1 - на CD;
- 2.3. Декларация за запознаване с условията на поръчката – Образец 3;
- 2.4. Административни сведения – Образец 2;
- 2.5. Акт за регистрация по ЗДД и удостоверение за регистрация по ЗДДС – заверени от представляващия участника копия;

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие“ документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя,

комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, а при извършена проверка на представения от участника ЕЕДОП са налице следните несъответствия:

А) В Част III, раздел В, поле „Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение“, следва да се посочи, 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 „Инструменти, съоръжения и техническото оборудване“, участникът следва да посочи данни за техническо оборудване и ресурсните възможности за осигуряване на качествено и бързо изпълнение на поръчката (транспортни средства – минимум 2 и/или договор с куриерска – минимум 1 фирма, с които разполага участника). Изискването е приложимо и при участие за повече от една обособена позиция.

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.6.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът следва да посочи 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. При посочване на съответния сертификат в ЕЕДОП, следва да 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“, в което поле следва да се посочи номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 54, ал.8 от ППЗОП, комисията указва на участника да представи нов ЕЕДОП с изискваните допълнения.

3. Представеното от участника „ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД „Заявление за участие“ съдържа следните документи:

3.1. Списък на документите съдържащи се в офертата - на хартиен носител и на CD;

3.2. ЕЕДОП - на CD;

3.2. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия – рег. №IV-P-T/МИ-109/02.11.2007г. на Изпълнителна агенция по лекарствата, ведно с приложение – заверено от представляващия участника копие;

3.3. Удостоверение за регистрация по БУЛСТАТ– заверено от представляващия участника копие – не е задължително представянето му;

3.4. Удостоверение за регистрация по ЗДДС – заверено от представляващия участника копие;

3.5. Списък на складовата база, транспортните средства и наличие на сключен договор с куриерска фирма;

3.6. Копие от сертификат за регистрация EN ISO 9001:2015 – заверено от представляващия участника копие;

3.7. Декларация за запознаване с условията на поръчката – Образец 3;

3.8. Административни сведения - образец №2;

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие“ документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като

видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП са налице следните несъответствия:

А) В Част III, раздел В, поле „Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение“, следва да се посочи, 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.6.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, участникът следва да посочи 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. При посочване на съответния сертификат в ЕЕДОП, следва да 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 следва да се посочи в раздел IV, б. Г „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление“, в което поле следва да се посочи номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност.

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 54, ал.8 от ППЗОП, комисията указва на участника да представи нов ЕЕДОП с изискваните допълнения.

4. Представеното от участника „СИКО-ФАРМА“ ООД „Заявление за участие“ съдържа следните документи:

4.1. Списък на представените документи на хартиен носител;

4.2. ЕЕДОП на магнитен носител (1 брой диск) – подписан от представляващите участника;

4.3. Административни сведения - (Образец №2);

4.4. Декларация за участие по обособени позиции - Образец 6 – не е задължително представянето ѝ;

4.5. Декларация за запознаване с условията на поръчката – Образец 3;

4.6. Удостоверение за регистрация по ЗДДС – заверено от представляващите участника копие;

4.7. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия – рег. №IV-P-T/МИ-249/09.01.2008г. на Изпълнителна агенция по лекарствата, ведно с приложение – заверено от представляващите участника копие;

4.8. Разрешения за промяна – №IV-П-Т/МИ-692/13.05.2011г. и №136/WDA/MD-ПО19/27.02.2018г. на Изпълнителна агенция по лекарствата – заверени от представляващите участника копия;

4.9. Сертификат №36332/18/S за съответствие на стандарт ISO 9001:2015 – заверено от представляващите участника копие;

4.10. Договор за куриерски и пощенски услуги - заверено от представляващите участника копие;

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие“ документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП са налице следните несъответствия:

А) В Раздел IV, б. А, „Годност“, поле „Вписване в търговски регистър“ следва да се посочи 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 следва да посочи 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. При посочване на съответния сертификат в ЕЕДОП, следва да 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 следва да се посочи в раздел IV, б. Г „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление”, в което поле следва да се посочи номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност.

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 54, ал.8 от ППЗОП, комисията указва на участника да представи нов ЕЕДОП с изискваните допълнения.

5. Представеното от участника „СЪРДЖИМЕД“ ЕООД „Заявление за участие” съдържа следните документи:

- 5.1. Списък на документите, съдържащи се в офертата – представен на хартиен носител и на CD;
- 5.2. Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП), с електронен подпис на представляващия участника в pdf файл и XML файл на оптичен носител – 1 бр. CD;
- 5.3. Удостоверение за регистрация по ЗДДС от 18.04.2006г. – заверено от представляващите участника копие;
- 5.4. Административни сведения - Образец № 2;
- 5.5. Декларация за запознаване с всички обстоятелства и условия в документацията за участие в обществената поръчка - Образец № 3;
- 5.6. Декларация за участие по обособени позиции - Образец 6 – не е задължително представянето ѝ;

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие” документи за подбор 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 „СЪРДЖИМЕД“ ЕООД предложение да бъде допуснато до разглеждане и оценка.

6. Представеното от участника „ЕКОС МЕДИКА“ ООД „Заявление за участие” съдържа следните документи:

- 6.1. Опис на представените документи на хартия и на CD;
- 6.2. ЕЕДОП на CD;
- 6.3. Удостоверение за регистрация по ЗДДС от 03.01.2007г. – заверено от представляващите участника копие;
- 6.4. Декларация за запознаване с всички обстоятелства и условия на обществената поръчка - образец № 3;
- 6.5. Административни сведения - образец № 2;
- 6.6. Декларация за участие по обособени позиции - Образец 6 – не е задължително представянето ѝ;

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие” документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП са налице следните несъответствия:

А) В Раздел IV, б. А, „Годност“, поле „Вписване в търговски регистър“ следва да се 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 следва да посочи 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. При посочване на съответния сертификат в ЕЕДОП, следва да е обозначено за коя конкретна обособена позиция и номенклатурна единица се отнася.

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 54, ал.8 от ППЗОП, комисията указва на участника да представи нов ЕЕДОП с изискваните допълнения.

7. Представеното от участника „ВЕГА МЕДИКАЛ“ ЕООД „Заявление за участие” съдържа следните документи:

7.1. Опис на представените документи на хартиен носител и на CD;

7.2. ЕЕДОП на CD;

7.3. Удостоверение за регистрация по ЗДДС от 01.04.2010г. – заверено от представляващите участника копие;

7.4. Декларация за запознаване с всички обстоятелства и условия на обществената поръчка - образец № 3;

7.5. Административни сведения образец № 2;

7.6. Декларация за участие по обособени позиции - Образец 6 – не е задължително представянето й;

7.7. Сертификат рег.№Q0211010 за внедрена и прилагана система за управление на качество в сферите на търговия на едро с медицински изделия, в това число медицински консумативи и апаратура, и сервизна дейност на стандарт ISO 9001:2015 – заверено от представляващите участника копие;

7.8. Сертификат №3816142 система на управление на: Медтроник, Инк. 710 Медтроник Паркуей NE, Минеаполис MN 55432, САЩ, включително внедряването изпълнява изискванията на стандарт EN ISO 13485:2012 и Допълнение 1/1/към Сертификат №3816142;

7.9. Нотариално удостоверение препис от пълномощно рег. №4103/07.12.2017 на нотариус рег. №318 на НК.

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие” документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП са налице следните несъответствия:

А) В Част III, раздел В, поле „Основания, свързани с несъстоятелност, конфликти на интереси или професионално нарушение“, следва да се посочи, 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 участие си в процедурата.

Б) В Раздел IV, б. А, „Годност“, поле „Вписване в търговски регистър“ следва да се посочи ЕИК.

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 54, ал.8 от ППЗОП, комисията указва на участника да представи нов ЕЕДОП с изискваните допълнения.

8. Представеното от участника „ФАРКОЛ“ АД „Заявление за участие“ съдържа следните документи:

8.1. Списък на документите, съдържащи се в заявлението и техническата оферта - на хартиен носител;

8.2. ЕЕДОП на CD;

8.3. Удостоверение за регистрация по ЗДДС от 01.01.2007г. – заверено от представляващите участника копие;

8.4. Декларация за запознаване с всички обстоятелства и условия на обществената поръчка - образец № 3;

8.5. Административни сведения- Образец № 2;

При извършената проверка на представените със „Заявление за участие“ документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя, комисията установи, че същите отговарят на обявените изисквания, като видно от информацията, съдържаща се в представения ЕЕДОП са налице следните несъответствия:

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, участникът следва да посочи данни за сертификати на предлаганите от него медицински изделия, съгласно изискванията на чл.6.2, т.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, 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. При посочване на съответния сертификат в ЕЕДОП, следва да 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 следва да се посочи в В раздел IV, б. Г „ Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление“, в което поле следва да се посочи номер на издадения сертификат, издател, обхват на сертификата и срок на неговата валидност

С оглед на гореизложеното и на основание чл. 54, ал.8 от ППЗОП, комисията указва на участника да представи нов ЕЕДОП с изискваните допълнения.

Председател: Чл. 2, ал. 2, т. 5 ЗЗЛД
(д-р Л. Томов)

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

2. Чл. 2, ал. 2, т. 5 ЗЗЛД
(Г. Роева)