



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, 01.12.2015г. в гр. Бургас, в изпълнение Решение № VI – Р - 493/26.10.2015г. на изпълнителния директор на “МБАЛ – Бургас” АД, за провеждането на открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Периодични доставки на лабораторни реактиви и консумативи /съгласно спецификация/ за нуждите на „МБАЛ – Бургас” АД”,** комисия определена със Заповед № VI – Р - 569/01.12.2015 год. на изпълнителния директор на „МБАЛ – Бургас” АД, в състав:

Председател: д-р Стелиян Славов – зам. директор на „МБАЛ – Бургас” АД;

Членове: 1. д-р Калина Цанкова – началник на „Микробиологична лаборатория“ в „МБАЛ-Бургас“ АД;

2. д-р Светла Бакалова – началник на „Клинично-лабораторно отделение“ в „МБАЛ-Бургас“ АД;

3. Калина Бодурова – старши лаборант на отделение по клинична патология в „МБАЛ-Бургас“ АД;

4. Гинка Колева – зам. главен счетоводител на “МБАЛ – Бургас” АД;

5. Джема Мюмюнова – юрисконсулт при „МБАЛ-Бургас“ АД;

6. Величка Георгиева – началник отдел „Снабдяване“ при „МБАЛ-Бургас“ АД,

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

В началния час на провеждането на заседанието на комисията от деловодството на “МБАЛ – Бургас” АД беше представен опис на подадените оферти, подписан от Възложителя, ведно със 7 (седем) броя оферти от следните участници:

№ по ред	Фирма	Входящ номер, дата и час
----------	-------	--------------------------

1.	„ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД, гр. Стара Загора, ул. „Новозагорско шосе“, бл.1	15013/26.11.2015г.; 9,00ч.
2.	„Интер Бизнес 91“ ЕООД, гр. София,, ул. „Кешан“ №6	15106/27.11.2015г.; 9,30ч.
3.	„Елпак-Лизинг“ ЕООД, гр. Варна, ул. „Д-р Иван Богоров“ №12	15124/27.11.2015г.; 12,00ч.
4.	„Софарма трейдинг“ АД, гр. София, ул. „Лъчезар Станчев“ №5, Софарма Бизнес Тауърс“, сграда А, ет.12	15144/30.11.2015г.; 9,05ч.
5.	„Ридаком“ ЕООД, гр. София, ул. „Коломан“ №1 офис 217	15145/30.11.2015г.; 9,10ч.
6.	„АКВАХИМ“ АД, гр. София, „Дружба-2“, бул. „Проф. Цв. Лазаров“ № 83	15153/30.11.2015 г.; 10,00 ч.
7.	„МТИ“ ООД, гр. София, ж.к. „Младост“ 1, бл.28Б /ул. „Димитър Моллов“/	15154/30.11.2015г.; 10,00ч.

На заседанието на комисията не присъстваха представители на участници в процедурата.

Преди да пристъпят към отваряне на офертите, членовете на комисията подписаха декларации, удостоверяващи липса на обстоятелствата, предвидени в чл. 35, ал.3 от ЗОП.

След като при условията на извършен оглед комисията констатира, че офертите са подадени в срока, обявен с публикуваното в сайта на АОП обявление за провеждане на обществена поръчка, като обозначенията върху същите съответстват на разпоредбата на чл. 57, ал.1 от ЗОП и изискванията на Възложителя, посочени в т.6.2.3 от Общите условия за провеждане на процедурата, като върху пликите е обозначено наименованието на участника, адрес за кореспонденция, факс и e-mail, предмет на процедурата, както и входящ номер, с час на постъпване на предложението в деловодството на Възложителя.

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

1. При проверка на предложението на **„ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД** – гр. Стара Загора, ЕИК 833101609, със седалище и адрес на управление гр. Стара Загора 6000, обл. Стара Загора, община Стара Загора, ул. „Новозагорско шосе“, бл.1, представлявано от Бенчо Йорданов Деков-управител беше установено, че същото е представено в съответствие с разпоредбата на чл. 57, ал.2 от ЗОП и съдържа: плик №1

– „Документи за подбор” за обособени позиции, за които участника е представил предложение, а именно: обособена позиция №5-„Консумативи и реактиви за електролитен анализатор „Combi-line“; обособена позиция №11- „Консумативи и реактиви за КГА „ABL-800“; обособена позиция №12-„Експресни ленти за урина“; обособена позиция №14- „Консумативи и реактиви за авт. коагулометър „Thrombolyser Comrast X“; обособена позиция №17-„Консумативи и реактиви за автоматичен уринен анализатор „H-800“ и „FUS-100“; обособена позиция №18 – „Консумативи и реактиви за глюкоанализатор „BIOSEN C“ и „QUO-CHECK“; обособена позиция №20-„Реактиви и консумативи за имунологичен анализатор „AIA-600II“; плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката” за гореописаните обособени позиции и плик №3 – „Предлагана цена”. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, трима от членовете на комисията подписаха плик №3, след което председателя на комисията отвори плик №2 и трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Председателят на комисията отвори Плик №1 „Документи за подбор” на „ПЕРФЕКТ МЕДИКА” ООД, оповести документите и информацията, съдържащи се в плика. Комисията провери съответствието им със списъка по чл. 56, ал.1, т.14 от ЗОП.

При извършената проверка на документите в Плик №1 от предложението на „ПЕРФЕКТ МЕДИКА” ООД, посочени в списъка и проверка на съответствието им, беше установено, че участникът е представил следните документи:

1. Диск, съдържащ списък на документите, съдържащи се в офертата на „Перфект Медика“ ООД по открита процедура с предмет: „Периодични доставки на лабораторни реактиви и консумативи /съгласно спецификация/ за нуждите на „МБАЛ-Бургас“ АД
2. Заявление за участие – Образец 1;
3. Административни сведения – Образец 2;
4. Талон за регистрация по ЗДДС – заверено копие;
5. Декларация за данъчна регистрация– заверено копие
6. Карта за идентификация по БУЛСТАТ – заверено копие;
7. Удостоверение за актуално състояние на „Перфект Медика“ ООД, издадено от търговски регистър към Агенцията по вписванията – заверено копие;
8. Документ за внесена гаранция за участие – оригинал;
9. Списък на обособените позиции, за които е подадена офертата на „Перфект Медика“ ООД и за които се отнася банковата гаранция;
10. Декларация за липсата на обстоятелствата по чл. 47, ал.9 от ЗОП – Образец 5;
11. Декларация за запознаване с документацията – Образец 3;
12. Декларация, че „Перфект Медика“ ООД ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката – Образец 4;
13. Декларация за участие по обособени позиции – Образец 13;
14. Декларация за липса на подизпълнители – Образец 8;
15. Декларация по чл. 3, ал. 8 от ЗИФОДРЮПДР – Образец 7;
16. Декларация за приемането на условията в проекта на договора – Образец 10;
17. Декларация по чл. 55, ал.7 от ЗОП и за липсата на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т.2 от ЗОП – Образец 6;
18. Декларация за минималния остатъчен срок на годност на предлаганите медицински изделия;
19. Декларация за предоставяне на анализни сертификати, придружена от заверени копия на анализни сертификати;
20. Копия на Каталози на фирмите – производител на апарати тип „затворена система”;

21. Декларация за актуални инструкции за употреба за обособени позиции 11 и 20;
22. Работни процедури на предлаганите реактиви и консумативи и инструкции за употреба при работа с тях;
23. Декларация относно наличието на документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 3 от ЗМИ;
24. Декларация за осигуряване на необходимите количества консумативи за целия срок на договора;
25. Декларация за техническото оборудване, с което „Перфект Медика“ ООД разполага за изпълнение на поръчката, придружени от заверени свидетелства за регистрация на МПС и заверено копие на анекс към договор с куриерска фирма;
26. Декларация за лицата отговарящи за контрола на качеството при изпълнение на доставките;
27. Декларация за лицата, които ще бъдат пряко ангажирани с изпълнението на обществената поръчка;
28. Разрешение на „Перфект Медика“ ООД от ИАЛ за търговия на едро с медицински изделия – заверено копие;
29. Сертификат за одобрение на СУК на „Перфект Медика“ ООД съгласно стандарт ISO 9001:2008 – заверено копие;
30. Сертификат ISO 9001:2000, EN ISO 13485:2003 или еквивалентен на името на производителя:
 - Сертификат на Eschweiler GmbH & Co. KG, че СУК отговаря на стандарт EN ISO 13458:2012/AC:2012 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат на Radiometer Medical Aps, че СУК отговаря на стандарт ISO 9001:2008 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат на Radiometer Medical Aps, че СУК отговаря на стандарт ISO 13485:2003 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат на DIRUI Industrial Co., Ltd, че СУК отговаря на стандарт EN ISO 13458:2003+AC:2009 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат на DIRUI Industrial Co., Ltd, че СУК отговаря на стандарт EN ISO 9001:2008 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат на Biolabo SAS, че СУК отговаря на стандарт EN 13458:2003 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат на Biolabo SAS, че СУК отговаря на стандарт EN 9001:2008 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат на Behnk Elektronik, че СУК отговаря на стандарт EN 13458:2003 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Helena Bioscience;
 - Сертификат на EKF Diagnostics GmbH, че СУК отговаря на стандарт EN ISO 13458:2012+AC:2012 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат за регистрация на Quotient Diagnostic Ltd съгласно стандарти ISO 13485:2003 и EN ISO 13458:2012 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;
 - Сертификат за одобрение на СУК на TOSOH Europe NV съгласно стандарти ISO 9001:2008, ISO 13485:2003, EN ISO 13458:2012 – заверени копия на оригинала и на превода на български език;

31. ЕС сертификати за нанесена CE маркировка върху изделието или декларация за съответствие - копие на оригинала и в официален превод на български език:
- Декларация за ЕС съответствие от Eschweiler GmbH&Co.KG;
 - Сертификат за свободна продажба на Radiometer Medical APS;
 - Декларации за ЕС съответствие от Dirui Industrial Co., Ltd;
 - CE декларации за съответствие от Behnk Elektronik GmbH & Co;
 - Сертификат за свободна продажба на Biolabo SA;
 - Декларация за съответствие от Helena Biosciences Europe;
 - ЕС декларация за съответствие от EKF Diagnostic GmbH;
 - Декларация за съответствие от Quotient Diagnostic Ltd;
 - ЕС декларации за съответствие от Tosoh corporation;
32. Оригинал на Оторизационни документи за изключително представителство:
- Оригинал на оторизационно писмо на фирма Eschweiler GmbH&Co.KG;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма Radiometer Medical APS;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма Dirui Industrial Co., Ltd;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма Behnk Elektronik GmbH & Co;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма Biolabo SA;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма Helena Biosciences Europe;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма EKF Diagnostic;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма Quotient Diagnostic Ltd;
 - Оригинал на оторизационно писмо на фирма Tosoh.

При извършената проверка на представените документи за подбор за обособени позиции: обособена позиция №5-„Консумативи и реактиви за електролитен анализатор „Combi-line“; обособена позиция №11- „Консумативи и реактиви за КГА „ABL-800“; обособена позиция №12-„Експресни ленти за урина“; обособена позиция №14- „Консумативи и реактиви за авт. коагулометър „Thrombolyser Compact X“; обособена позиция №17-„Консумативи и реактиви за автоматичен уринен анализатор „Н-800“ и „FUS-100“; обособена позиция №18 – „Консумативи и реактиви за глюкоанализатор „BIOSEN C“ и „QUO-CHECK“; обособена позиция №20-„Реактиви и консумативи за имунологичен анализатор „AIA-600II“ и съответствието им с условията на Възложителя, комисията прие за валидни представените документи и установи, че същите отговарят на обявените критерии за подбор, съдържащи се в обявлението и документацията за участие, поради което комисията допуска представеното от „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД предложение до етап разглеждане на документите в плик №2-„Предложение за изпълнение на поръчката“ за гореописаните обособени позиции, за които участникът представя предложение.

2. При проверка на предложението на **„ИНТЕР БИЗНЕС 91“ ЕООД** – гр. София, ЕИК 010652246, със седалище и адрес на управление гр. София 1113, обл. София (столица), община Столична, район р-н Слатина, ул. „Искърско шосе“, №1, представлявано от Людмила Зафирова-управител беше установено, че същото е представено в съответствие с разпоредбата на чл. 57, ал.2 от ЗОП и съдържа: плик №1 – „Документи за подбор“ за обособена позиция №31-„Консумативи за система за дигитална идентификация-апарат Вайтек 2“, плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката“ и плик №3 – „Предлагана цена“. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, трима от членовете на комисията подписаха плик №3, след което председателя на комисията отвори плик №2 и трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Председателят на комисията отвори Плик №1 „Документи за подбор” на „ИНТЕР БИЗНЕС 91” ЕООД, оповести документите и информацията, съдържащи се в плика. Комисията провери съответствието им със списъка по чл. 56, ал.1, т.14 от ЗОП.

При извършената проверка на документите в Плик №1 от предложението на „ИНТЕР БИЗНЕС 91” ЕООД, посочени в списъка и проверка на съответствието им, беше установено, че участникът е представил следните документи:

1. Удостоверение от Агенцията по вписванията /ЕИК/ - заверено от „Интер Бизнес 91” ЕООД копие;
2. Копие от документа за регистрация по ЗДДС;
3. Декларации за липса на обстоятелствата по чл. 47, ал.9 от ЗОП – Образец №5;
4. Сертификат за внедрена система за управление на качеството ISO 9001:2008 на „Интер Бизнес 91” ЕООД – заверено от „Интер Бизнес 91” ЕООД копие;
5. Сертификати за внедрена система за управление на качеството ISO 9001:2008 и ISO 13485:2012 на производителя – заверени от „Интер Бизнес 91” ЕООД копия;
6. Декларация за съответствие на производителя - заверено от „Интер Бизнес 91” ЕООД копие;
7. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия - заверено от „Интер Бизнес 91” ЕООД копие;
8. Декларация за минимален остатъчен срок на годност на предлаганите медицински изделия;
9. Оторизационно писмо от производителя – оригинал с превод на български език;
10. Инструкции за употреба на предлаганите медицински изделия – на магнитен носител;
11. Продуктова листа на български език на хартиен носител и Каталог на производителя на магнитен носител;
12. Декларация по чл.82, ал.3 от ЗМИ;
13. Декларация за оригиналност от производителя – заверено от „Интер Бизнес 91” ЕООД копие;
14. Декларация за наличните транспортни средства, необходими за обезпечаване на доставките франко склада на възложителя с представени копия на талоните на същите и декларация, че декларираните транспортни средства са на разположение за срока на изпълнение на поръчката;
15. Декларация за осигуряване на необходимите количества консумативи за целия срок на действие на договора;
16. Декларация, съдържаща списък на техническите лица, които са пряко ангажирани с изпълнението на поръчката, както и списък на лицата отговарящи за контрола на качеството при изпълнение на доставките и декларация, че за срока на изпълнение на поръчката, ще поддържа същия брой лица;
17. Декларация за запознаване с документацията – Образец № 3;
18. Декларация, че участникът ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката – Образец № 4;
19. Декларация за участие по обособени позиции – Образец №13;
20. Декларация по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружества, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици – Образец №7;
21. Декларация за липса на подизпълнител - Образец № 8;
22. Декларация за приемане на условията в проекта на договор- Образец № 10;
23. Декларация по чл.55, ал.7 от ЗОП, и за липса на обстоятелства по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП –Образец № 6;
24. Заявление за участие – Образец № 1;

25. Административни сведения – Образец № 2;
26. Гаранция за участие в процедурата – платежно нареждане – оригинал, придружено със списък на обособените позиции със съответните стойности, за които е внесена;
27. Списък на документите, съдържащи се в офертата и на CD във формат Microsoft Word;

При извършената проверка на представените документи за подбор за обособена позиция №31-„Консумативи за система за дигитална идентификация-апарат Вайтек 2“ и съответствието им с условията на Възложителя, комисията прие за валидни представените документи и установи, че същите отговарят на обявените критерии за подбор, съдържащи се в обявлението и документацията за участие, поради което комисията допуска представеното от „ИНТЕР БИЗНЕС 91“ ЕООД предложение до етап разглеждане на документите в плик №2-„Предложение за изпълнение на поръчката“.

3. При проверка на офертата на **“ЕЛПАК ЛИЗИНГ” ЕООД**, ЕИК 103506445, със седалище и адрес на управление гр. Варна, ул. «Иван Богоров» № 12, представлявано от Пламен Калайджиев – управител, беше установено, че със същата участникът внася предложение по обособени позиции № 12 – „Експресни ленти за урина“ и №28 – „Пластмасови консумативи за микробиология“, и е представена в съответствие с разпоредбата на чл. 57, ал.2 от ЗОП и съдържа: 2 бр. плик №1 – „Документи за подбор“ за горепосочените обособени позиции, 2 бр. пликове №2 – „Техническа оферта“ за горепосочените обособени позиции и плик №3 – „Ценово предложение“. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, трима от членовете на комисията подписаха плик №3, след което председателя на комисията отвори плик №2 и трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Председателят на комисията отвори Плик №1 „Документи за подбор“ на **“ЕЛПАК ЛИЗИНГ” ЕООД**, оповести документите и информацията, съдържащи се в плика. Комисията провери съответствието им със списъка по чл. 56, ал.1, т.14 от ЗОП.

При извършената проверка на документите в Плик №1 от предложението на **“ЕЛПАК ЛИЗИНГ” ЕООД**, посочени в списъка и проверка на съответствието им, беше установено, че участникът е представил следните документи:

Документи за подбор по обособена позиция № 12:

1. Декларация ЕИК.
2. Копия на документи за регистрация по реда на Закона за данък върху добавената стойност.
3. Декларация по чл.47, ал.9 от ЗОП - Образец № 5.
4. Сертификат ISO 9001:2008 на името на участника-копие на оригинала и в официален превод на български език-заверено от участника копие;
5. Сертификат ISO 9001:2008, EN ISO 13485:2003 на името на производителя- копие на оригинала и в официален превод на български език-заверено от участника копие;
6. Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ и ЗОП - за позициите, включващи медицински изделия – копие на оригинала и в официален превод на български език -заверено от участника копие;

7. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ за позициите, включващи медицински изделия, предмет на предложението - заверено от участника копие;

8. Декларация за минимален остатъчен срок на годност на съответния консуматив;

9. Инструкции за употреба;

10. Декларация относно наличието на документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 3 от ЗМИ/;

11. Доказателства за собствени, транспортни средства, необходими за обезпечаване на доставките франко склада на Възложителя. Представени са талони на МПС и доказателства, че декларираните транспортни средства са на разположение на кандидата за срока на изпълнение на поръчката;

12. Декларация от участника за осигуряване на необходимите количества консумативи, за целия срок на действие на договора.

13. Декларация, съдържаща списък на техническите лица (с посочване на имената и заемащата длъжност), които ще бъдат пряко ангажирани с изпълнението на обществената поръчка, както и списък на лицата (с посочване на имената и заемащата длъжност) отговарящи за контрола на качеството при изпълнение на доставките и декларация, че за срока на изпълнение на поръчката, ще поддържа същия брой лица;

14. Декларация за запознаване с документацията - Образец № 3;

15. Декларация, че участникът ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката - Образец № 4;

16. Декларация Образец № 7;

17. Декларация за наличие/липса на подизпълнители - Образец № 8;

18. Декларация за приемане на условията в проекта на договор - Образец № 10;

19. Декларация за участие по обособени позиции - Образец № 13;

20. Декларация по чл. 55, ал. 7 от ЗОП – Образец № 6;

21. Заявление за участие - Образец № 1;

22. Административни сведения - Образец № 2;

23. Документ за внесена гаранция за участие, придружен със списък на обособените позиции, за които е внесена гаранция за обособена позиция № 12 и 28.

24. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника.

При извършената проверка на представените документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя за обособена позиция № 12, комисията установи, че със същите не са представени следните документи, изисквани от възложителя, съгласно Раздел 6.2, т.3 от Общите условия, а именно:

1. Оторизационно писмо или друг еквивалентен документ, за изключително представителство на фирмата производител на реактиви и консумативи за позиции за реактиви и консумативи за определени апарати, издадено на името на съответния участник - оригинал или нотариално заверено копие и

2. Анализни сертификати /оригинални или заверени "вярно с оригинала"/, документиращи произхода и текущия контрол на качеството на предлаганите продукти, съгласно изискванията за добра производствена практика.

Предвид гореизложеното и на основание чл. 68, ал. 8 и ал. 9 от ЗОП, комисията указва на участника **в срок от 5 работни дни** от получаване на копие от

настоящия протокол да представи изискуемите, съгласно съгласно Раздел 6.2, т.3 от Общите условия документи за обособена позиция №12, а именно:

1. Оторизационно писмо или друг еквивалентен документ, за изключително представителство на фирмата производител на реактиви и консумативи за позиции за реактиви и консумативи за определени апарати, издадено на името на съответния участник - оригинал или нотариално заверено копие и

2. Анализни сертификати /оригинални или заверени "вярно с оригинала"/, документиращи произхода и текущия контрол на качеството на предлаганите продукти, съгласно изискванията за добра производствена практика.

Документи за подбор по обособена позиция № 28:

1. Декларация ЕИК.

2. Копия на документи за регистрация по реда на Закона за данък върху добавената стойност.

3. Декларация по чл.47, ал.9 от ЗОП - Образец № 5.

4. Сертификат ISO 9001:2008 на името на участника-копие на оригинала и в официален превод на български език-заверено от участника копие;

5. Сертификат ISO 9001:2008, EN ISO 13485:2012 на името на производителя- копие на оригинала и в официален превод на български език-заверено от участника копие;

6. Декларация за съответствие с Директива 98/79/ЕЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ и ЗОП - за позициите, включващи медицински изделия – копие на оригинала и в официален превод на български език -заверено от участника копие;

7. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ за позициите, включващи медицински изделия, предмет на предложението - заверено от участника копие;

8. Декларация за минимален остатъчен срок на годност на съответния консуматив;

9. Инструкции за употреба;

10. Декларация относно наличието на документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 3 от ЗМИ/;

11. Доказателства за собствени, транспортни средства, необходими за обезпечаване на доставките франко склада на Възложителя. Представени са талони на МПС и доказателства, че декларираните транспортни средства са на разположение на кандидата за срока на изпълнение на поръчката;

12. Декларация от участника за осигуряване на необходимите количества консумативи, за целия срок на действие на договора.

13. Декларация, съдържаща списък на техническите лица (с посочване на имената и заеманата длъжност), които ще бъдат пряко ангажирани с изпълнението на обществената поръчка, както и списък на лицата (с посочване на имената и заеманата длъжност) отговарящи за контрола на качеството при изпълнение на доставките и декларация, че за срока на изпълнение на поръчката, ще поддържа същия брой лица;

14. Декларация за запознаване с документацията - Образец № 3;

15. Декларация, че участникът ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката - Образец № 4;

16. Декларация Образец №7;

17. Декларация за наличие/липса на подизпълнители - Образец № 8;
18. Декларация за приемане на условията в проекта на договор-Образец № 10;
19. Декларация за участие по обособени позиции - Образец № 13;
20. Декларация по чл. 55, ал.7 от ЗОП – Образец №6;
21. Заявление за участие - Образец № 1;
22. Административни сведения - Образец № 2;
23. Документ за внесена гаранция за участие, придружен със списък на обособените позиции, за които е внесена гаранция за обособена позиция №12 и 28.
24. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника.

При извършената проверка на представените документи за подбор и съответствието им с условията на Възложителя за обособена позиция №28, комисията установи, че със същите не са представени следните документи, изисквани от възложителя, съгласно Раздел 6.2, т.3 от Общите условия, а именно: Оторизационно писмо или друг еквивалентен документ, за изключително представителство на фирмата производител на реактиви и консумативи за позиции за реактиви и консумативи за определени апарати, издадено на името на съответния участник - оригинал или нотариално заверено копие.

Предвид гореизложеното и на основание чл. 68, ал.8 и ал.9 от ЗОП, комисията указва на участника **в срок от 5 работни дни** от получаване на копие от настоящия протокол да представи изискуемите, съгласно Раздел 6.2, т.3 от Общите условия документи за обособена позиция № 28, а именно: Оторизационно писмо или друг еквивалентен документ, за изключително представителство на фирмата производител на реактиви и консумативи за позиции за реактиви и консумативи за определени апарати, издадено на името на съответния участник - оригинал или нотариално заверено копие.

4. При проверка на предложението на **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД** – гр. София, ЕИК 103267194, със седалище и адрес на управление гр. София 1756, обл. София (столица), община Столична, район р-н Изгрев, ул. „Лъчезар Станчев” №5, Софарма Бизнес Тауърс, Сграда „А“, ет.12, представлявано от Димитър Георгиев Димитров-изпълнителен директор беше установено, че същото е представено в съответствие с разпоредбата на чл. 57, ал.2 от ЗОП и съдържа: плик №1 – „Документи за подбор” за обособена позиция №2-„Консумативи и реактиви за клинично-химичен анализатор „ARCHITECT с 8000“; обособена позиция №3- „Консумативи и реактиви за имунологичен анализатор „ARCHITECT i 2000“; обособена позиция №4-„Консумативи и реактиви за хематологичен брояч „CELL DYN 3700“, плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката” и плик №3 – „Предлагана цена”. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, трима от членовете на комисията подписаха плик №3, след което председателя на комисията отвори плик №2 и трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Председателят на комисията отвори Плик №1 „Документи за подбор” на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД, оповести документите и информацията, съдържащи се в плика. Комисията провери съответствието им със списъка по чл. 56, ал.1, т.14 от ЗОП.

При извършената проверка на документите в Плик №1 от предложението на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД, посочени в списъка и проверка на съответствието им, беше установено, че участникът е представил следните документи:

I. Документи за подбор за консумативи и реактиви за клинично-химичен анализатор „ARCHITECT с 8000“ (обособена позиция №2) :

1. Документи за съдебна регистрация – първоначална и последващи промени – заверени копия;
2. Удостоверение за Актуално състояние от Агенцията по вписванията № 2015/08.04.2014 г. – нотариално заверено копие;
3. Данъчна регистрация, ДДС регистрация и Код по БУЛСТАТ – заверени копия;
4. Декларация по чл.47, ал.9 от ЗОП, образец №5– оригинал;
5. Доказателства за техническите възможности за изпълнение на поръчката:
 - 5.1. Сертификат ISO 9001:2008 на “СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД от SGS, за следните дейности: Търговия на едро с лекарствени продукти, медицински изделия, санитарно-хигиенни материали, хранителни добавки и детски храни, козметични продукти, продукти за дезинфекция, дезинсекция и дератизация. Услуги по предистрибуция, включващи логистика, финанси, съхранение и дистрибуция на продукти за клинични изпитвания. Добра дистрибуторска практика. Търговия с медицинска апаратура. Сервизно обслужване на оборудване за клинична диагностика - заверено копие;
 - 5.2. Сертификат ISO 9001:2008 и ISO 13485:2003 на производителя – заверено копие с превод на български език;
 - 5.3. Декларации за съответствие за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО или Директива 98/79/ЕЕС, издадени от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ и ЗОП – заверени копия с превод на български език;
 - 5.4. Разрешение № IV-P-T /МИ-259/ 09.01.2008 г., за търговия на едро с медицински изделия и последващи промени, издадени от ИАЛ – заверени копия;
 - 5.5. Декларация за минимален остатъчен срок на годност на предлаганите консумативи – оригинал;
 - 5.6. Оторизационно писмо от производителя, удостоверяващо валидни права за продажба на територията на РБългария на медицинските изделия на производителя, на името на „Софарма Трейдинг” АД, във връзка с участие в настоящата обществена поръчка, валидни за срока на договора – оригинал с официален превод на български език;
 - 5.7. Анализен сертификат, документиращ произхода и текущия контрол на качеството на предлаганите продукти, съгласно изискванията за добра производствена практика - заверено копие и Декларация за предоставяне на анализни сертификати за оферирания медицински реактиви и консумативи при поискване от страна на Възложителя – оригинал;
 - 5.8. Работни процедури /инструкции за употреба/ на предлаганите реактиви и консумативи – заверени копия;
 - 5.9. Декларация относно наличието на документирана система по чл. 82, ал. 3 от ЗМИ – оригинал;
 - 5.10. Декларация от производителя за съвместимост на предлаганите консумативи, включени в позицията със съответния апарат, за който са предназначени при участие за консумативи, предназначени за апарати тип „затворена система” - оригинал;
 - 5.11. Каталози, брошури на предлаганите лабораторни реактиви и консумативи – заверени копия;

- 5.12. Декларация за обстоятелствата по чл. 51, ал.1, т. 9 от ЗОП (списък на наличните моторни превозни средства), придружена от копия на талоните на декларираните МПС – оригинал и заверени копия;
- 5.13. Декларация за осигуряване на количествата за срока на договора – оригинал;
- 5.14. Декларация за обстоятелствата по чл. 51, ал.1, т. 4 от ЗОП (ръководен персонал и персонал, отговорен за изпълнението на поръчката, както и персонал, отговарящ за контрола по качеството) – оригинал;
- 5.15. Декларация, че за срока на действие на договора ще се поддържат същия брой лица – оригинал;
6. Декларация за запознаване с документацията, образец №3 – оригинал;
 7. Декларация за спазване на всички условия, необходими за изпълнение на поръчката, образец №4 – оригинал;
 8. Декларация за участие по обособени позиции, образец №13 – оригинал;
 9. Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, образец №7 – оригинал;
 10. Декларация за липса на подизпълнители, образец №8 – оригинал;
 11. Декларация за приемане условията в проекта на договор, образец №10 – оригинал; Декларация по чл. 55, ал. 7 от ЗОП и за липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП, образец №6 – оригинал;
 12. Заявление за участие от „Софарма Трейдинг“ АД за участие в настоящата процедура, образец №1 – оригинал;
 13. Административни сведения, образец №2 – оригинал;
 14. Документ за внесена гаранция за участие в процедурата - Банкова гаранция за участие по обособена позиция №2, учредена в полза на “МБАЛ-Бургас” АД, в размер 1 800,00 лева (*хиляда и осемстотин лева*) – оригинал;
 15. Списък на документите и информацията, съдържащи се в офертата – оригинал, на хартиен и електронен носител;
 16. Пълномощно за представителство – нотариално заверен оригинал.

II. Документи за подбор за консумативи и реактиви за имунологичен анализатор „ARCHITECT i 2000“ (обособена позиция №3) :

1. Удостоверение за Актуално състояние от Агенцията по вписванията № 2015/08.04.2014 г. – нотариално заверено копие;
2. Данъчна регистрация, ДДС регистрация и Код по БУЛСТАТ – заверени копия;
3. Декларация по чл.47, ал.9 от ЗОП, подписана от Димитър Георгиев Димитров, Огнян Иванов Донеv, Александър Калоферов Райчев за липса на обстоятелствата по чл.47, ал.1, ал.2, т.1, 4 и 5 и ал.5 от ЗОП (по образец) – оригинал;
4. Доказателства за техническите възможности за изпълнение на поръчката:
 - 1.1. Сертификат ISO 9001:2008 на “СОФАРМА ТРЕЙДИНГ”АД от SGS, за следните дейности: Търговия на едро с лекарствени продукти, медицински изделия, санитарно-хигиенни материали, хранителни добавки и детски храни, козметични продукти, продукти за дезинфекция, дезинсекция и дератизация. Услуги по предистрибуция, включващи логистика, финанси, съхранение и дистрибуция на продукти за клинични изпитвания. Добра дистрибуторска практика. Търговия с медицинска апаратура. Сервизно обслужване на оборудване за клинична диагностика - заверено копие;

- 1.2. Сертификат ISO 9001:2008 и ISO 13485:2003 на производителя – заверено копие с превод на български език;
- 1.3. Декларации за съответствие, за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО или Директива 98/79/ЕЕС, издадени от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ и ЗОП – заверени копия с превод на български език;
- 1.4. Разрешение № IV-P-T /МИ-259/ 09.01.2008 г., за търговия на едро с медицински изделия и последващи промени, издадени от ИАЛ – заверени копия;
- 1.5. Декларация за минимален остатъчен срок на годност на предлаганите консумативи – оригинал;
- 1.6. Оторизационно писмо от производителя, удостоверяващо валидни права за продажба на територията на РБългария на медицинските изделия на производителя, на името на „Софарма Трейдинг“ АД, във връзка с участие в настоящата обществена поръчка, валидни за срока на договора – оригинал с официален превод на български език;
- 1.7. Анализен сертификат, документиращ произхода и текущия контрол на качеството на предлаганите продукти, съгласно изискванията за добра производствена практика - заверено копие и Декларация за предоставяне на анализни сертификати за оферираните медицински реактиви и консумативи при поискване от страна на Възложителя – оригинал;
- 1.8. Работни процедури /инструкции за употреба/ на предлаганите реактиви и консумативи – заверени копия;
- 1.9. Декларация относно наличието на документирана система по чл. 82, ал. 3 от ЗМИ – оригинал;
- 1.10. Декларация от производителя за съвместимост на предлаганите консумативи, включени в позицията със съответния апарат, за който са предназначени при участие за консумативи, предназначени за апарати тип „затворена система” - оригинал;
- 1.11. Каталози, брошури на предлаганите лабораторни реактиви и консумативи – заверени копия;
- 1.12. Декларация за обстоятелствата по чл. 51, ал.1, т. 9 от ЗОП (списък на наличните моторни превозни средства), придружена от копия на талоните на декларираните МПС– оригинал и заверени копия;
- 1.13. Декларация за осигуряване на количествата за срока на договора – оригинал;
- 1.14. Декларация за обстоятелствата по чл. 51, ал.1, т. 4 от ЗОП (ръководен персонал и персонал, отговорен за изпълнението на поръчката, както и персонал, отговарящ за контрола по качеството) – оригинал;
- 1.15. Декларация, че за срока на действие на договора ще се поддържат същия брой лица – оригинал;
2. Декларация за запознаване с документацията, по образец – оригинал;
3. Декларация за спазване на всички условия, необходими за изпълнение на поръчката, по образец – оригинал;
4. Декларация за участие по обособени позиции, по образец – оригинал;
5. Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, по образец – оригинал;
6. Декларация за липса на подизпълнители /по чл. 56, ал.1, т. 8 от ЗОП/, по образец – оригинал;

7. Декларация за приемане условията в проекта на договор, по образец – оригинал;
8. Декларация по чл. 55, ал. 7 от ЗОП и за липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП, по образец – оригинал;
9. Заявление за участие от „Софарма Трейдинг“ АД за участие в настоящата процедура, по образец – оригинал;
10. Административни сведения, по образец – оригинал;
11. Документ за внесена гаранция за участие в процедурата - Банкова гаранция за участие по обособена позиция №3, учредена в полза на „МБАЛ-Бургас“ АД, в размер 815,00 лева (*осемстотин и петнадесет лева*) – оригинал;
12. Списък на документите и информацията, съдържащи се в офертата – оригинал, на хартиен и електронен носител;
13. Пълномощно за представителство на името на Калоян Насков Монеv – нотариално заверен оригинал;

III. Документи за подбор за консумативи и реактиви за хематологичен брояч „CELL DYN 3700“ (обособена позиция №4):

1. Удостоверение за Актуално състояние от Агенцията по вписванията № 2015/08.04.2014 г. – нотариално заверено копие;
2. Данъчна регистрация, ДДС регистрация и Код по БУЛСТАТ – заверени копия;
3. Декларация по чл.47, ал.9 от ЗОП, образец №5– оригинал;
4. Доказателства за техническите възможности за изпълнение на поръчката:
 - 5.1. Сертификат ISO 9001:2008 на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“АД от SGS, за следните дейности: Търговия на едро с лекарствени продукти, медицински изделия, санитарно-хигиенни материали, хранителни добавки и детски храни, козметични продукти, продукти за дезинфекция, дезинсекция и дератизация. Услуги по предистрибуция, включващи логистика, финанси, съхранение и дистрибуция на продукти за клинични изпитвания. Добра дистрибуторска практика. Търговия с медицинска апаратура. Сервизно обслужване на оборудване за клинична диагностика - заверено копие;
 - 5.2. Сертификат ISO 9001:2008 и ISO 13485:2003 на производителя – заверено копие с превод на български език;
 - 5.3. Декларации за съответствие за продуктите, за които сертификат за качество е неприложим съгласно Директива 93/42/ЕИО или Директива 98/79/ЕЕС, издадени от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ и ЗОП – заверени копия с превод на български език;
 - 5.4. Разрешение № IV-Р-Т /МИ-259/ 09.01.2008 г., за търговия на едро с медицински изделия и последващи промени, издадени от ИАЛ – заверени копия;
 - 5.5. Декларация за минимален остатъчен срок на годност на предлаганите консумативи – оригинал;
 - 5.6. Оторизационно писмо от производителя, удостоверяващо валидни права за продажба на територията на РБългария на медицинските изделия на производителя, на името на „Софарма Трейдинг“ АД, във връзка с участие в настоящата обществена поръчка, валидни за срока на договора – оригинал с официален превод на български език;
 - 5.7. Анализен сертификат, документиращ произхода и текущия контрол на качеството на предлаганите продукти, съгласно изискванията за добра производствена практика - заверено копие и Декларация за предоставяне на анализни сертификати за офериранияте медицински рективи и консумативи при поискване от страна на Възложителя – оригинал;
 - 5.8. Декларация относно наличието на документирана система по чл. 82, ал. 3 от ЗМИ – оригинал;

- 5.9. Декларация от производителя за съвместимост на предлаганите консумативи, включени в позицията със съответния апарат, за който са предназначени при участие за консумативи, предназначени за апарати тип „затворена система” - оригинал;
- 5.10. Каталози, брошури на предлаганите лабораторни реактиви и консумативи – заверени копия;
- 5.11. Декларация за обстоятелствата по чл. 51, ал.1, т. 9 от ЗОП (списък на наличните моторни превозни средства), придружена от копия на талоните на декларираните МПС– оригинал и заверени копия;
- 5.12. Декларация за осигуряване на количествата за срока на договора – оригинал;
- 5.13. Декларация за обстоятелствата по чл. 51, ал.1, т. 4 от ЗОП (ръководен персонал и персонал, отговорен за изпълнението на поръчката, както и персонал, отговарящ за контрола по качеството) – оригинал;
- 5.14. Декларация, че за срока на действие на договора ще се поддържат същия брой лица – оригинал;
6. Декларация за запознаване с документацията, образец №3– оригинал;
7. Декларация за спазване на всички условия, необходими за изпълнение на поръчката, образец №4– оригинал;
8. Декларация за участие по обособени позиции, образец №13 – оригинал;
9. Декларация по чл. 3, т. 8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, образец №7– оригинал;
10. Декларация за липса на подизпълнители, образец №8– оригинал;
11. Декларация за приемане условията в проекта на договор, образец №10 – оригинал;
12. Декларация по чл. 55, ал. 7 от ЗОП и за липса на обстоятелство по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП, образец №6– оригинал;
13. Заявление за участие от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД за участие в настоящата процедура, образец №1 – оригинал;
14. Административни сведения, образец №2 – оригинал;
15. Документ за внесена гаранция за участие в процедурата - Банкова гаранция за участие по обособена позиция №4, учредена в полза на “МБАЛ-Бургас” АД, в размер 320,00 лева (*триста и двадесет лева*) – оригинал;
16. Списък на документите и информацията, съдържащи се в офертата – оригинал, на хартиен и електронен носител;
17. Пълномощно за представителство на името на Калоян Насков Монеv – нотариално заверен оригинал;

При извършената проверка на представените документи за подбор за горепосочените обособени позиции и съответствието им с условията на Възложителя, предвид получена информация с писмо вх. №1158/27.01.2015г. на „МБАЛ-Бургас“ АД относно прекратени дистрибуционни взаимоотношения между АБОТ и „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД като оторизиран дистрибутор на АБОТ, Комисията взе решение на основание чл. 68 ал.11 т.1 от ЗОП да изиска от „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД информация и данни относно оторизацията и датата на прекратяване на дистрибуционни взаимоотношения между АБОТ и „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД, касаещи участието на „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД за обособена позиция №2 - Консумативи и реактиви за клинично-химичен анализатор „ARCHITECT с 8000“, обособена позиция №3 - Консумативи и реактиви за имунологичен анализатор „ARCHITECT i 2000“ и обособена позиция №4 - Консумативи и реактиви за

хематологичен брояч „CELL DYN 3700“ от Техническата спецификация на настоящата процедура.

Предвид гореизложеното и на основание чл. 68, ал.8 и ал.9 от ЗОП, комисията указва на участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД **в срок от 5 работни дни** от получаване на копие от настоящия протокол да представи изискуемите информация и данни.

5. При проверка на предложението на **„РИДАКОМ“ ЕООД** – гр. София, ЕИК 175040885, със седалище и адрес на управление гр. София 1618, район р-н Красно село, ул. „Коломан“ №1, Административна сграда „Славия“, офис 217, представлявано от Дечо Петров Дечев-управител беше установено, че същото е представено в съответствие с разпоредбата на чл. 57, ал.2 от ЗОП и съдържа: плик №1 – „Документи за подбор“ за обособени позиции, за които участника е представил предложение, а именно: обособена позиция №21-„Антибиотични и антимикотични дискове“; обособена позиция №22- „Диагностични серуми за аглутинация на чревни патогени“; обособена позиция №23-„Тест дискове и мануални бактериологични тестове за биохимична идентификация“; обособена позиция №24- „Суши хранителни среди и готови за употреба среди“; обособена позиция №26-„Бързи тестове за латекс аглутинация“; обособена позиция №27 – „Реактиви“; обособена позиция №28- „Пластмасови консумативи за микробиология“; обособена позиция №30 – „Консумативи за център по репродуктивна медицина“ и обособена позиция №31- „Консумативи за система за дигитална идентификация -апарат „Вайтек 2“ плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката“ за гореописаните обособени позиции и плик №3 – „Предлагана цена“. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, трима от членовете на комисията подписаха плик №3, след което председателя на комисията отвори плик №2 и трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Председателят на комисията отвори Плик №1 „Документи за подбор“ на „РИДАКОМ“ ЕООД, оповести документите и информацията, съдържащи се в плика. Комисията провери съответствието им със списъка по чл. 56, ал.1, т.14 от ЗОП.

При извършената проверка на документите в Плик №1 от предложението на „РИДАКОМ“ ЕООД, посочени в списъка и проверка на съответствието им, беше установено, че участникът е представил следните документи:

1. Документ за ЕИК;
2. Регистрация по ЗДДС;
3. Декларация по чл.47, ал.9 от ЗОП - Образец № 5.
4. Сертификат ISO 9001:2008 на името на участника;
5. Сертификат ISO 9001:2008, EN ISO 13485:2003 на името на производителите;
6. Декларации за СЕ маркировка;
7. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия;
8. Декларация за минимален остатъчен срок на годност;
9. Оторизационни писма от фирмите-производители;
10. Работни процедури на предлаганите реактиви и консумативи;
11. Каталози на производителите;
12. Декларация за система за проследяемост, чл.82, ал.4 от ЗМИ;
13. Доказателство за наличието на транспортни средства и договори с куриерски фирми;

14. Декларация за осигуряване на необходимите количества за целия срок на договора;
15. Декларация за техническите лица;
16. Декларация за запознаване с документацията-образец №3;
17. Декларация – Образец №4;
18. Декларация – Образец №13;
19. Декларация – Образец №7;
20. Декларации подизпълнители - Образец №8;
21. Декларация за приемане на условията в проекта на договора-Образец №10;
22. Декларация – Образец №6;
23. Заявление за участие –Образец №1;
24. Административни сведения – Образец №2;
25. Гаранция за участие – платежно нареждане и списък на обособените позиции;
26. Списък на документите-оригинал.

При извършената проверка на представените документи за подбор за горепосочените обособени позиции и съответствието им с условията на Възложителя, комисията прие за валидни представените документи и установи, че същите отговарят на обявените критерии за подбор, съдържащи се в обявлението и документацията за участие, поради което комисията допуска представеното от „РИДАКОМ” ЕООД предложение до етап разглеждане на документите в плик №2-„Предложение за изпълнение на поръчката“.

6. При проверка на предложението на „АКВАХИМ” АД – гр. София, ЕИК 200984964, със седалище и адрес на управление гр. София 1582, община Столична, район р-н Искър, „Проф. Цветан Лазаров “ №83, представлявано от Камелия Цанкова-изпълнителен директор беше установено, че същото е представено в съответствие с разпоредбата на чл. 57, ал.2 от ЗОП и съдържа: плик №1 – „Документи за подбор” за обособени позиции, за които участника е представил предложение, а именно: обособена позиция №32-„Консумативи за клинична патология“ и обособена позиция №33- „Консумативи за хистологична лаборатория“, плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката” за гореописаните обособени позиции и плик №3 – „Предлагана цена”. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, трима от членовете на комисията подписаха плик №3, след което председателя на комисията отвори плик №2 и трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Председателят на комисията отвори Плик №1 „Документи за подбор” на „АКВАХИМ” АД, оповести документите и информацията, съдържащи се в плика. Комисията провери съответствието им със списъка по чл. 56, ал.1, т.14 от ЗОП.

При извършената проверка на документите в Плик №1 от предложението на „АКВАХИМ” АД, посочени в списъка и проверка на съответствието им, беше установено, че участникът е представил следните документи:

1. Удостоверение за актуално състояние на АКВАХИМ АД – заверено копие ;
2. Документи за регистрация по ЗДДС – заверено копие ;
3. Декларация за липса на обстоятелствата по чл. 47, ал. 9, съгласно Образец 5 – оригинал;
4. Сертификат за поддържана Система за управление на качество ISO 9001:2008 на „Аквахим“ АД – заверено копие ;
5. Сертификат за качество ISO 9001:2000 и ISO 13485:2012 на производител – заверено копие, придружено с превод на български език;

6. Декларация за съответствие и нанесена СЕ маркировка за предлаганите продукти - заверено копие, придружено с превод на български език;
7. Декларация за неприложимост на Декларация за съответствие и СЕ маркировка – оригинал;
8. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия – заверено копие ;
9. Декларация за остатъчен срок на годност /не по-малко от 75%/ - оригинал;
10. Документ удостоверяващ регистрация на химикалите по REACH, съгласно Регламент (ЕО) 1907/2006г. – заверени копия В.О., придружени с превод на български език;
11. Анализни сертификати и други документи за качество за продукти, които не са медицински изделия по смисъла на ЗМИ (ако е приложимо) – заверени копия ;
12. Декларация за поддържане на документирана система, съгласно изискванията на чл.82, ал.3 от ЗМИ – оригинал;
13. Списък на транспортните средства – оригинал, придружен с копия на талоните на автомобилите – заверени копия;
14. Декларация за осигуряване необходимите количества консумативи за целия срок на договора – оригинал;
15. Декларация, съдържаща списък на техническите лица, които ще бъдат пряко ангажирани с изпълнението на обществената поръчка и списък на лицата отговарящи за контрола на качеството – оригинал;
16. Декларация за поддържане на същия брой лица при изпълнение на поръчката – оригинал;
17. Декларация за запознаване с документацията, съгласно Образец 3 – оригинал;
18. Декларация, че ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката, съгласно Образец 4 – оригинал;
19. Декларация за участие по обособени позиции, съгласно Образец 13 – оригинал;
20. Декларация по чл.3, т.8 от Закон за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикция с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици, съгласно Образец №7 – оригинал;
21. Декларация за липса на подизпълнители, съгласно Образец 8 – оригинал;
22. Декларация за приемане на условията в проекта на договора, съгласно Образец 1;
23. Декларация по чл. 55, ал. 7 от ЗОП за липса на обстоятелствата по чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП, съгласно Образец 6 – оригинал;
24. Заявление за участие, съгласно Образец 1 – оригинал;
25. Административни сведения, съгласно Образец 2 – оригинал;
26. Документ за внесена гаранция за участие, придружен от списък на позициите, за които се отнася – оригинал;
27. Списък на документите – оригинал на хартиен и ел. носител;
28. Пълномощно на лицето, упълномощено да подпише офертата – оригинал.

При извършената проверка на представените документи за подбор за горепосочените обособени позиции и съответствието им с условията на Възложителя, комисията прие за валидни представените документи и установи, че същите отговарят на обявените критерии за подбор, съдържащи се в обявлението и документацията за участие, поради което комисията допуска представеното от „АКВАХИМ“ АД предложение до етап разглеждане на документите в плик №2 - „Предложение за изпълнение на поръчката“.

7. При проверка на предложението на **„Медицинска Техника Инженеринг“** ООД – гр. София, ЕИК 831641528, със седалище и адрес на управление гр. София

1750, ж.к. Младост 1, бл. 28Б/ул. „Димитър Моллов“/, представлявано от Йонка Христова Гетова-Христанова-управител и Димитър Георгиев Конов-прокурист беше установено, че същото е представено в съответствие с разпоредбата на чл. 57, ал.2 от ЗОП и съдържа: плик №1 – „Документи за подбор“ за обособени позиции, за които участника е представил предложение, а именно: обособена позиция №1-„Консумативи и реактиви за клинично-химичен анализатор „ACE“; обособена позиция №7- „Реактиви за клинична химия с адаптирани програми за „COBAS MIRA PLUS“; обособена позиция №9-„Консумативи за анализатор ESR „KABE“; обособена позиция №10-„Консумативи и реактиви за глюкоанализатор „KABE“; обособена позиция №12-„Експресни ленти за урина“; обособена позиция №13-„Консумативи и реактиви за хематологичен брояч „QUINTUS“; обособена позиция №15-„Лабораторна стъклария и пластмаса“; обособена позиция №16-„Консумативи и реактиви за хематологичен брояч „MEDONIC“ М-серия“; обособена позиция №19-„Контролни материали“; обособена позиция №28-„Пластмасови консумативи за микробиология“; обособена позиция №32-„Консумативи за клинична патология“; обособена позиция №33-„Консумативи за хистологична лаборатория“, плик №2 – „Предложение за изпълнение на поръчката“ за гореописаните обособени позиции и плик №3 – „Предлагана цена“. Преди да пристъпи към отваряне и проверка на документите, представени с плик №1, трима от членовете на комисията подписаха плик №3, след което председателя на комисията отвори плик №2 и трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Председателят на комисията отвори Плик №1 „Документи за подбор“ на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, оповести документите и информацията, съдържащи се в плика. Комисията провери съответствието им със списъка по чл. 56, ал.1, т.14 от ЗОП.

При извършената проверка на документите в Плик №1 от предложението на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, посочени в списъка и проверка на съответствието им, беше установено, че участникът е представил следните документи:

I. Документи за подбор за консумативите и реактивите за Клинична лаборатория (обособени позиции № № 1, 7, 9, 10, 12, 13, 15, 16, 19) :

1. Списък на документите, съдържащи се в офертата – на хартиен и електронен носител /CD/
2. Декларация за ЕИК в ТР /оригинал/
3. Документи за регистрация по ЗДДС /копие заверено от участника/
4. Декларация за липсата на обстоятелства по чл. 47, ал. 9 от ЗОП –образец №5 /оригинал/
5. Сертификат ISO 9001:2008 за внедрена система за управление на качеството на участника /копие заверено от участника/
6. Сертификати ISO 13485:2003 и/или 9001:2000 за внедрена система за управление на качеството на производителите /копия заверени от участника/
7. Декларации за съответствие според Директива 98/79/ЕС или Декларации за съответствие според Директива 93/42/ЕЕС и/или СЕ сертификати /копия заверени от участника/
8. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ, придружено от Разрешения за промяна- /копия заверени от участника/
9. Декларация за остатъчен срок на годност на оферираните консумативи /оригинал/

10. Оторизационни писма – нотариално заверени копия;
 11. Анализни сертификати - /копия заверени от участника/
 12. Работни процедури - /копия заверени от участника/
 13. Декларация за наличието на документирана система по смисъла на глава седма от ЗМИ /оригинал/
 14. Декларации за съвместимост на реактивите и консумативите с наличната при възложителя апаратура или каталог за оригиналните реактиви и консумативи;
 15. Декларация за оборудването и техническите съоръжения, с които кандидата разполага за изпълнение на поръчката – МПС /оригинал/
 16. Доказателства, че декларираните транспортни средства са на разположение на кандидата за целия срок на договора - талони на автомобилите и договори за лизинг, както и договор със куриерска фирма- /копия заверени от участника/
 17. Декларация за осигуряване на необходимите количества консумативи за целия срок на действие на договора;
 18. Списък на лицата, отговарящи за изпълнението на поръчката, включително на тези, отговарящи за контрола на качеството /оригинал/
 19. Декларация, че за срока на изпълнение на поръчката участника ще поддържа същия брой лица /оригинал/
 20. Декларация за запознаване с документацията – образец №3 /оригинал/
 21. Декларация, че участникът ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката– образец №4/оригинал/
 22. Декларация за участие по обособени позиции –образец №13 /оригинал/
 23. Декларации по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици– образец №7 /оригинали/
 24. Декларации за липса на подизпълнители –образец №8 /оригинал/
 25. Декларация за приемане на условията в проекта на договора –образец №10 /оригинал/
 26. Декларация по чл.55, ал.7 от ЗОП, и за липса на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП-образец №6 /оригинал/
 27. Заявление за участие –образец №1 /оригинал/
 28. Административни сведения –образец №2 /оригинал/
 29. Документ за внесена гаранция за участие /оригинал на Банкова гаранция за участие/, придружен от справка към гаранцията /оригинал/;
 30. Пълномощно на лицето подписващо офертата /нотариално заверен оригинал/.
- II. Документи за подбор за консумативите и реактивите за Клинична микробиология (обособена позиция № 28):

- 1.Списък на документите, съдържащи се в офертата – на хартиен и електронен носител /CD/
- 2.Декларация за ЕИК в ТР /оригинал/ ;
- 3.Документи за регистрация по ЗДДС /копие заверено от участника/ ;
- 4.Декларация за липсата на обстоятелства по чл. 47, ал. 9 от ЗОП –образец №5; /оригинал/ ;

5.Сертификат ISO 9001:2008 за внедрена система за управление на качеството на участника /копие заверено от участника/ ;

6.Сертификати ISO 13485:2003 и/или 9001:2000 за внедрена система за управление на качеството на производителите /копия заверени от участника/;

7.Декларации за съответствие според Директива 98/79/ЕС или Декларации за съответствие според Директива 93/42/ЕЕС и/или СЕ сертификати /копия заверени от участника/;

8.Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ, придружено от Разрешения за промяна /копия заверени от участника/

9.Декларация за остатъчен срок на годност на оферираните консумативи /оригинал/

10.Оторизационни писма – нотариално заверени копия;

11.Работни процедури /копия заверени от участника/;

12.Каталози/брошури;

13.Декларация за наличието на документирана система по смисъла на глава седма от ЗМИ ; /оригинал/ ;

14.Декларации за съвместимост на реактивите и консумативите с наличната при възложителя апаратура или каталог за оригиналните реактиви и консумативи; - не е приложимо

15.Декларация за оборудването и техническите съоръжения, с които кандидата разполага за изпълнение на поръчката – МПС /оригинал/ ;

16.Доказателства, че декларираните транспортни средства са на разположение на кандидата за целия срок на договора - талони на автомобилите и договори за лизинг, както и договор със куриерска фирма /копия заверени от участника/ ;

17.Декларация за осигуряване на необходимите количества консумативи за целия срок на действие на договора;

18.Списък на лицата, отговарящи за изпълнението на поръчката, включително на тези, отговарящи за контрола на качеството/оригинал/ ;

19.Декларация, че за срока на изпълнение на поръчката участника ще поддържа същия брой лица/оригинал/ ;

20.Декларация за запознаване с документацията – образец №3 /оригинал/ ;

21.Декларация, че участникът ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката– образец №4 /оригинал/ -;

22.Декларация за участие по обособени позиции –образец №13 /оригинал/ ;

23.Декларации по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици– образец №7 /оригинали/ ;

24.Декларации за липса на подизпълнители -- образец №8 /оригинал/ ;

25.Декларация за приемане на условията в проекта на договора –образец №10 /оригинал/ ;

26.Декларация по чл.55, ал.7 от ЗОП, и за липса на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП – образец №6 /оригинал/ ;

27.Заявление за участие –образец №1 /оригинал/;

28.Административни сведения – образец №2 /оригинал/ ;

29.Документ за внесена гаранция за участие / Банкова гаранция - оригинал/, придружен от справка към гаранцията /оригинал/;

30.Пълномощно на лицето подписващо офертата /нотариално заверен оригинал/.

III. Документи за подбор за консумативите и реактивите за Клинична патоанатомия (обособени позиции № № 32 и 33) :

1.Списък на документите, съдържащи се в офертата – на хартиен и електронен носител /CD/

2.Декларация за ЕИК в ТР /оригинал/ ;

3.Документи за регистрация по ЗДДС /копие заверено от участника/ ;

4.Декларация за липсата на обстоятелства по чл. 47, ал. 9 от ЗОП –образец №5 /оригинал/ ;

5.Сертификат ISO 9001:2008 за внедрена система за управление на качеството на участника /копие заверено от участника/ ;

6.Сертификати ISO 13485:2003 и/или 9001:2000 за внедрена система за управление на качеството на производителите /копия заверени от участника/;

7.Декларации за съответствие според Директива 98/79/ЕС или Декларации за съответствие според Директива 93/42/ЕЕС и/или CE сертификати /копия заверени от участника/;

8.Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ, придружено от Разрешения за промяна /копия заверени от участника/ ;

9.Декларация за остатъчен срок на годност на оферирания консуматив /оригинал/;

10.Документ удостоверяващ регистрация на химикалите по REACH, съгласно Регламент(ЕО) 1907/2006г.), за съответните номенклатурни единици;

11. Разрешителни, анализни сертификати и др., доказващи качеството на предлаганите изделия, които не са медицински изделия по смисъла на ЗМИ и правото да се търгува с тях /за номенклатурни единици, за които е приложимо/;

12.Декларация за наличието на документирана система по смисъла на глава седма от ЗМИ /оригинал/ ;

13.Декларации за съвместимост на реактивите и консумативите с наличната при възложителя апаратура или каталог за оригиналните реактиви и консумативи; - не е приложимо

14.Декларация за оборудването и техническите съоръжения, с които кандидата разполага за изпълнение на поръчката – МПС /оригинал/ ;

15.Доказателства, че декларираните транспортни средства са на разположение на кандидата за целия срок на договора - талони на автомобилите и договори за лизинг, както и договор със куриерска фирма /копия заверени от участника/ ;

16.Декларация за осигуряване на необходимите количества консумативи за целия срок на действие на договора;

17.Списък на лицата, отговарящи за изпълнението на поръчката, включително на тези, отговарящи за контрола на качеството /оригинал/ ;

18.Декларация, че за срока на изпълнение на поръчката участника ще поддържа същия брой лица /оригинал/ ;

19.Декларация за запознаване с документацията – образец №3 /оригинал/ ;

20. Декларация, че участникът ще спазва всички условия необходими за изпълнение на поръчката – образец №4 /оригинал/ ;
21. Декларация за участие по обособени позиции – образец №13 /оригинал/ ;
22. Декларации по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици – образец №7 /оригинали/ ;
23. Декларации за липса на подизпълнители – образец №8 /оригинал/ ;
24. Декларация за приемане на условията в проекта на договора – образец № 10 /оригинал/ ;
25. Декларация по чл.55, ал.7 от ЗОП, и за липса на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП образец № 6/оригинал/ ;
26. Заявление за участие – образец №1 /оригинал/ ;
27. Административни сведения – образец №2 /оригинал/ ;
28. Документ за внесена гаранция за участие /оригинал/, придружен от справка към гаранцията /оригинал/;
29. Пълномощно на лицето подписващо офертата /нотариално заверен оригинал/.

При извършената проверка на представените документи за подбор за горепосочените обособени позиции и съответствието им с условията на Възложителя, комисията прие за валидни представените документи и установи, че същите отговарят на обявените критерии за подбор, съдържащи се в обявлението и документацията за участие, поради което комисията допуска представеното от „Медицинска Техника Инженеринг” ООД предложение до етап разглеждане на документите в плик №2 - „Предложение за изпълнение на поръчката“.

Председател:
(д-р Ст. Славов)

Членове: 1.....
(д-р К. Цанкова)

2.....
(д-р С. Бакалова)

3.....
(К. Бодурова)

4.....
(Г. Колева)

5.....
(Дж. Мюмюнова)

6.....
(В. Георгиева)