

**ПРОТОКОЛ № 2/ 18.12.2019г.**  
**по чл. 54, ал. 7 от ППЗОП**  
**за констатации на комисията**

Днес, на 18.12.2019 год, в 11:00 часа, комисията за провеждане на открита процедура по ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: "Доставка на общоболнични и анестезиологични медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на УМБАЛ „Проф. Д-р Ст. Киркович“ АД, гр. Стара Загора“, назначена със Заповед № РД-10-848/03.12.2019 год, в следния състав:

**Председател:**

1. Д-р Георги Минков – зам. Директор медицински дейности

**Членове:**

2. Доц. д-р Георги Арабаджиев – Началник КАИЛ
3. Ваня Богданова – ръководител ЗОП
4. Адв. Татяна Кекевска – външен експерт
5. Желязка Цанева - фелдшер

**Резервни членове:**

1. Катерина Чалъкова – юрисконсулт ЗОП
2. Снежана Марокова – Главна мед. сестра
3. Светомир Младенов - счетоводител

проведе своето второ заседание.

I. Председателя на комисията съобщи, че в деловодството на лечебното заведение са постъпили пет/5/ запечатани плика от:

1. **„МАРМИТ ЮНАЙТЕД“ ЕООД** с Вх.№ ПД-03-293/11.12.2019г;
2. **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** с Вх.№ ПД-03-294/22.12.2019г;
3. **„ИСТАЙНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** с Вх.№ ПД-03-296/13.12.2019г;
4. **“ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** с Вх.№ ПД-03-299/16.12.2019г.
5. **“КА-М МЕДИКЪЛ“ ЕООД** с Вх.№ ПД-03-302/17.12.2019г

II. Комисията установи, че всички постъпили документи от участниците са в срока, определен от комисията с предходен протокол – пет работни дни от получаване от всеки от участниците на Протокол 1/04.09.2019г. от работата на комисията.

Комисията разгледа представените от участниците документи и CD и установи следното:

1. Участникът **„МАРМИТ ЮНАЙТЕД“ ЕООД** е представил еЕДОП на диск, в който:

✚ В поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“ участникът е декларирал, че притежава Сертификат ISO 9001:2015, Номер на Сертификата 130702 - Система за управление на качеството за търговия с медицински изделия, апаратура и лекарствени продукти, валиден до 11 Юли 2022 г., издаден от Intertek Certification Limited

С оглед горните констатации комисията приема, че участникът **„МАРМИТ ЮНАЙТЕД“ ЕООД** е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/04.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

2. Участникът **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** е представил Придружително писмо и еЕЕДОП на диск, подписан с ел. подпис от управителя Йонка Христова Гетова – Христанова, Славина Христанова Христанова – прокуррист и от Йордалина Димитрова Димитрова – пълномощник.

След разглеждане на представения еЕЕДОП комисията установи:

*Част III: Основания за изключване* участникът е маркирал с „не“ основанията, свързани с наказателни присъди; основанията, свързани с плащането на данъци или социалноосигурителни вноски; основанията, свързани с несъстоятелност, конфликт на интереси или професионално нарушение, подаване на неверни данни, укриване на информация, непредставяне на придружаващи документи и получаване на поверителна информация във връзка с процедурата и специфичните национални основания за изключване.

В *Част IV: Критерии за подбор, раздел А: Годност* участникът е посочил, че притежава безсрочно Разрешение рег.№ IV-P-T/МИ 089/23.10.2007г. Обхваща всички видове медицински изделия с кодове от 01 до 15 включително; Издаден(о) от ИАЛ и е вписан в търговския регистър.

В *раздел В: Технически и професионални способности* участникът е декларирал шест /6/ изпълнени доставки сред които:

✚ Доставка на лабораторни реактиви и консумативи / Дог.№ 45; Сума 140678.50 BGN (Bulgarian Lev); Начална дата 20-06-2016 - Крайна дата 19-06-2017; Получател: СБАЛДБ „Проф.Иван Митев“ ЕАД - София, гр.София, бул. Акад.Иван Гешов №11, тел. 02/8154210;

✚ Доставка на лабораторни реактиви и консумативи/Дог.№ 064 от 06.06.2016г.; Сума 323617.39 BGN (Bulgarian Lev); Начална дата 06-06-2016 - Крайна дата 06-06-2018; Получател: УМБАЛ – Д-Р ГЕОРГИ СТРАНСКИ” ЕАД ПЛЕВЕН, гр. Плевен, бул. „Г.Кочев” 8А, тел.064/886444;

В поле **„Управление на веригата на доставка“** участникът е декларирал, МТИ ООД използва Имперо - интегрирано уеб базирано софтуерно приложение от клас ERP. Имперо разполага с богат набор от функционалности, като една от тях е управление на складово стопанство: • виртуални складове по дистрибутори, физически складове; • входящо изходящо окачествяване на стоки; • срок на годност и партиди; • проследяване на изпълнението на доставки и заявки и др.;

Участникът е отбелязал с „да“, че при необходимост ще достави изискваните мостри, описания или снимки на продуктите, които не е необходимо да са придружени от сертификати за автентичност.

В поле *За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството* участникът е отбелязал с „да“, че притежава сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството.

В *раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление* участникът е декларирал, че притежава Сертификат ISO 9001:2015, № СИБ 109 170007, изд. 22.02.2018, валидност-21.02.2020г., с обхват: Консултация, маркетинг и търговия, обучение, инженерингова и сервизна дейност на медицински и лабораторни изделия, като апаратура, оборудване, и инструменти, микроскопска, оптична, лазерна, стерилизационна техника, научно-изследователска апаратура и резервни части за тях; медицински и лабораторни консумативи; реактиви; препарати и материали за почистване, дезинфекция и стерилизация.Прилагане на добри дистрибуторски практики.Издаден(о) от Сертификационна и Инспекционна България ООД.

Участникът е посочил данни относно личното състояние и критериите за подбор, които отговарят на изискванията на Възложителя.

С оглед горните констатации комисията приема, че участникът **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/04.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

**3. Участникът „ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** е представил придружително писмо, Декларация за липса на свързаност с друг участник и еЕЕДОП на диск, в който:

В раздел Г: *Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление* участникът е декларирал, че притежава Сертификат ИСО 9001:2015, с обхват "Търговия и добра дистрибуторска практика с медицински изделия, химически материали, козметични продукти и хранителни добавки", серт. № 44 100 080618, Докладодит №3597 0439, Валиден от 2017-05-23 до 2020-05-22.Пловдив, 2017-04-21 .Първо сертифициране 2008, Издаден(о) отTUV NORD CERT GmbH

Участникът е посочил данни относно личното състояние и критериите за подбор, които отговарят на изискванията на Възложителя.

С оглед горните констатации комисията приема, че участникът **„ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/04.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

**4. Участникът „ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** е представил придружително писмо и еЕЕДОП на диск, в който:

В раздел Г: *Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление* участникът е декларирал, че притежава Сертификат ISO 9001:2015 No.30455/A/0001/UK/En; Пореден номер:5; Дата на издаване: от 10.04.2018г.; Срок на валидност: до 09.04.2021г., с обхват: Търговия на едро с медицински изделия и медикаменти. Издаден(о) от URS.

Участникът е посочил данни относно личното състояние и критериите за подбор, които отговарят на изискванията на Възложителя.

С оглед горните констатации комисията приема, че участникът **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/04.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

**5. „КА-М МЕДИКЪЛ“ ЕООД** представил придружително писмо и еЕЕДОП на диск, в който:

Управление на веригата на доставка участникът е декларирал: *Професионален опит в областта на поръчката 1. Катерина Божкова Управител Отговаря за доставките на поръчките на всички лечебни заведения .Участие в международни изложения и семинари,относно техническите характеристики и качество на медицинските изделия,предмет на настоящата поръчка 2. Милена Спасова Търговски сътрудник Отговаря за коректното изпълнение на договорните отношения с лечебните заведения, имащи сходен предмет на обществена поръчка.Участие в международни изложения,относно продуктите,предмет на поръчката. 3. Спас Спасов Отговорник за контрола на качеството Отговаря за спазване на директивите по стандарт ISO 9001:2015, както и за съхраняване документацията по партидните сертификати на медицинските изделия за срок 5 години и се предоставят при поискване на длъжностните лица по чл. 86, ал. 2.*

Участникът е посочил данни относно личното състояние и критериите за подбор, които отговарят на изискванията на Възложителя.

С оглед горните констатации комисията приема, че участникът **“КА-М МЕДИКЪЛ“ ЕООД** е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/04.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

На 20.12.2019г. комисията продължи своята работа по разглеждане на предложенията на участниците за изпълнение на поръчката.

Поради ползване на платен годишен отпуск от редовния член доц. Георги Арабаджиев, същите бе заменен от резервния член Катерина Чалъкова.

**1. Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на „КА-М МЕДИКЪЛ“ ЕООД.**

Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 11 - за номенклатура № 11.2 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка на медицинските изделия, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Удостоверение за предоставено право/изключителен дистрибутор от производителя „ЛосаMed“ УК, заверено ксерокопие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя, ведно с приложение към него в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостно осигуряване на качеството в оригинал и в превод на български език; Снимка на опаковката с графично изображение на „СЕ“ маркировката; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на колната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; описание на медицинското изделие и каталог.

Комисията разгледа предложението на участника за изпълнение на поръчката и представените с него документи и намира, че то отговаря на изискванията на възложителя.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„КА-М МЕДИКЪЛ“ ЕООД.**

**2. Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на „МАРМИТ ЮНАЙТЕД“ ЕООД.**

Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 28 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Оторизационно писмо от производителя от ЕВОФАРМА, представител в България на производителя ACIST MEDICAL SYSTEMS Inc; ксерокопие на ЕС Сертификат за цялостна система за гарантиране на качеството в оригинал и в превод на български език; ксерокопие на ЕС Декларация за съответствие; Каталог; Описание на медицинското изделие; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията разгледа предложението на участника за изпълнение на поръчката и представените с него документи и намира, че то отговаря на изискванията на възложителя.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МАРМИТ ЮНАЙТЕД“ ЕООД.**

**3. Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на „ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД.**

Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 7, ном. № 7.1 и 7.2 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

**3.1.** Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация от Кръстьо Веселинов Белев, в която декларира, че офертираната регистрираща хартия за ЕКГ е съвместима с апарат FUKUDA densi Cardi max EX 7202; заверено копие с гриф

„Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на СЕ Техническа документация от производителя, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на пълномощно от производителя на мед. изделия, с което упълномощава участника да го представлява на територията на РБългария в процедури по ЗОП, в оригинал и превод на български език; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 7, ном. № 7.1 и № 7.2.

**3.2.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 16, ном. № 16.5 и 16.7- Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие от производителя на оферираното медицинско изделие от ном. единица № 16.5 - в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат от производителя на оферираното медицинско изделие от ном. единица № 16.5 - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2012, в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на пълномощно от производителя на мед. изделия от ном. единица № 16.5, с което упълномощават участника да ги представлява на територията на РБългария в процедури по ЗОП. В оригиналния текст на пълномощното за търг – на английски език е посочено, че пълномощното дава право на участника да представлява производителя в процедури по ЗОП през 2018 г. - уточнение, което не е изписано при българския превод на документа. В преведения на български пълномощно за търг е посочено, че пълномощното е валидно пет години. Същевременно както в английския текст, така и в преведения на български текст липсва датата, на която е издадено това пълномощно за търг, поради което комисията не може да установи кога е издадено пълномощното и до кога е неговата валидност.

Поради горните констатации на комисията относно пълномощното за търг, дадено от производителя на участника, към датата на подаване на офертата на участника - 02.12.2019г. не е налице валидно упълномощаване от производителя на участника, последният да представлява производителя за произведените от него изделия на територията на РБългария, т.е. не е налице валидно оторизационно писмо от производителя.

Участникът е представил Инструкции за употреба с графично изображение на СЕ маркировката за мед. изделия от ном. единица № 16.5.

Участникът не е представил каталог за оферираните медицински изделия от ном. № 16.5, а именно „Епруветки тип „Затворена система“ с натриев хепарин 500.

Въз основа на горните констатации, комисията предлага на Възложителя да отстрани участника за обособена позиция № 16, ном. 16.5, тъй като същият не е изпълнил изисквания на възложителя, отнасящи се до предложението му за изпълнение на поръчката, а именно непредставяне на оторизационно писмо от производителя, че участникът може да предлага изделията му в РБългария – стр. 21 т. 4.7 и не е представил каталог на оферираните „Епруветки

тип „Затворена система“ с натриев хепарин 500, каквото е изискването на Възложителя на стр. 22 в утвърдената документация.

В предложението си за изпълнение на поръчката, участникът е представил заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие от производителя на оферираното медицинско изделие от ном. единица № 16.7 - в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат от производителя на оферираното медицинско изделие от ном. единица № 16.7 - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2012 - в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на пълномощно от производителя на мед. изделия от ном. единица № 16.7, с което упълномощават участника да ги представлява на територията на РБългария в процедури по ЗОП; Инструкции за употреба с графично изображение на СЕ маркировката за мед. изделия от ном. единица № 16.7; Каталог мед. изделия от ном. единица № 16.7; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 16, ном. № 16.7.

**3.4.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 19, ном. № № 19.1, 19.2, 19.3 и 19.4, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ на ЕС Сертификат от производителя, в оригинал и в превод на български език, от който е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Верно с оригинала“ Сертификата за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ пълномощно от производителя на мед. изделия, с което упълномощава участника да ги представлява на територията на РБългария в процедури по ЗОП, в оригинал и превод на български език; две Инструкции за употреба с графично изображение на СЕ маркировката; Каталог за мед.изделия; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 19, ном. № № 19.1, 19.2, 19.3 и 19.4.

**3.5.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 26, ном. от № 26.1 до № 26.8 вкл - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат от производителя, ведно с

приложения към него, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Верно с оригинала“ Сертификата за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ на пълномощно от производителя на мед. изделия, с което упълномощава участника да ги представява на територията на РБългария в процедури по ЗОП, в оригинал и превод на български език; Каталог с описание; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 26, ном. от № 26.1 до № 26.8.

**3.6.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 28, ном. № 28.1 и № 28.2 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на офертираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ на ЕС Сертификат от производителя, ведно с приложения към него, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Верно с оригинала“ Сертификата за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ пълномощно от производителя на мед. изделия, с което упълномощава участника да ги представява на територията на РБългария в процедури по ЗОП, в оригинал и превод на български език; инструкции за употреба; Каталог; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция №28, ном. № 28.1 и № 28.2

**3.7.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 31, ном. № 31.1 и № 32.2 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ на Сертификат за пълна система за осигуряване на качество, в оригинал и в превод на български език; заверени копия с гриф „Верно с оригинала“ на ЕС Сертификат за изследване на проект, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Верно с оригинала“ Сертификата за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; инструкции за употреба и каталог; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 31, ном. № 31.1 и № 32.2.

**3.8.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 36, ном. № 36.1 и № 36.2 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат за изследване на проект, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ Сертификата за въведена система за управление на качеството на мед. изделия по стандарт ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; инструкции за употреба с графично изображение на СЕ маркировката; Каталог; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 36, ном. № 36.1 и № 36.2.

**3.9.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 42, ном. № 42.1 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Потвърждение за съответствие с MDD с графично изображение на СЕ маркировката; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2003, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Пълномощно от производителя на мед. изделие, в оригинал и превод на български език; Инструкции за употреба; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за анализ; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Участникът не е представил каталог на оферираното медицинско изделие каквото е изискването на Възложителя на стр. 22 в утвърдената документация.

Въз основа на горните констатации комисията предлага на Възложителя да отстрани участника за обособена позиция № 42, ном. 42.1.

**3.10.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 44, ном. № № 44.1, 44.2, 44.3, 44.4 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2003, в оригинал и превод на български език; Оторизационно писмо;



Инструкции за употреба с графично изображение на СЕ маркировката; Каталог; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАЛНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 44, ном. № № 44.1, 44.2, 44.3, 44.4

**3.11.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 45, ном. № № 45.1 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2003, в оригинал и превод на български език; Оторизационно писмо; Инструкции за употреба с графично изображение на СЕ маркировката; Каталог; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАЛНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 45, ном. № 45.1.

**3.12.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 47 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат, в оригинал и превод на български език; Оторизационно писмо от производителя, който не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство; Инструкции за употреба с графично изображение на СЕ маркировката; Каталог; Декларация за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ИСТАЛНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 47.

**3.13.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 53, Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на оферираните медицински изделия, от която е видно кой е упълномощения представител на производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат по стандарт ISO 13485:2016; Оторизационно писмо от производителя, Каталог с графично изображение на СЕ маркировката; Каталог; Декларация

за конфиденциалност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал. 1, т. 1, буква „д“ от ППЗОП.

Участникът не е представил инструкции за употреба, каквото е изискването на възложителя на стр. 21 от утвърдената документация, а именно: *Инструкция за употреба на предлаганите медицински изделия на български език/ за медицинските изделия.*

Въз основа на горните констатации комисията предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника **„ИСТИНК БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 53.

#### **4. Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД.**

**4.1.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 5, ном. № 5.3, 5.4 и 5.5 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на три Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на два ЕО Сертификати, в оригинал и превод на български език; три каталога; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на снимки на опаковката на медицинските изделия от ном. единица №5.3 и №5.5 с графично изображение на „СЕ“ маркировка; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба за мед. изделие от ном. № 5.4; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на две Оторизационни писма от производителите на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 5, ном.№ 5.3, 5.4 и 5.5.

**4.2.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №7, ном. №7.2, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; Декларация, че *регистрацията хартия за ЕКГ по ном. №7.2 е съвместима с апарата, посочен от възложителя в същата номенклатура;* заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“

на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификати, в оригинал и превод на български език; каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираното мед. изделие, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 7, ном.№ 7.2

**4.3.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 15, ном. № 15.3, 15.4 и 15.5 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификати, в оригинал и превод на български език; каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделие, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция №15, ном. № № 15.3, 15.4 и 15.5.

**4.4.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №16, ном.№ 16.7 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификати, в оригинал и превод на български език; каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделие, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 16, ном. № 16.7.

**4.5.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 17, ном. № 17.1, 17.3, 17.4, 17.5, 17.6, 17.7 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл. 8, ал. 2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на две Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на две ЕО Сертификати, в оригинал и превод на български език; каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на снимки на опаковката на медицинските изделия от ном. единица №17.1 с графично изображение на „СЕ“ маркировка; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба на медицинските изделия от ном. единица №17.3 до 17.7; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на две Оторизационни писма от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 17, ном. № 17.1, 17.3, 17.4, 17.5, 17.6, 17.7.

**4.6.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 19, ном.№ 19.1, 19.2 и 19.4 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл. 8, ал. 2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на три Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за мед. изделия от ном.№ 19.4, в оригинал и превод на български език; Каталози; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на снимки на опаковката на медицинските изделия от ном. единица №19.2 и 19.4 с графично изображение на „СЕ“ маркировка; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба на медицинските изделия от ном. единица №19.1; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на три Оторизационни писма от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 19, ном.№ 19.1, 19.2 и 19.4.

**4.7.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 21 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; Каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба на медицинските изделия; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 21.

**4.8.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 39 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; Каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба на медицинските изделия; описание на медицинските изделия; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 39.

**4.9.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 42 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; Каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за

употреба на медицинските изделия, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 42.

**4.10.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 44 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; Декларация от производителя по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; два Каталога; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на снимков материал на опаковката на медицинските изделия от ном. № 44.1 до № 44.3 с графично изображение на СЕ маркировката; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба на медицинските изделия, в оригинал и в превод на български език; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационни писма от производителя на оферираните мед. изделия, в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 44.

**4.11.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 45 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на снимков материал на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на СЕ маркировката; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 45.

**4.12.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 47 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделие, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция №47.

**4.13.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 48 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделие, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 48.

**4.14.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 49 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от

ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на четири Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 49.

**4.15.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 50 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на две Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на два ЕО Сертификата в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба за мед.изделия от ном. №50.1 до №50.7; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на снимков материал на опаковката на медицинското изделие от ном. №50.10; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 50.

**4.16.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 51 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на две Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.



Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 51.

**4.17.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 52 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на пет Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на шест ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на две Оторизационни писма от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 52.

**4.18.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 53 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделия, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 53.

**4.19.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 54 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника

в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на пет Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на три ЕО Сертификата в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на три Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделие, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 54.

**4.20.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 55 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Пълномощно от Йонка Христова Гетова – Христанова, в качеството ѝ на управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова да представлява Участника в настоящата процедура по ЗОП, Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация от Йордалина Димитрова, че всички оферирани продукти, са пуснати на пазара съгласно чл.8, ал.2 от ЗМИ и имат нанесена „СЕ“ маркировка по чл.15 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат в оригинал и превод на български език; Каталог; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на оферираните мед. изделие, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № 55.

**5.** Комисията започна разглеждане на техническите предложения на **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД**.

От описа на документите, т. 17 е видно, че участникът е приложил и декларация за конфиденциалност.

Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 3, ном. единица № № 3.3, 3.4 и 3.5 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия от ном. единица № 3.3; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат по стандарт EN ISO 13485:2003, валиден до 11.07.2020 г., в превод и оригинал на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Протокол за съответствие, ведно с приложение към него, е оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия от ном. единица № 3.4 и 3.5, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на

Сертификат по стандарт EN ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Декларация за съответствие, от която е видно кой е упълномощения представител по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба, в оригинал и превод на български език;

След инструкциите за употреба за изделията от обособена позиция № 3, участникът е представил заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от представителя за България на четирима производители на оферирани медицински изделия, единият от които не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство. Участникът саморъчно, с химикалка е изписал номерата на ном. единици, за които се отнася Оторизацията, а именно: № 5.4, № 5.5, № 7.1, № 7.2, № 10.1, № 10.2, № 26.1, № 26.2, 26.3, 26.4, 26.5, 26.7, 26.8, в оригинал и в превод на български език. Участникът е представил и заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от един от декларираните производители, установен на територията на Европейския съюз.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиция от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.6. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция № 3, ном. единица № 3.3, 3.4 и 3.5 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Поради това комисията не допуска до последващо участие **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 3, ном. единица № 3.3, 3.4 и 3.5 и предлага на възложителя да отстрани този участник на етапа разглеждане на технически предложения за обособена позиция № 3, ном. единица № 3.3, 3.4 и 3.5.

**5.1.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 5, ном. единица № № 5.4 и 5.5 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на оферирани медицински изделия е дружество, което не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство. Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на СЕ Сертификат на производителя, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Европейска Декларация за съответствие от производителя, от която е видно кой е упълномощения му представител по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на две преведени на български инструкции за употреба от оторизирания представител за България; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Описание на медицинските изделия, в оригинал и в превод на български език. Описанието следва да съдържа данни за всички характеристики на предлаганото медицинско изделие, посочени от Възложителя в техническата спецификация. Участникът е представил бледа и неясна снимка за медицинското изделие от ном. № 5.4, от

която комисията не може да установи спазени ли са изискванията на Възложителя, посочени в техническата спецификация.

В оторизационното писмо, представено с техническото предложение по обособена позиция № 3, липсва посоченият от участника производител на изделията по обособена позиция № 5 – ном. 5.4 и ном. 5.5, който е един и същ за двете номенклатурни единици и не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство. Не е налице и оторзация на участника от упълномощения представител на този производител.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиция от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.6. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи

Техническото предложение на участника за обособена позиция № 5, ном. 5.4 и 5.5 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за ном. единици № 5.4 и 5.5. от обособена позиция № 5 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за ном. единици № 5.4 и 5.5. от обособена позиция № 5.

**5.2.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 6, ном. единица № 6.4 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя, които не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Указания за употреба; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Каралог, в оригинал и в превод на български език.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиция от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.6. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция № 6, ном. 6.4. не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за ном. единица № 6.4 от обособена позиция № 6 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД за ном. единица № 6.4 от обособена позиция № 6.

**5.3.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 7, ном. единица № 7.2, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на оферирания медицински изделия е дружество, декларирано в представеното общо Оторизационно писмо, регистрирано на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2016, в оригинал и в превод на български език, издаден на името на деклариращия производителя; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език, издаден на името на деклариращия производителя; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба, на която е отбелязано, че производител е дружество, което не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство, но е различно от посочения от участника производител; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталог на който е отбелязано, че производител отново е дружеството, което не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство и е различно от посочения от участника производител. За яснота и предвид декларацията за конфиденциалност, комисията посочва, че сочения от участника производител на оферирания изделия е установен в Италия, а посочения в инструкциите за употреба и каталог – в Турция. Същевременно, участникът не е представил документ, доказващ правните отношения между деклариращия производител и дружеството, отбелязано като производител в инструкциите за употреба и каталога, представени за медицинско изделия от ном. единица 7.2.

Комисията приема, че участникът не е представил инструкция за употреба и каталог на оферирания медицинско изделие от посочения от участника производител.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиция от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.6. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция № 7, ном. 7.2. не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за ном. единица № 7.2 от обособена позиция № 7 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД за ном. единица № 7.2 от обособена позиция № 7.

**5.4.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 10 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на оферирания медицински изделия е дружество, декларирано в приложеното общо Оторизационно писмо.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на СЕ Сертификат, издаден на името на деклариращия производител, в оригинал и в превод на български език. На копие на български език собственооръчно, с химикал участникът е отбелязал, че СЕ Сертификат се отнася за обособена позиция № 10, ном. единица №10.1 и №10.2, обособена позиция № 26, ном. № 26.1, 26.2, 26.3, 26.4, 26.5, 26.6, 26.7 и 26.8.

Участникът е представил заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие за обособена позиция № 26 ном. № 26.1, 26.2, 26.3, 26.4, 26.5, 26.6, 26.7 и 26.8 - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие за ном. единици №10.1 и №10.2 - в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба за ном. единици № 10.1 и № 10.2; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба за мед. изделие от ном. единица № 10.1 и № 10.2; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на описание на медицинското изделие от ном. единица № 10.1 и № 10.2;

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиция от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.б. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция 10 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за обособена позиция № 10 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 10.

**5.5.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 26 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на оферирания медицински изделия е дружество, декларирано в приложеното общо Оторизационно писмо.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталог на мед. изделия от ном. единица № 26.1 до 26.7 вкл.; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба за мед. изделия от обособена позиция № 26, ном. №26.1, 26.2, 26.3, 26.4, 26.5, 26.6, 26.7 и 26.8.

Участникът не е представил каталог на оферирания мед. изделие от ном. 26.8 от обособена позиция № 26, поради което не е изпълил изискването на Възложителя, посочено на стр. 22 от утвърдената документация, а именно *Участниците при подготовка на техническото си предложение трябва да представят каталози или други документи*

*/проспекти, спецификации на производителя и други подобни/, доказващи съответствието на медицинските изделия и конусмативи със спецификацията на Възложителя във формата на заверени от участника копия, като текстовата част следва да бъде преведна на български език.*

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиции от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.6. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция 26 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за обособена позиция № 26 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 26.

**5.6.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 19 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на оферирания медицински изделия от ном. единица № 19.1 и 19.2 е дружество, регистрирано на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство, а за ном. единица № 19.4 – дружество, което не е регистрирано на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на мед. изделие от обособена позиция №19, ном. единица № 19.1 и № 19.2, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за качество по стандарт EN ISO 9001:2015г.; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо на производителя на мед. изделия от ном. № 19.4, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие на мед. изделие от ном. №19.4, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на CE Сертификат за мед. изделие от ном. № 19.4, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на две инструкции за употреба за оферирания мед. изделия. В инструкциите за употреба са описани размерите на предлаганите от участника чаршафи от нетъкан текстил, а именно 70x70; 90x90; 140x240; 260x220; 180x100; 150x220. В техническата спецификация – Приложение 1 към документацията, Възложителят ясно е отбелязал, че медицинските изделия в ном. единица № 19.4 /еднократен операционен чаршаф, стерилени без отвор/ трябва да бъдат с размер 150/240, какъвто размер комисията не открива в представените инструкции за употреба.

На следващо място участникът не е представил Оторизационно писмо от производителя – държава-членка на Европейския съюз на мед. изделия в ном. единици № 19.1 и 19.2, каквото е изискването на възложителя на стр. 21 от утвърдената документация.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията,

свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиции от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.6. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция 19 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за обособена позиция № 19 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 19.

**5.7.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 30 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на офертираното медицинско изделие е дружество, регистрирано на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 9001:2015, в оригинал и в превод на български език, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на описание на медицинското изделие и инструкции за употреба.

Участникът не е представил декларация за съответствие на производителя и СЕ сертификат.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиции от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.6. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция 30 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за обособена позиция № 30 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 30.

**5.8.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 36 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на офертираното медицинско изделие е дружество, което не е регистрирано на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.



Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя, в оригинал и в превод на български език; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинал“ на Сертификат за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016 на производителя, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф “Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, от която е видно кой е упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал.2 от ЗМИ, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф “Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба; заверено копие с гриф “Вярно с оригинала“ на каталог.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиции от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.б. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция 36 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за обособена позиция № 36 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника **„ЖЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция № 36.

**5.9.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 44 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на офертираното медицинско изделие са дружество, които не са регистрирани на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия от обособена позиция №44, ном. единица № 44.1, 44.2 и 44.3 и обособена позиция №45, ном. единици №45.1, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат мед. изделия от обособена позиция № 44, ном. единица № 44.1, 44.2 и 44.3 и № 45, ном. единици № 45.1, от който е видно кой е упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМ - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на мед. изделия от обособена позиция № 44, ном. единица № 44.1, 44.2 и 44.3 и № 45, ном. единици № 45.1, от който е видно, че се отнася за мед. изделия Клас I, Нестерилни, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия от ном. № 44.4; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 9001:2016, издадено на дружество, различно от това, декларирано като производител в колона 9 на приложение 2А - в оригинал и в превод на български език; ЕС Декларация за съответствие за мед. изделия от ном. № 44.4, издадена на името на дружество, различно от декларираното е колона 9 на приложение 2А - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф “Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба за мед. изделия от обособена позиция № 44,

ном. №44.1, 44.2 и 44.3; заверено копие с гриф "Вярно с оригинала" на инструкции за употреба за мед. изделия от обособена позиция № 44, ном № 44.4, от които е видно кой е упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ на декларирания производител. Упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал.2 от ЗМИ на декларирания производител е различен от дружеството, чиито ЕС Декларация и Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 9001:2016 участникът представя. Участникът е представил и заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталози.

Предвид представените и описани по-горе документи, комисията констатира, че за номенклатура 44.4 участникът е представил ЕС Декларация за съответствие за мед. изделия от ном. № 44.4, издадена от производител, различен от посочения в Приложение № 2А. За яснота и поради наличието на декларация за конфиденциалност, комисията посочва, че декларирания от участника в Приложение № 2а производител на номенклатура 44.4 е установен в Китай. Производителят, посочен в представената от участника ЕС Декларация за съответствие за ном. № 44.4 също е установен китай, но наименованията на дружествата са различни. Не е представен документ, от който да е видно някаква връзка между тези производители.

Участникът не е представил Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП. Поради това комисията приема, че участникът не е изпълнил изискване на възложителя, посочено на стр. 23, т. 4.10.2 от утвърдената документация, а именно: „Когато участникът подава оферта за една или повече номенклатури от обособени позиция от № 1 до № 19 включително, в опаковката се представя едно техническо предложение за всички номенклатури от обособената позиция“. На стр. 20, т. 4.б. и следващите страници от утвърдената документация, възложителят е посочил и съдържанието на техническото предложение, в което следва да се съдържат и цитираните и непредставени от участника документи.

Техническото предложение на участника за обособена позиция 44 не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя от утвърдената документация.

Съгласно горните констатации комисията не допуска до по-нататъшно участие този участник за обособена позиция № 44 и предлага на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „**ЖЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ**“ ЕООД за обособена позиция № 44.

**5.10.** Участникът е подал техническо предложение за обособена позиция № 45 „РЪКАВИЦИ, ХИРУРГИЧНИ, СТЕРИЛНИ БЕЗ ПУДРА“ - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя. В колона 9 на приложение 2А участникът е декларирал, че производител на офертираното медицинско изделие е дружество, което не е регистрирано на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; В предложението за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 44 участникът е представил и заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия както от обособена позиция № 44, ном. единица №44.1, 44.2 и 44.3, така и за обособена позиция № 45, ном. единици № 45.1 - в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат мед. изделия от обособена позиция № 44, ном. единица № 44.1, 44.2 и 44.3 и обособена позиция № 45, ном. единици № 45.1, от който е видно кой е упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие от производителя на мед. изделия от обособена позиция № 44, ном. единица № 44.1, 44.2 и 44.3 и обособена позиция № 45, ном. единици №

45.1, от който е видно, че се отнася за мед. изделия *Клас I, Нестерилни* - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на инструкции за употреба, където е записано, че се отнася за *ЛАТЕКСОВИ СТЕРИЛНИ РЪКАВИЦИ С ТАЛК*; заверени копия с гриф „Вярно с оригинала“ на каталози. В техническата спецификация, приложение № 1 към утвърдената документация Възложителят всъщност е описал, че медицинските изделия от обособена позиция № 45 трябва да бъдат със следните характеристики: *Стерилни ръкавици, естествен, гумен латекс без пудра. Съответстват на Европейската директива за медицинските изделия 93/42/ЕЕС клас II а, Директивата за лични предпазни средства 89/686/ЕЕС клас III и EN 455, EN 375, ASTM D3577. AQL1.*

Участникът е представил Декларация за конфиденциалност, Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата и Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Съгласно корните констатации комисията приема, че участникът не е спазил изискването на възложителя, на стр. 21 от утвърдената документация, а именно: да представи Декларация за съответствие от производителя за мед. изделия от обособена позиция № 45. Комисията не допуска до последващо участие в процедурата този участник и предлага на възложителя да отстрани от участника за обособена позиция **„ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ“ ЕООД** № 45.

**6.** Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на **„ЕЛПАК ТРЕЙДИНГ“ ЕООД**.

**6.1.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 4, ном. единица № 4. - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Упълномощително писмо от производителя; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на СЕ Сертификат, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталог.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ЕЛПАК ТРЕЙДИНГ“ ЕООД**.

**6.2.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 7, ном. единица №7.1 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Упълномощително писмо от производителя; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталог и инструкции за употреба;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ЕЛПАК ТРЕЙДИНГ“ ЕООД.**

**6.3.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 9 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Упълномощително писмо от производителя - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталог; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на снимка на опаковката на изделията, с графично изображение на СЕ маркировката;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ЕЛПАК ТРЕЙДИНГ“ ЕООД.**

**6.4.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 40 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Упълномощително писмо от производителя - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на три Декларации за съответствие, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на продуктово описание на оферирания медицински изделия;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ЕЛПАК ТРЕЙДИНГ“ ЕООД.**

**6.5.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 41 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Упълномощително писмо от производителя - в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат, в оригинал и в превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на три Декларации за съответствие, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на продуктово описание на оферирания медицински изделия; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на снимка на опаковката на изделията, с графично изображение на СЕ маркировката;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ЕЛПАК ТРЕЙДИНГ“ ЕООД.**

**6.6.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 46,- Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Упълномощително писмо от производителя - заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на каталог и инструкции за употреба.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„ЕЛПАК ТРЕЙДИНГ“ ЕООД.**

**7.** Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на **„МЕДИКАРД“ ООД.**

**7.1.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 11, ном. единица № 11.4 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Оторизационно писмо от производителя - в оригинал и в превод на български език; ЕО Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; ЕО Сертификат, в оригинал и в превод на български език; инструкции за употреба; каталог ; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИКАРД“ ООД.**

**7.2.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 31-Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Оторизационно писмо от производителя - в оригинал и в превод на български език; ЕО Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; два ЕО Сертификата, в оригинал и в превод на български език; инструкции за употреба; каталог ; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИКАРД“ ООД.**

**7.3.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 53 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск; Заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на „Тълкуване на Споразумението за митнически съюз с Турция в областта на медицинските изделия“ на Европейската комисия, Генерална дирекция на предприятията, в което е декларирано, че производителите установени в Турция не са длъжни да посочат упълномощен представител на територията на ЕС, в оригинал и в превод на български език; Оторизационно писмо от производителя Vıcakcılar Tibbi, Турция, в оригинал и в превод на български език; ЕО Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на

български език; ЕО Сертификат, в оригинал и в превод на български език; инструкции за употреба; каталог; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл. 39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИКАРД“ ООД.**

Участникът е представил Опис на документите в офертата.

**8.** Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД.**

**8.1.** Участникът е представил Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, в качеството си на Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“ АД, с което упълномощава Кристияна Въчева Кирчева. Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 36 - Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което, в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия в ном. 36.1 е Шанхай Ченълмед Импорт енд Експорт Ко., Лтд, Китай, а на мед. изделия от ном. № 36.2 е НБМ; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация, че медицинските изделия и консумативи имат нанесена СЕ маркировка; Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия от ном. единица 36.1 – Шанхай Ченълмед Импорт енд Експорт Ко., Лтд, Китай - в оригинал и в превод на български език; Декларация за Съответствие, с посочеване на упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ; ЕС Сертификат, в оригинал и в превод на български език; каталог и инструкции за употреба; Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия от ном. 36.2 – Шанхай Ейч Би Ем Хелткеър, Китай - в оригинал и в превод на български език; ЕО Сертификат - в оригинал и в превод на български език, издаден на името на Шанхай Ейч Би Ем Хелткеър, Китай, в оригинал и в превод на български език; ЕО Сертификат издаден на името на Чангжу Хуичун Медикъл, Китай, в оригинал и в превод на български език; Оторизационно писмо от Чангжу Хуичун Медикъл, Китай, с което оторизира Шанхай Ейч Би Ем Хелткеър, Китай за свой дистрибутор - в оригинал и в превод на български език; Декларация за съответствие от Шанхай Ейч Би Ем Хелткеър, Китай; фирмен профил на ХБМ Груп, Ню Йорк, САЩ, ведно с каталог; Инструкции за употреба от ХБМ Груп.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИКАРД“ ООД.**

**8.2.** Участникът е представил Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, в качеството си на Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“ АД, с което упълномощава Кристияна Въчева Кирчева. Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 37, Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя,

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е „СОФАРМА“ АД; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация, че медицинските изделия и консумативи имат нанесена СЕ маркировка; Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия; Декларация от

Изпълнителния директор на „СОФАРМА“ АД за нанесена СЕ маркировка на всички на предлагани от тях мед. изделия; ЕО Сертификат за система за пълно осигуряване на качеството, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съответствие; Ка талог и инструкции за употреба.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД.**

**8.3.** Участникът е представил Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, в качеството си на Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“ АД, с което упълномощава Кристияна Въчева Кирчева. Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №39, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е ZHEJIANG GONGDONG MEDIC.TECHNOL.CO, Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация, че медицинските изделия и консумативи имат нанесена СЕ маркировка; Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия, в оригинал и в превод на български език; ЕО Сертификат, в оригинал и превод на български език; Декларация за съответствие, от която е видимо, кой е упълномощения представител по чл.10, ал.2 от ЗМИ, в оригинал и в превод на български език; каталог и инструкции за употреба;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД.**

**8.4.** Участникът е представил Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, в качеството си на Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“ АД, с което упълномощава Кристияна Въчева Кирчева. Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №44, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия от ном. единица №44.1 до №44.3 вкл. е SA LABORATOIRES EUROMEDIS,a за ном. Единица №44.5 – SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT, Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация, че медицинските изделия и консумативи имат нанесена СЕ маркировка; Оторизационно писмо от производителя SHANGHAI CHANNELMED IMPORT & EXPORT, в оригинал и в превод на български език; Декларация за съответствие, от която е видно кой е упълномощения представител по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ, в оригинал и превод на български език; каталог за мед. изделия от ном. единица №44.4; Оторизационно писмо от производителя SA LABORATOIRES EUROMEDIS, в оригинал и в превод на български език; ЕО Декларация за съответствие, каталог за мед. изделия от ном. единица №44.1, 44.2 и 44.3.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД.**

**8.6** Участникът е представил Пълномощно от Димитър Георгиев Димитров, в качеството си на Изпълнителен директор на „Софарма Трейдинг“ АД, с което упълномощава

Кристияна Въчева Кирчева. Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №45, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия от ном. единица №45.1 е SA LABORATOIRES EUROMEDIS, , Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП; Декларация, че медицинските изделия и консумативи имат нанесена СЕ маркировка; Оторизационно писмо от производителя, в оригинал и превод на български език; ЕО Сертификат, в оригинал и превод на български език; Декларация за съответствие в оригинал и превод на български език; каталог с графично изображения на опаковката на мед. изделия.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД.**

**9.** Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на **„Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД.**

Участникът е представил Декларация за нанесена СЕ маркировка на всички оферирани медицински изделия. Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия от обособена позиция №5, ном. единица №5.5, обособена позиция №6, ном. единица №6.2, №6.3, №6.4, обособена позиция №41 и №49 В. BRAUN MELSUNGEN, GERMANY, в оригинал и в превод на български език, Декларация за съгласие с клаузите на договора за всички обособени позиции; Декларация за срока на валидността на офертата за всички обособени позиции; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за всички обособени позиции; Декларация за липса на свързаност с друг участник за всички обособени позиции;

**9.1.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 5, ном. № 5.5 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е **В. BRAUN MELSUNGEN, GERMANY.** Декларация за Съответствие, в оригинал и в превод на български език; ЕО Сертификат за обособена позиция № 5, ном. №5.5 и обособена позиция №49, в оригинал и в превод на български език; каталог;

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД.**

**9.2.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 6, ном. № 6.2, 6.3 и 6.4, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е **В. BRAUN MELSUNGEN, GERMANY.** Две Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; ЕО Сертификат, в оригинал и в превод на български език; каталог и снимка на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД.**



**9.3.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 18 ном. № 18.1, 18.3, 18.4, 18.5 и 18.6 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е **AESCULAP AG, GERMANY**. Оторизационно писмо от прозиводителя, в оригинал и превод на български език; Сертификат за въведена система за управление на качеството и нанесена СЕ маркировка; ЕО Сертификат, в оригинал и в превод на български език; каталог и снимка на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД**.

**9.4.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 30 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е **B. BRAUN MELSUNGEN, GERMANY**, Декларации за съответствие, в оригинал и превод на български език; ЕО Сертификат, в оригинал и в превод на български език; инструкции за употреба и каталог.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД**.

**9.5.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 41 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е **B. BRAUN MELSUNGEN, GERMANY**, Декларация за съответствие, в оригинал и превод на български език; ЕО Сертификат, в оригинал и в превод на български език; каталог с графично изображение на „СЕ” маркировка.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД**.

**9.6.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция № 49 - Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е **B. BRAUN MELSUNGEN, GERMANY**, три Декларации за съответствие - в оригинал и превод на български език с посочен нотифициращ орган; каталог и указания за употреба; декларация за нанесена СЕ маркировка/

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„Б.БРАУН МЕДИКАЛ“ ЕООД**.

**10.** Комисията започна разглеждане на предложението за изпълнение на поръчката на **„МЕДИЛОН“ ЕООД**.

**10.1** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №1, Приложение № 2 по образца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е FISHER & PAYKEL HEALTHCARE LIMITED, NEW ZEALAND, европейски представител FISHER & PAYKEL HEALTHCARE, UNITED KINGDOM. Участникът е представил заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Удостоверение от производителя, в оригинал и превод на български език; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; снимка на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка, Декларация за съгласие с клаузите на договора, Декларация за срока на валидността на офертата, Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за всички обособени позиции; Оторизационно писмо от производителя, в оригинал и в превод на български език; каталог.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЛОН“**  
**ЕООД.**

**10.2.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №5, ном. единица №5.4, Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е Covidien USA, с европейски представител Covidien Ireland Limited, Ireland, в оригинал и в превод на български език; ЕС Сертификат в оригинал и в превод на български език, Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; инструкции за употреба; Декларация за съгласие с калузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за всички обособени позиции; Каталог; Оторизационно писмо, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЛОН“**  
**ЕООД.**

**10.3.** Участникът е подал предложение за изпълнение на поръчката от обособена позиция №43, Приложение № 2 по образеца на възложителя, съдържащо изявленията на участника, съгласно изискванията на възложителя.

Участникът е представил Приложение № 2А - на хартиен носител и диск, в което в колона 9 участникът е декларирал, че производител на мед.изделия е Covidien USA, с европейски представител Covidien Ireland Limited, Ireland, в оригинал и в превод на български език; ЕС Серфитикат, в оригинал и в превод на български език; три Декларация за съответствие, в оригинал и в превод на български език; каталог; инструкции за употреба; Декларация за съгласие с калузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за всички обособени позиции; Каталог; Оторизационно писмо, в оригинал и в превод на български език.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЛОН“**  
**ЕООД.**

На основание чл. 57, ал. 3 от ППЗОП, комисията взе решение отварянето на ценовите предложения на участниците, допуснати до последващо участие в процедурата да се извърши на **04.02.2019г., от 11:00 часа, в Заседателната зала на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр. Стара Загора, ул. „Генерал Столетов“ 2.**

Председателят на комисията да изготви и изпрати съобщение за отвяране на цени до всички участници, с посочени дата, място и час, което да бъде публикувано и на профила на купувача, в електронното досие на процедурата

Комисията приключи работа на 27.01.2020г.

**Председател:** Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

1. Д-р Георги Минков | във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

**Членове:**

2. Доц. д-р Георги Араб | Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,  
| във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

3. Ваня Богданов | Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

4. Адв. Татяна Ке | във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

5. Желязка Цанева ... | Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,  
| във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

Резервен член: Катерина Чалъкова:.. | Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,  
| във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП .....

/заменила в хода на работата на комисията доц. Д-р Георги Арабаджиев/