



Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД

УТВЪРЖДАВАМ: във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

Изпълнителен директор
Проф. д-р Иовчо Иовчев, дм



ДОКЛАД

По чл. 103, ал. 3 от ЗОП, във връзка с чл. 60 от ППЗОП

от работата на комисията, назначена със Заповед № РД-10-670/24.09.2019год. изпълнителния директор на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД за разглеждане, оценяване и класиране на подадените оферти в открита процедура по ЗОП: „Периодична доставка на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на отделение „Очни болести“ в УМБАЛ “Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД“.

Комисия в състав:

Председател:

1. Д-р Пламен Драгомиров Драганов – началник Клиника Очни болести

Членове:

2. Лидия Желева Тотева – мед. сестра в очна операционна
3. Адв. Татяна Кекевска – външен експерт
4. Нина Анастасова - мед. сестра в очна операционна
5. Таня Радевска – Главна медицинска сестра

Резервни членове:

1. Катерина Чалъкова – юрисконсулт в ЗОП
 2. д-р Ивайло Стефанов Дочев – лекар в отделение Очни болести
- Д-р Живко Желязков – зам. Директор по управление на мед. дейности

проведе своето първо заседание.

I. Председателя обяви Заповед № РД-10-670/24.09.2019. на Изпълнителния директор на УМБАЛ „Проф. д-р Стоян Киркович“ АД, град Стара Загора за назначаване на комисията и състава ѝ и докладва, че с приемо-предавателен протокол от 24.09.2019 г., изготвен на основание чл. 48, ал. 6 от ЗОП е получил от деловодителя в деловодството на възложителя списък с постъпилите оферти, ведно с 3/три/ плика с документи със следните входящи номера:

1. „БИКОМЕД“ ООД – гр. София, ул. „Цар Борис III“ 201А, вх. Б, с Вх.№ ПД – 03 – 191/ 20.09.2019г., в 09:20 часа;

2. „РСР“ ЕООД – гр. София, ул.“Виктор Григорович“ 3, ет.1, ап.2, с Вх.№ ПД – 03 – 192/ 20.09.2019г.,в 10:10 часа;

3. „КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД – гр. София, бул. „Цветан Лазаров“ 88, с Вх.№ ПД – 03 – 194/ 24.09.2019г., в 11:50 часа;

II. Председателят на комисията констатира, че на заседанието на комисията не присъстват представители на участниците в процедурата или техни упълномощени представители, или представители на средства за масова информация.

III. След получаване на списъка на постъпилите оферти, членовете на комисията подписаха декларации, съгласно чл. 103, ал. 2 от ЗОП и чл. 51, ал. 8 от ППЗОП.

Членовете на комисията установиха, че всички опаковки, постъпили в деловодството на Възложителя с посочените по-горе входящи номера са запечатани и с ненарушена цялост, отговарят на изискванията съгласно нормативните разпоредби и изискванията на Възложителя за вида на офертите и начина на представянето им.

IV. Комисията пристъпи към отваряне на офертите на участниците по реда на тяхното постъпване:

1. Отвори се опаковката на **„БИКОМЕД“ ООД**. Трима от членовете на комисията подписаха запечатаните непрозрачни пликосе за предлагани ценови параметри и всяка страница на останалите документи, съдържащи се в опаковката. Установи се наличието на диск с надпис: „eEEDOP PDF формат“

1.1. Членовете на комисията установиха наличието на документи и 11/единадесет/ запечатани непрозрачни плика с надпис:

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №1.1.

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №1.2

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №1.3

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №1.4

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №1.14

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №2.1

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №2.2

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №2.6

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №2.8

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №3 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №3.1.

✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №3 „Медицински изделия за очно отделение“ номенклатура №3.3

2. Отвори се опаковката на **„РСР“ ЕООД**. Трима от членовете на комисията подписаха запечатаните непрозрачни пликосе за предлагани ценови параметри и всяка страница на останалите документи, съдържащи се в опаковката. Установи се наличието на диск.

2.1. Членовете на комисията установиха наличието на документи и 6/шест/ запечатани непрозрачни плика с надпис:

✚ „Предлагани ценови параметри“ „РСР“ЕООД №1.5

✚ „Предлагани ценови параметри“ „РСР“ЕООД №2.1

✚ „Предлагани ценови параметри“ „РСР“ЕООД №2.2

✚ „Предлагани ценови параметри“ „РСР“ЕООД №2.3

- ✚ „Предлагани ценови параметри“ „РСР“ЕООД №2.8
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ „РСР“ЕООД №2.9

3. Отвори се опаковката на **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНЕТЪНЪЛ“ ООД**. Трима от членовете на комисията подписаха запечатаните непрозрачни пликосе за предлагани ценови параметри и всяка страница на останалите документи, съдържащи се в опаковката. Установи се наличието на диск с надпис „КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНЕТЪНЪЛ“ ООД еЕЕДОП“.

3.1 Членовете на комисията установиха наличието на документи и б/шест/ запечатани непрозрачни плика с надпис:

- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, номенклатура №1.7
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, номенклатура №1.8
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, номенклатура №1.9
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, номенклатура №1.10
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, номенклатура №1.11
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, номенклатура №1.12
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, номенклатура №1.13
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2, номенклатура №2.1
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2, номенклатура №2.2

С тези действия приключи публичната част от работата на комисията.

V. Комисията продължи своята работа на 7.10.2019г. от 11:00 часа, като разгледа посочените от участниците в еЕЕДОП данни относно поставените от възложителя изисквания към личното им състояние и критерии за подбор.

1. Комисията установи, че участникът **„БИКОМЕД“ ООД** е представил еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подпис от управителя Иванка Петрова Печева и съдружниците Петър Божидаров Печев и Владимир Божидаров Печев.

Участникът е представил Опис на документите в офертата, заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Удостоверение от УМБАЛ „Пловдив“ АД да извършени доставки; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Удостоверение от МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД, Кърджали за извършени доставки; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на безсрочно Разрешение за търговия на едро с медицински изделия с рег. № IV-P-T/МИ-135/23.11.2007г., ведно с приложение към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Разрешение за промяна; заверено копие на Сертификат система за управление по стандарт ISO 9001:2015; Декларация за съгласие за обработка на личните данни.

След разглеждане на подадения от участника еЕЕДОП комисията установи следното:

1.1 В 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 за търговия на едро с медицински изделия с рег. № IV-P-T/МИ-135/23.11.2007г. и е вписан в съответните търговски регистри.

В раздел В: Технически и професионални способности участникът е декларирал следните изпълнени доставки:

→ МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" - АД, гр.Кърджали, Доставка на медицински изделия, необходими за дейността на Очно отделение, включващ вътреочни лещи и имплант за глаукома" Сума 782333.33 BGN Начална дата 01-12-2015 Крайна дата 01-12-2017г.

→ УМБАЛ "Пловдив" - АД, гр.Пловдив, "Доставка на медицински изделия, включващ вътреочни лещи и имплант за глаукома и други консумативи за Очно отделение" Сума 1769852.00 BGN (Bulgarian Lev) Начална дата 21-12-2015 Крайна дата 21-12-2016г.

В поле **„Управление на веригата на доставка“** участникът е декларирал, че осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 80, ал. 4 от ЗМИ.

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 декларирал, че притежава Сертификат ISO 13485:2016 /№QS6 020895 0386/, обхват:проектиране и разработка, производство, дистрибуция и сервизна офталмологични устройства, офталмологични разтвори, продукти за грижа за контактни лещи, офталмологични импланти, вискоеластика и др., издаден на 23,05,19 - валиден до 08,05,2022г.- /относим за всички обособени позиции и номенклатурни единици, с които се участва/. ЕС сертификат /№G1 17 03 20895 339/ - Цялостна сиситема за осигуряване на качеството, издаден на 07,04,17- валиден до 08,04,2022г. /относим за всички обособени позиции и номенклатурни единици с които се участва/. Декларация за съответствие издадена на 04,11,12 , валидност - безсрочна /за обособ.поз. №1, номенклатури 1,1 и 1,2., Декларация за съответствие издедена на 30,08,2011, валидност-безсрочна /за обособ.поз.№1, номенклатура 1,3., Декларация за съответствие издедена на 06,10,2015, валидност-безсрочна / за обособ.поз.№1, номенклатура 1,4/., Декларация за съответствие издедена на 06,11,2013, валидност-безсрочна /за обособ.поз.№1, номенклатура 1,14/., Декларация за съответствие издедена на 22,09,2010, валидност-безсрочна / за обособ.поз.№2, номенклатура 2,1/., Декларация за съответствие издадена на 17,11,2010, валидност-безсрочна /за обособ.поз.№2, номенклатура 2,2/., Декларация за съответствие издадена на 15,12,2005, валидност-безсрочна / за обособ.поз.№2, номенклатура 2,6/., Декларация за съответствие издадена на 05,07,2012, валидност-безсрочна /за обособ. поз. № 2, номенклатура 2,8/., Декларация за съответствие издадена на 26,01,2012, валидност-безсрочна / за обособ.поз.№3, номенклатура 3,1/., Декларация за съответствие издадена на 20,04,2012, валидност-безсрочна /за обособ.поз.№3, номенклатура 3,3/.

В *раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление* участникът е отбелязал, че притежава Сертификат ISO 9001:2015 на “Бикомед” ООД, № 10074722, издаден от Lloyd's Register EMEA Branch за и от името на Lloyds Register Quality Assurance Limited, първоначално одобрение: 26.04.2006 г., текущ сертификат: 26.04.2018 г., дата на валидност: 25.04.2021г., обхват: Търговия на едро с лекарствени продукти, медицински изделия и оборудване. Добра дистрибуторска практика.

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

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

2. Комисията установи, че участникът **„РСР“ ЕООД** е представил еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подпис от управителя Рачо Стефанов Рибаров и същия еЕЕДОП, разпечатан на хартиен носител.

Участникът е представил Опис на документите в офертата и Декларация за съгласие за обработка на личните данни.

След разглеждане на подадения от участника еЕЕДОП комисията установи следното:

2.1 В *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 за търговия на едро с медицински изделия от ИАА / № IV-P-T/ МИ/021/ 29.08.2007г. и е вписан в търговския регистър.

В *раздел В: Технически и професионални способности* участникът е декларирал следните изпълнени доставки:

→ УМБАЛ „Света Анна“ – София АД, Доставка на специфични медицински консумативи за Клиника по очни болести при УМБАЛ „Света Анна“ – София АД, Сума 96 BGN (Bulgarian Lev) Начална дата 31-07-2018 Крайна дата 31-07-2019

→ МБАЛ Св.Иван Рилски Разград АД гр.Разград, Доставка на медицински изделия и консумативи, Сума 860292 BGN (Bulgarian Lev) Начална дата 03-12-2018 Крайна дата 03-12-2019;

→ МБАЛ «Д-Р БРАТАН ШУКЕРОВ» АД гр. Смолян, Доставка на медицински импланти и инструментариум, необходими за лечението на пациентите на МБАЛ «Д-р Братан Шукеров» АД, Сума 20100 BGN (Bulgarian Lev) Начална дата 24-08-2018 Крайна дата 24-08-2019

В поле **„Управление на веригата на доставка“** участникът е декларирал, че фирмата има внедрена документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара и за блокиране, и изтегляне от пазара на мед. изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност.

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 попълнил следната информация: www.itanet.eu, Код: СЕРТИФИКАТ № BG/0529Q/0448, Издаден(о) от International Technical Alliance I.T.A. S.r.l.

Комисията направи проверка в посочения интернет сайт за наличието на сертификати, изготвени от официално признати институции или агенции по контрол на качеството, доказващи съответствието на продуктите, но не успя да установи наличието на такъв. След въвеждането от комисията на посочения код не се показва необходимата и нужна информация за удостоверяване наличието на сертификат от институции по контрол на качеството.

Възложителят дава възможност на участника, в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол, да представи нов еЕЕДОП с коректно попълнена информация в поле *За поръчки за доставки Сертификати от институции по контрол на качеството*, като следва да посочи поне един актуален сертификат за качество /EN ISO 9001:20xx, EN ISO 13485:20xx или еквивалентни на тях/, издаден от акредитирани институции или агенции на име на производителя и поне един актуален сертификат /EN ISO 9001:20xx, EN ISO 13485:20xx или еквивалентни на тях/, издаден на името на участника за въведена система за управление на качеството, с обхват еднакъв или сходен с предмета на поръчката, удостоверяващ съответствието на стоките със съответните спецификации или стандарти, каквото е изискването на Възложителя в раздел IV „Изисквания към участниците, свързани с критериите за подбор“, т.3.2 от утвърдената документация.

На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, възложителят изисква от участника да представи заедно с новия еЕЕДОП и заверени копия от декларираните сертификати, притежавани от производителя и участника.

3. Комисията установи, че участникът **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНЕТЪНЪЛ“ ООД** е представил еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подпис от управителя Екатерина Христова Йондева.

Участникът е представил и опис на представените документи и Декларация за съгласие за обработка на лични данни.

След разглеждане на подадения от участника еЕЕДОП комисията установи следното:

3.1 В *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 за търговия на едро с медицински изделия от ИАА с рег.№ IV-Р-Т/МИ-317/10.03.2008 г. и е вписан в търговския регистър.

В *раздел В: Технически и професионални способности* участникът е декларирал следните изпълнени доставки:

→ ДКЦ 2 - ПЛЕВЕН, ГР.ПЛЕВЕН, ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ Сума 241520.70 BGN (Bulgarian Lev) Начална дата 16-06-2017 Крайна дата 22-01-2019;

→ НМТБ ЦАР БОРИС III, ГР.СОФИЯ, ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ Сума 84226.00 BGN (Bulgarian Lev) Начална дата 19-07-2017 Крайна дата 14-08-2018;

→ МБАЛ ПРОФ.Д-Р ПАРАСКЕВ СТОЯНОВ АД- ЛОВЕЧ, ДОСТАВКА НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ Сума 191874.79 BGN (Bulgarian Lev) Начална дата 31-08-2016 Крайна дата 30-04-2018;

В поле **„Управление на веригата на доставка“** участникът не декларирал, осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 80, ал. 4 от ЗМИ, каквото е изискването на Възложителя в раздел IV „Изисквания към участниците, свързани с критериите за подбор“, т.3.4 от утвърдената документация.

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 маркирал „да“, че притежава сертификат, но не е посочил вида на сертификатите, обхваща им, до кога са валидни и органът, който ги е издал.

С оглед горните констатации, комисията дава възможност на участника в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол, да представи на Възложителя нов еЕЕДОП, подписан с електронния подпис на управителя на дружеството, в който:

✚ В раздел **В: Технически и професионални способности, Управление на веригата на доставка**, а именно - осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ;

✚ В поле **За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството** участникът следва да посочи актуален сертификат за качество, издаден от акредитирани институции или агенции на име на производителя и такъв, издаден на негово име, за въведена система за управление на качеството /EN ISO 9001:20xx, EN ISO 13485:20xx или еквивалентни на тях/, с обхват еднакъв или сходен с предмета на поръчката, удостоверяващ съответствието на стоките със съответните спецификации или стандарти, каквото е изискването на Възложителя в раздел IV

„Изисквания към участниците, свързани с критериите за подбор“, т. 3.2 от утвърдената документация.

На основание чл. 67, ал. 5 от ЗОП, възложителят изисква от участника да представи заедно с новия еЕДОП и заверени копия от декларираните сертификати, притежавани от производителя и участника.

Комисията приключи работа на 08.10.2019г.

Комисията ще продължи своята работа след като изтече срока от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол от всеки от участниците, в който двамата участника следва предоставят изискваната от възложителя информация и документи за корегирание на установените липси, непълноти или несъответствия на информацията относно критериите за подбор на участниците **„РСР“ ЕООД** и **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**.

На 15.10.2019 год. в 15:00 часа комисията проведе своето второ заседание.

Поради ползване на платен годишен отпуск от редовния член Таня Радевска, същата бе заменена от резервния член Катерина Чалъкова.

I. Председателя на комисията съобщи, че в деловодството на лечебното заведение са постъпили Документи от:

→ **„РСР“ ЕООД** с Вх.№ ПД-03-205/11.10.2019г.

→ **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД** с Вх.№ ПД-03-207/15.10.2019г

II. Комисията установи, че постъпилите документи от участниците са в срока, определен от комисията с предходен протокол – пет работни дни от получаване от участниците на Протокол № 1/24.09.2019г.

1. Комисията разгледа представените от участника документи и CD и установи следното:

1.1. участникът **„РСР“ ЕООД** е представил Придружително писмо, подписано от д-р Рачо Рибаров, Управител; еЕДОП на електронен носител и същият разпечатан на хартиен носител; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за внедрена система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2015г, издаден на името на участника; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за за внедрена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Bausch + Lomb, Incorporated, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за регистрация на система за управление ба качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя AJL Ophthalmic SA.

Комисията разгледа представения еЕДОП и установи, че в поле *За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството* участникът е посочил с „да“, че притежава сертификат, но не е попълнил данните на сертификата. Комисията взе под внимание факта, че участникът е представил заверени ксерокопия на Сертификат по стандарт ISO 9001:2015, издаден на негово име и на Сертификат по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителите и приема, че учасникът е изпълнил изискването на комисията, поставени му в Протокол 1/24.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата.

С оглед горните констатации комисията приема, че участникът **„РСР“ ЕООД** е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/24.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

1.2. участникът **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ООД** е представил Придружително писмо, подписано от Екатерина Йондева – Управител; еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ул. Подпис на управителя и същият разпечатан на хартиен носител; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за внедрена система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2015г, издаден на името на участника; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за внедрена система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2003 и EN ISO 13485:2012, издаден на името на производителя CIMA Technology, USA; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за внедрена система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Johnson & Johnson.

С оглед горните констатации комисията приема, че участникът **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ООД** е изпълнил указанията на комисията от Протокол № 1/24.09.2019г. и го допуска до последващо участие в процедурата по ЗОП.

Комисията приключи своята работа на 15.10.2019 г.

III. В закрито заседание комисията продължи своята работа по разглеждане на техническите предложения на участниците, по реда на постъпване на офертите им.

Комисията установи следното:

1. Участникът **„БИКОМЕД“ ООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция №1, ном.1.1;
- обособена позиция №1, ном.1.2;
- обособена позиция №1, ном.1.3;
- обособена позиция №1, ном.1.4;
- обособена позиция №1, ном.1.14;
- обособена позиция №1, ном.2.1;
- обособена позиция №1, ном.2.2;
- обособена позиция №1, ном.2.6;
- обособена позиция №1, ном.2.8;
- обособена позиция №1, ном.3.1;
- обособена позиция №1, ном.3.3

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, ном. 1.1 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира,

че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. Ном 1.1 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, ном. 1.2 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. Ном 1.2 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, ном. 1.3 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. Ном 1.3 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, ном. 1.4 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител,

попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция №1. Ном 1.4 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, ном. 1.14 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция №1. Ном 1.14 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 2, ном. 2.1 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира,

че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №2. ном 2.1 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 2, ном. 2.6 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №2. ном 2.6 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 2, ном. 2.8 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №2. ном 2.8 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 3, ном. 3.1 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител,

попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция №3. ном 3.1 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 3, ном. 3.1 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира, че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция №3. ном 3.1 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №3, ном. 3.3 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Alcon Laboratories, USA, ведно с приложения към него; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Декларация от Иванка Петрова Печева, Управител на „БИКОМЕД“ ООД, с която декларира,

че представляваното от нея дружество осигурява и поддържа документирана система по чл. 82, ал.4 от ЗМИ; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Писмо за потвърждение от Alcon Laboratories, USA; каталог и инструкции за употреба.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция № 3 ном 3.3 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„БИКОМЕД“ ООД.**

2. Участникът „РСР“ ЕООД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 1, ном. 1.5;
- обособена позиция № 2, ном. 2.1;
- обособена позиция № 2, ном. 2.2;
- обособена позиция № 2, ном. 2.3;
- обособена позиция № 2, ном. 2.8;
- обособена позиция № 2, ном. 2.9;

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 1, ном. 1.5 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл. 3, т. 8 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; заверено копие с грифт „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат, издаден на името на производителя Vausch + Lomb, Incorporated, USA; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС Декларация за съответствие; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя; каталог и инструкции за употреба; Пълномощно от прозиводителя Vausch + Lomb, Incorporated, USA, с което упълномощава участника да участва в публични състезания за възлагане на обществена поръчка за доставка на медицински изделия и апаратура, произведена от Vausch + Lomb, Incorporated, USA.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1, ном 1.5 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **„РСР“ ЕООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, ном. 2.1. участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; заверено копие с грифт „Вярно с оригинала“ на ЕС Сертификат, издаден на името на производителя AJL OPHTALMIC,SA, И спания за медицинските изделия от ном. 2.1 и 2.2; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на SE Декларация за съответствие за медицинските изделия от ном. 2.1 и 2.2; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Сертификат за въведена система за управление на качеството

по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя на медицинските изделия от ном. 2.1 и 2.2; каталог на английски език за медицинските изделия от ном. 2.1 и 2.2; Оторизационно писмо от AJL OPHTALMIC.SA, Испания;

Участникът не е представил инструкции за употреба и не се е съобразил с изискванията на Възложителя в т. 6.8 на стр. 20 в утвърдената документация, а именно представения каталог, доказващ съответствието на медицинските изделия със спецификацията на Възложителя да бъде преведен на български език.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „РСР“ ЕООД за обособена позиция № 2, номенклатура №2.1

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, ном. 2.2. участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Оторизационно писмо от AJL OPHTALMIC.SA, Испания;

ЕС Сертификатът на производителя AJL OPHTALMIC,SA, Испания, СЕ Декларацията за съответствие, Сертификатът за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016 и каталог на английски език за медицинското изделие от ном. 2.2 са представени в предложението за изпълнение на поръчката за обособена позиция 2, ном. 2.1

Участникът не е представил инструкции за употреба и не се е съобразил с изискванията на Възложителя в т. 6.8 на стр. 20 в утвърдената документация, а именно представения каталог, доказващ съответствието на медицинските изделия със спецификацията на Възложителя да бъде преведен на български език.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „РСР“ ЕООД за обособена позиция № 2, номенклатура №2.2.

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, ном. 2.3 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Teknemek Medikal Malzemeleri, Турция за мед.изделия от ном.2.3 и 2.9; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕО Сертификат за цялостна система за осигуряване на качеството, издаден на името на производителя Teknemek Medikal Malzemeleri, Турция за мед.изделия от ном.2.3 и 2.9; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Оторизационно писмо от производителя.

Участникът не е представил инструкции за употреба и не се е съобразил с изискванията на Възложителя в т. 6.8 на стр. 20 в утвърдената документация, а именно представения каталог, доказващ съответствието на медицинските изделия със спецификацията на Възложителя да бъде преведен на български език.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „РСР“ ЕООД за обособена позиция № 2, номенклатура №2.3.

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, ном. 2.8 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; заверено копие на Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016, издаден на името на производителя Synergetics, USA; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на ЕС; заверено копие с гриф „Вярно с оригинала“ на Декларация за съответствие; Оторизационно писмо от производителя, каталог на английски език.

Участникът не е представил инструкции за употреба и не се е съобразил с изискванията на Възложителя в т. 6.8 на стр. 20 в утвърдената документация, а именно представения каталог, доказващ съответствието на медицинските изделия със спецификацията на Възложителя да бъде преведен на български език.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „РСР“ ЕООД за обособена позиция № 2, номенклатура №2.8.

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, ном. 2.9. участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Оторизационно писмо от Teknemek Medikal Malzemeleri, Турция; Декларация за съответствие; каталог на английски език;

ЕС Сертификатът на производителя Teknemek Medikal Malzemeleri, Турция, Сертификатът за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 13485:2016 и каталог на английски език за медицинското изделие от ном. 2.9 са представени в предложението за изпълнение на поръчката за обособена позиция 2, ном. 2.3

Участникът не е представил инструкции за употреба и не се е съобразил с изискванията на Възложителя в т. 6.8 на стр. 20 в утвърдената документация, а именно представения каталог, доказващ съответствието на медицинските изделия със спецификацията на Възложителя да бъде преведен на български език.

Поради описаното по-горе и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „РСР“ ЕООД за обособена позиция № 2, номенклатура №2.9

Участникът е представил Решение за Софийски градски съд за регистрация за еднолично дружество с ограничена отговорност; Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, ведно с разрешения за промяна; Сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт EN ISO 9001:2015, издаден на името на участника;

Удостоверение за вписване; Декларация с въведени договори за доставка на мед. изделия; три удостоверения за извършени доставки.

3. Участникът “КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ” ООД е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция №1, ном.1.7
- обособена позиция №1, ном.1.8
- обособена позиция №1, ном.1.9
- обособена позиция №1, ном.1.10
- обособена позиция №1, ном.1.11
- обособена позиция №1, ном.1.12
- обособена позиция №1, ном.1.13
- обособена позиция №1, ном.2.1
- обособена позиция №1, ном.2.2

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, ном. 1.7 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационно писмо от производителя на медицинските изделия от ном. 1.7, 1.8, 1.9, 1.10 и 1.11 Johnson & Johnson; инструкции за употреба за мед. изделия от 1.7, 1.8, 1.9, 1.10; ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството за медицинските изделия от ном. 1.7, 1.8, 1.9, 1.10 и 1.11; Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 за медицинските изделия от ном. 1.7, 1.8, 1.9, 1.10 и 1.11;

Предложението за изпълнение на участника за офериранияте изделия от обособена позиция №1. ном 1.7 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ” ООД**.

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, ном. 1.8 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационното писмо от производителя Johnson & Johnson, инструкции за употреба, ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството и Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 са представени заедно с документите в ном. 1.7;

Предложението за изпълнение на участника за офериранияте изделия от обособена позиция №1. ном 1.8 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ” ООД**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, ном. 1.9 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационното писмо от производителя Johnson & Johnson, инструкции за употреба, ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството и Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 са представени заедно с документите в ном. 1.7;

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. ном 1.9 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, ном. 1.10 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационното писмо от производителя Johnson & Johnson, инструкции за употреба, ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството и Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 са представени заедно с документите в ном. 1.7;

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. ном 1.10 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, ном. 1.11 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационното писмо от производителя Johnson & Johnson, инструкции за употреба, ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството и Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 са представени заедно с документите в ном. 1.7;

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. ном 1.11 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, ном. 1.12 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител,

попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Удостоверение за представителство за медицинските изделия от ном. 1.12, 1.13, 2.1, 2.2 CIMA Technology, USA; ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството за медицинските изделия от ном. 1.12, 1.13, 2.1, 2.2; Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 за медицинските изделия от ном. 1.12, 1.13, 2.1, 2.2; Указания за употреба за медицинските изделия от ном.1.12 и 1.13

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. ном 1.12 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1, ном. 1.13 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационното писмо от производителя CIMA Technology, USA, инструкции за употреба, ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството и Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 са представени заедно с документите в ном. 1.12;

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. ном 1.13 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, ном. 2.1 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационното писмо от производителя CIMA Technology, USA, инструкции за употреба, ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството и Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 са представени заедно с документите в ном. 1.12;

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №1. ном 2.1 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2, ном. 2.2 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител,

попълнени по образец на Възложителя; Декларация по чл.3, т.8 и чл.4 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за валидността на офертата; Декларация по чл.39, ал.1, т.1, буква „д“ от ППЗОП за спазване на задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд; Описание на медицинското изделие и каталог; Оторизационното писмо от производителя SIMA Technology, USA, инструкции за употреба, ЕО Сертификат за цялостна система за контрол на качеството и Сертификат за регистрация на система за управление по стандарт ISO 13485:2016 са представени заедно с документите в ном. 1.12;

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №2. ном 2.2 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска до последващо участие в процедурата участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“**.

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 **22.10.2019г., от 13:00** часа, в Заседателната зала на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр. Стара Загора, ул. “Генерал Столетов“ 2.

Препис от настоящия протокол да бъде изпратен до всички участници, както и да бъде публикуван в профила на купувача, в електронното досие на процедурата.

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

На 22.10.2019 комисията проведе своето поредно заседание.

Поради обективна невъзможност да присъства на заседанието, д-р Драганов бе заменен от резервния член на комисията Д-р Живко Желязков.

Проведе своето поредно заседание.

На заседанието на комисията не присъстваха представители на участниците или техни упълномощени представители и представител на средствата за масово осведомяване.

1. Комисията пристъпи към отваряне на ценовите предложения на участника **„БИКОМЕД“ ООД**.

Председателят на комисията отвори запечатаните непрозрачни пликове в офертата на участника за обособена позиция 1, ном. 1.1, 1.2, 1.3, 1.4, 1.14; обособена позиция 2, ном. 2.1, 2.2, 2.6, 2.8 и за обособена позиция 3, ном.3.1 и 3.3

Във всеки плик комисията установи наличието на документи на хартиен носител и диск.

Председателят на комисията оповести ценовите предложения на участника.

Трима от членовете на комисията подписаха намиращите се в пликите документи на хартиен носител за предлагани ценови параметри от участника за посочените номенклатури от обособените позиции.

2. Комисията пристъпи към отваряне на ценовите предложения на участника **„РСР“ ЕООД**.

Председателят на комисията отвори запечатания непрозрачен плик в офертата на участника за обособена позиция 1, ном. 1.5.

В плика се установи наличието на документи на хартиен носител и диск.

Председателят на комисията оповести ценовото предложение на участника.

Трима от членовете на комисията подписаха намиращите се в плика документи на хартиен носител за предлагани ценови параметри от участника за посочената обособена позиция.

Ценовите предложения на участника „РСР“ ЕООД за обособена позиция № 2 - номенклатура 2.1; за обособена позиция № 2 - номенклатура № 2.2; за обособена позиция № 2 - номенклатура № 2.3; за обособена позиция № 2 - номенклатура №2.8 и за за обособена позиция № 2 - номенклатура № 2.9 не бяха отворени, тъй като за тези номенклатури участникът е отстранен от участие в процедурата на етап разглеждане на технически предложения.

3. Комисията пристъпи към отваряне на ценовите предложения на участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**.

Председателят на комисията отвори запечатания непрозрачен плик в офертата на участника за обособена позиция №1 - номенкл. 1.7, номенкл. 1.8, номенкл. 1.9, номенкл.1.10, номенкл.1.11, номенкл.1.12, номенкл.1.13 и за обособена позиция № 2 - номенкл. 2.1, номенкл. 2.2

Във всеки плик се установи наличието на документи на хартиен носител и диск.

Председателят на комисията оповести ценовите предложения на участника.

Трима от членовете на комисията подписаха намиращите се в пликите документи на хартиен носител за предлагани ценови параметри от участника за посочената обособена позиция.

С това приключи публичната част от заседанието на комисията.

На 24.10.2019г комисията продължи своята работа в закрито заседание, като извърши съпоставяне на ценовите предложения на участниците с изискванията на Възложителя от утвърдената документация и техническата спецификация:

1. Ценовите предложения на участника **„БИКОМЕД“ ООД** за обособена позиция 1 - номенклатури 1.1, 1.2, 1.3, 1.4, 1.14; обособена позиция 2 - номенклатури. 2.1, 2.2, 2.6, 2.8 и за обособена позиция 3 – номенклатури 3.1 и 3.3 не надвишават пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция. Предложените от участника цени са посочени в Приложение № 1, което е неразделна част от настоящия протокол.

2. Ценовите предложения на участника **„РСР“ ЕООД** за обособена позиция 1 - номенклатура 1.5 не надвишават пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция. Предложените от участника цени са посочени в Приложение № 1, което е неразделна част от настоящия протокол.

3. Ценовите предложения на участника **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД** обособена позиция №1 – номенклатури 1.7, 1.8,1.9, 1.10, 1.11, 1.12, 1.13; обособена позиция № 2 – номенклатури 2.1, ном.2.2 не надвишават пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция. Предложените от участника цени са посочени в Приложение № 1, което е неразделна част от настоящия протокол.

I. След като разгледа ценовите предложения на участниците комисията извърши предварително класиране на участниците.

1. След като направи сравнение на цените по Обособена позиция № 2 - номенклатура № 2.2, предложени от **„БИКОМЕД“ ООД** и от **“КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНESHЪНЪЛ“ ООД**, комисията установи, че двамата участници са подали едни и същи ценови предложения за обособена позиция № 2, номенклатура 2.2, а именно:

№ по ред	Наименование	Мярка	Количество за 24 месеца	ПРЕДЕЛНА ЕД. цена за посочената мярка без ДДС от Възложителя	ПРЕДЕЛНА ОБЩА Стойност без ДДС за 24 месеца от Възложителя	Ед.цена за посочената мярка без ДДС от Участника	Обща Стойност без ДДС за 24 месеца от Участника	Обща Стойност с ДДС за 24 месеца (за нуждите на счетоводството) от Участника	Каталожен номер (ако е приложимо)
2,2	Вискозубстанция: дисперсивна високо еластична субстанция на вътреочна леща /за употреба по време на катарактална хирургия и имплантация на вътреочна леща/, комплект с еднократна спринцовка 23G, опаковка 2 ml	брой	600	16,00	9 600,00	16,00	9 600,00	11 520,00	Бикомед ООД
2,2	Вискозубстанция: дисперсивна високо еластична субстанция на вътреочна леща /за употреба по време на катарактална хирургия и имплантация на вътреочна леща/, комплект с еднократна спринцовка 23G, опаковка 2 ml	брой	600	16,00	9 600,00	16,00	9 600,00	11 520,00	Контакт Медикъл Интернешънъл

Поради това и на основание чл. 58, ал. 3 от ППЗОП, комисията за провеждане на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Периодична доставка на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на отделение „Очни болести“ в УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД“ обявява, че на 30.10.2019г. от 11.00 часа, в заседателната зала на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр. Стара Загора, ул. „Ген. Столетов“ № 2 за провеждане на публичен жребий между класираните на първо място оферти по критерий най-ниска цена за номенклатурни единици № 2.2.

Редът за провеждането на жребий е следния:

Председателят на комисията обявява номенклатурата, за която са предложени едни и същи цени между класираните на първо място оферти.

На два еднакви на външен вид билета, председателят на комисията записва на всеки един билет името на един участник в жребия, като поставя билетите в урна. Председателят на комисията предлага на един от присъстващите участници или член на комисията да извърши първото теглене, като изтегленият билет се отваря и името на участника се оповестява и предлага за изпълнител. Тегли се втория билет и се оповестява името на участник. Комисията и представителят на участниците поставят подписите си на билетите, които остават неразделна част от протокола, обективиращ тегленето на жребия.

На 30.10.2019 год. в 11:00 часа, комисията за провеждане на открита процедура по ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Периодична доставка на медицински изделия и консумативи, необходими за дейността на отделение „Очни болести“ в УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД“, назначена със Заповед № РД-10-670/24.09.2019 год., в следния състав:

Председател:

1. Д-р Пламен Драгомиров Драганов – началник Клиника Очни болести

Членове:

2. Лидия Желева Тотева – мед. сестра в очна операционна
3. Адв. Татяна Кекевска – външен експерт
4. Нина Анастасова - мед. сестра в очна операционна
5. Таня Радевска – Главна медицинска сестра

Резервни членове:

1. Катерина Чалъкова – юристконсулт в ЗОП
2. д-р Ивайло Стефанов Дочев – лекар в отделение Очни болести
3. Д-р Живко Желязков – зам. Директор по управление на мед. дейности

Поради ползване на платен годишен отпуск от председателя на комисията Д-р Пламен Драгомиров Драганов, същият бе заменен от резервния член Катерина Бисерова Чалъкова.

На заседанието на комисията не присъстваха представители на участниците или техни упълномощени представители и на средствата за масова информация.

I. Комисията откри публичната част на заседанието за провеждане на публичен жребий.

1. Председателят на комисията Катерина Чалъкова обяви, че общата стойност на номенклатурна единица № 2.2 от обособена позиция № 2, предложени от двамата участници **„БИКОМЕД“ ООД** и **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНЕТЪНЪЛ“ ООД** е с равни общи стойности, а именно 9 600 лв. без ДДС.

На два еднакви на външен вид билета - бели листи се записаха имената на участниците в жребия, билетите се сгънаха така, че съдържанието им да не е видно и се поставиха в урна от председателя на комисията. Същият извърши теглене. Първият изтеглен билет се отвори и Председателят на комисията оповести името на участника изписано на него, а именно: **„БИКОМЕД“ ООД**. Този участник се предложи от комисията за класиране на първо място за номенклатурна единица № 2.2 от обособена позиция № 2.

Отвори се втория билет и се оповести името на участника, изписан на него, а именно: **„КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНЕТЪНЪЛ“ ООД**. Този участник се предложи от комисията за класиране на второ място за номенклатурна единица № 2.2 от обособена позиция № 2.

Петима от членовете на комисията подписаха всеки един от жребийните билети, които остават неразделна част от настоящия протокол.

С тези действия приключи публичната част от работата на комисията.

II. Комисията продължи своята работа в закрито заседание.

След изтеглянето на жребия комисията извърши окончателно класиране на участниците въз основа на икономически най-изгодна оферта, при критерий за възлагане „най-ниска“ цена на обща стойност за номенклатурните единици в отделните обособени позиции.

Резултатите от класирането са отразени в Приложение 1 към настоящия протокол, а именно:

1,1	Асферична мека вътреочна леща – моноблок с ръб, с жълт филтър за синята светлина, квадратно сечение на хаптиката. Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леща с 0,3 % водно съдържание в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лещата – 13.00 мм. Размер на оптиката – 6.0 мм. А-константа – 118,7. Рефрактивен индекс на материала – 1.55.	Бикомед ООД	1-во място
1,2	Мека вътреочна леща – моноблок с ръб, квадратно сечение на хаптиката. Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леща 0,3% водно съдържание в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лещата – 13.00 мм. Размер на оптиката – 6 .0 мм. А-константа – 118,4. Рефрактивен индекс на материала – 1.55.	Бикомед ООД	1-во място
1,3	Мека вътреочна леща – трикомпонентна с проленови хаптики. Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леща с 0,3 % водно съдържание в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лещата – 13.00 мм. Размер на оптиката – 6.0 мм. А-константа – 118,4. Рефрактивен индекс на материала – 1.55.	Бикомед ООД	1-во място
1,4	Асферична трифокална мека вътреочна леща – моноблок с дизайн на оптиката, предотвратяващ развитието на вторична катаракта, с филтър за вредната част от синия спектър на светлината, материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леща с водно съдържание от 0,3% в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лещата 13,00 мм. Размер на оптиката 6,0 мм. А-константа 119,1. Рефрактивен индекс на материала – 1,55	Бикомед ООД	1-во място
1,5	Еднокомпонентна мека хидрофилна вътреочна леща асферична без аберации с 4 точки на фиксация. Характеристика на оптиката: диаметър на оптиката- 5.7/6 мм, Биконвексна Характеристика на хаптиките външен диаметър-от 10.5/10,75/11.0 мм в зависимост от диоптъра, Модел 4бр. Затворени контури, Офсет на хаптиките спрямо оптиката Дизайн на оптичния ръб 360°правоъгълен ръб на оптиката; Оптичен диапазон – от -5.00 до 30.0D./стъпка 0.5/1.0/. Материал – хидрофилен акрилат 25% водно съдържание. Рефрактивен индекс на материала – 1,46.А-константа Ултразвук -118.0. . Място за имплантиране- в сака.	"РСР" ЕООД	1-во място

1,7	Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леща с асферична оптика (-0.27μm), корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): +5.0 до +34.0 (стъпка 0.5), Диаметър: 6.00 мм. Форма: Би-конвексна, непрекъснатата високоразрядна предна асферична повърхност, правоъгълен ръб на оптиката. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър, А-константа: Ултразвук.: 118.8, Оптична: 119.3, Рефрактивен индекс: 1.47, Число на Абе: 55 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00мм, Модел: "С", Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър, Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката.	Контакт Медикъл Интерне шънъл	1-во място
1,8	Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леща с асферична оптика (-0.27μm), корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб, осигуряващи стабилност и намаляващи появата на вторична катаракта. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): +5.0 до +34.0 (стъпка 0.5) Диаметър: 6мм. Форма: Би-конвексна, предна асферична повърхност, правоъгълен ръб на оптиката. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър, с филтър за виолетова светлина. А-константа: Ултразвук.: 118.8, Оптична: 119.3. Рефрактивен индекс: 1.47. Число на Абе: 55 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00мм. Модел: "С". Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката /в комплекта да бъде включен инжектор/	Контакт Медикъл Интерне шънъл	1-во място
1,9	"Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леща с асферична оптика (-0.27μm), с разширен обхват на зрение, корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб, осигуряващи стабилност и намаляващи появата на вторична катаракта. Характеристика на оптиката: Асортимент (сферични диоптри): +5.0 до +34.0 (стъпка 0.5) Диаметър: 6мм. Форма: Би-конвексна, предна асферична повърхност, задна ахроматична дифрактивна повърхност, правоъгълен ръб на оптиката. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър А-константа: Ултразвук.: 118.8, Оптична: 119.3. Рефрактивен индекс: 1.47. Число на Абе: 55 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00мм. Модел: "С". Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката. Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.	Контакт Медикъл Интерне шънъл	1-во място
1,10	Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леща с асферична оптика (-0.27μm), корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб, осигуряващи стабилност и намаляващи появата на вторична катаракта. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): +5.0 до +34.0 (стъпка 0.5) Диаметър: 6мм. Форма: Би-конвексна, предна асферична повърхност, правоъгълен ръб на оптиката. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. А-константа: Ултразвук.: 118.8, Оптична: 119.3. Рефрактивен индекс: 1.47. Число на Абе: 55 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00мм. Модел: "С". Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката /в комплекта да бъде включен инжектор	Контакт Медикъл Интерне шънъл	1-во място
1,11	Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леща с модифициран ръб на оптиката. Характеристика на оптиката: Асортимент(диоптри): +06.00 до +30.00d Диаметър: 6.0мм. Форма: Биконвексна. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб на задната лещена повърхност и заоблен ръб на предната лещена повърхност. А-константа: Ултразвук.: 118.4, Рефрактивен индекс: 1.47. Число на Абе: 55. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00. Модел: "С". Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката /в комплекта да бъде включен инжектор/.	Контакт Медикъл Интерне шънъл	1-во място
1,12	Еднокомпонентна мека хидрофилна, асферична леща с 360° правоъгълен ръб, жълто оцветена – филтър на виолетовата светлина. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): -5.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D) Диаметър: 6.0мм. Форма: Биконвексна Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър и виолетов филтър Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук.: 118.0 Рефрактивен индекс: 1.46 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.00 мм Модел: Модифицирано "С" Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър и виолетов филтър	Контакт Медикъл Интерне шънъл	1-во място
1,13	Еднокомпонентна мека хидрофилна, асферична леща с 360° правоъгълен ръб. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): -5.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D) Диаметър: 6.0 мм. Форма: Биконвексна. Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук.: 118.0. Рефрактивен индекс: 1.46 Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.50 мм. Модел: Модифицирано "С" Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър /в комплекта да бъде включен инжектор/	Контакт Медикъл Интерне шънъл	1-во място
1,14	Филтриращ имплант при глаукома – метален, с индивидуален инжектор, големина 2.8 мм, дебелина до 0.4 мм с отвор 50 микрона.	Бикомед ООД	1-во място
2,1	Вискозубстанция: кохезивна виско еластична субстанция /за употреба по време на катарактална хирургия и имплантация на вътреочна леща/, комплект с еднократна спринцовка 27G, опаковка 1 ml	Бикомед ООД	1-во място
2,1	Вискозубстанция: кохезивна виско еластична субстанция /за употреба по време на катарактална хирургия и имплантация на вътреочна леща/, комплект с еднократна спринцовка 27G, опаковка 1 ml	Контакт Медикъл Интерне шънъл	2-ро място

2,2	Вискозубстанция: дисперсивна виско еластична субстанция на вътреочна леща /за употреба по време на катарактална хирургия и имплантация на вътреочна леща/, комплект с еднократна спринцовка 23G, опаковка 2 ml	Бикомед ООД	1-во място
2,2	Вискозубстанция: дисперсивна виско еластична субстанция на вътреочна леща /за употреба по време на катарактална хирургия и имплантация на вътреочна леща/, комплект с еднократна спринцовка 23G, опаковка 2 ml	Контакт Медикъл Интернешънъл	2-ро място
2,6	МОНОФИЛАМЕНТЕН СИНТЕТИЧЕН КОНЕЦ 30СМ..ЧЕРЕН. 3/8 ИГЛА.ДВОЙНА ШПАТУЛА. 6.2 ММ; № 9/0	Бикомед ООД	1-во място
2,8	КОМПЛЕКТ ИРИС РЕТРАКТОРИ/ЗА ОЧНО/	Бикомед ООД	1-во място
3,1	КАРДРИДЖ-В /ОЧНО/	Бикомед ООД	1-во място
3.3.	КАСЕТА ЗА ФАКО АПАРАТ INFINITI С УЛТРАЗВУКОВ ВРЪХ 0.9 ММ KELMAN	Бикомед ООД	1-во място

III. Комисията предлага на Възложителя да сключи договор с класираните на първо място участници, съгласно Приложение 1 към настоящия протокол, а именно:

1. „БИКОМЕД“ ООД за ном. 1.1, 1.2, 1.3, 1.4, 1.14, 2.1, 2.2, 2.6, 2.8, 3.1 и 3.3;

2. “КОНТАКТ МЕДИКЪЛ ИНТЕРНЕТЪНЪЛ“ ООД за ном. 1.7, 1.8, 1.9, 1.10, 1.11, 1.12 и 1.13;

3. „РСР“ ЕООД за ном.1.5

1. Комисията предлага на Възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 1 за номенклатури № 1.6, 2.4, 2.5, 2.7, 2.10 и 3.2, тъй като в определения от Възложителя срок не е постъпила нито една оферта за посочените номенклатурни единици.

2. Комисията предлага на Възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 2 за номенклатури № 2.1, 2.2, 2.3, 2.8 и 2.9, тъй като за посочената позиция е подадена само по една оферта, която не отговаря на изискванията на Възложителя в утвърдената документация.

Комисията приключи своята работа на 30.10.2019г.

Настоящият доклад, заедно с всички протоколи от работата на комисията и приложенията към тях, офертите на участниците, и утвърдената документация, заедно с приложенията са предадени на възложителя на 30.10.2019г.

Възложителят е получил настоящия доклад на комисията, всички протоколи от работата на комисията и приложенията към тях, и офертите на участниците, и утвърдената документация, заедно с приложенията към нея на 30.10.2019г.

Комисията приключи своята работа в състав:

Комисия:

Председател: Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

1. Катерина Чалъз | във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

Членове:

Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,

2. Лидия Желева То | във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

3. Адв. Татяна Кекевска | Заличено съгласно чл.2 от ЗЗЛД,
| във връзка с чл.42, ал.5 от ЗОП

4. Нина Анастас

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

30.10.2019 :

Изпълнителен директор
Проф. д-р. Йончо Йончев, дм

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