

II. Председателят на комисията констатира, че на заседанието на комисията не присъстват представители на участниците в процедурата или техни упълномощени представители, или представители на средствата 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 **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД**. Трима от членовете на комисията подписаха запечатаните непрозрачни пликове за предлагани ценови параметри и всяка страница на останалите документи, съдържащи се в опаковката. Установи се наличието на диск с надпис: “ЕЕДОП”

1.1. Членовете на комисията установиха наличието на документи и 1/един/ запечатан непрозрачен плик с надпис:

✚ Плик „Предлагани ценови параметри“ Обособена позиция: 6 Консумативи за стерилизатор с етилен оксид; номенклатурни единици: 6.1, 6.2, 6.3, 6.4.0

2. Отвори се опаковката на **„ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ“ ЕООД**. Трима от членовете на комисията подписаха запечатаните непрозрачни пликове за предлагани ценови параметри и всяка страница на останалите документи, съдържащи се в опаковката. Установи се наличието на диск с надпис: “ЕЕДОП „ХМИ“ ЕООД гр. Велико Търново”.

Членовете на комисията установиха наличието на документи и 7/седем/ запечатан непрозрачен плик с надпис:

✚ Предлагани ценови параметри по обособена позиция №2, номенклатура № 2.1

✚ Предлагани ценови параметри по обособена позиция №2, номенклатура № 2.2

✚ Предлагани ценови параметри по обособена позиция №2, номенклатура № 3.1

✚ Предлагани ценови параметри по обособена позиция №2, номенклатура № 3.2

✚ Предлагани ценови параметри по обособена позиция №2, номенклатура № 3.3

✚ Предлагани ценови параметри по обособена позиция №2, номенклатура № 4.1

✚ Предлагани ценови параметри по обособена позиция №2, номенклатура № 4.2

3. Отвори се опаковката на **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД**. Трима от членовете на комисията подписаха запечатаните непрозрачни пликове за предлагани ценови параметри и всяка страница на останалите документи, съдържащи се в опаковката. Установи се наличието на диск с надпис: “ЕЕДОП от МТИ“ ООД.

Членовете на комисията установиха наличието на документи и 13/тринадесет/ запечатани непрозрачен плик с надпис:

✚ „ Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №1, ном.1.1 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

✚ „ Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2, ном.2.1 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

✚ „ Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №2, ном.2.2 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

✚ „ Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №3, ном.3.1 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

✚ „ Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №3, ном.3.2 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

✚ „ Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №3, ном.3.3 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

✚ „ Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №4, ном.4.1 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №4, ном.4.2от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №5, ном.5.1 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №5, ном.5.2 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №7, ном.7.1 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №7, ном.7.2 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД
- ✚ „Предлагани ценови параметри“ за Обособена позиция №7, ном.7.5 от „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД

С тези действия приключи публичната част от работата на комисията.

III. Комисията продължи своята работа на 18.07.2019г. 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.

Поради ползване на платен годишен отпуск от редовния член на комисията Таня Радевска, същата бе заменена от адв. Христо Панайотов.

1. Комисията установи, че участникът **„ФЪОНИКС ФАРМА“ ЕООД** е представил еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подпис от управителите Веселин Величков Кунев, Юлиан Атанасов Неделчев, Радостин Георгиев Димитров и Николай Бинев Колев. Участникът е представил Опис на документите в офертата.

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 – Р– Т/ МИ-296/04.02.2008 г, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата

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

- ✚ Болница Лозенец, Доставка на медицински изделия и консумативи за сърдечносъдова хирургия; от 30-04-2018 до 30-04-2019, на стойност 62 500 лв;
- ✚ Многопрофилна болница за активно лечение /МБАЛ/ - Пазарджик АД; 30-07-2018 до 30-07-2020, на стойност 12 400 лв;
- ✚ Многопрофилна болница за активно лечение - Национална кардиологична болница /МБАЛ-НКБ/ - София, Доставка на медицински изделия (консумативи за инвазивна кардиология, ангиология и електрофизиология); от 14-09-2017 до 14-09-2018, на стойност 19 3424.55лв.

Участникът е декларирал, че няма да възлага на подизпълнител.

Участникът е декларирал с „да“, че 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 9001:2015,с обхват:

Внос и търговия на едро с лекарствени продукти, медицински изделия, санитарно-хигиенни материални хранителни добавки, козметични продукти, продукти за дезинфекция, дезинсекция и деритизация. Добра дистрибуторска практика. Издаден от Лойдс регистър ЕМЕА. Валиден до 02.04.2020г.

В *раздел Г*: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление участникът е декларирал, че притежава Сертификат ISO 9001:2015, Обхват: Внос и търговия на едро с лекарствени продукти, медицински изделия, санитарно-хигиенни материални хранителни добавки, козметични продукти, продукти за дезинфекция, дезинсекция и деритизация. Добра дистрибуторска практика. Издаден от Лойдс регистър ЕМЕА. Валиден до 02.04.2020г.

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

2. Комисията установи, че участникът **„ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ“ ЕООД** е представил еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подпис от управителя Евгени Костадинов Костадинов и същи я разпечатан на хартиен носител.

Участникът е представил Опис на документите в офертата и Декларация по чл.59, ал.1, т.3 от Закона за мерките срещу изпиране на пари.

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 с рег. IV-P-T / МИ 380/15.07.2008 г. , няма промени в разрешението, издаден от ИАЛ.

В *раздел В: Технически и професионални способности* участникът е декларирал 25 изпълнени доставки, сред които:

✚ Доставка на дезинфектанти и медицински изделия; Сума 45000 BGN; Начална дата 21-09-2018 - Крайна дата 21-12-2020; Получатели УМБАЛ Света Анна - София АД;

✚ Доставка на почистващи препарати; Сума 184000 BGN; Начална дата 27-06-2018 - Крайна дата 27-06-2021; Получатели УМБАЛ Свети Георги ЕАД – Пловдив;

✚ Доставка на дезинфектанти и медицински изделия; Сума 65000 BGN (Bulgarian Lev); Начална дата 09-05-2018 - Крайна дата 09-05-2019; Получатели МОБАЛ д-р Стефан Черкезов АД;

✚ Доставка на дезинфектанти и медицински изделия; Сума 35000 BGN (Bulgarian Lev); Начална дата 19-02-2018 - Крайна дата 19-02-2019; Получатели УМБАЛ Канев – Русе;

Участникът е декларирал с „да“, че 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 9001:2015 - Проектиране, производство и продажба на дезинфектанти, антисептици, консумативи, техника, козметика и детергенти за хуманната и ветеринарната медицина, личната и битова хигиена, хранително - вкусовата и текстилна промишленост, хотелиерство и ресторантьорство. Разработване, производство и продажба на промишлени реагенти, индустриално -

институционални и биологични продукти, включително по поръчка. Услуги, включващи проектиране и разработване на технологии в отделения за централно снабдяване със стерилни материали, консултантски услуги по разработване на дезинфекционни програми /вкл. НАССР/, монтаж и сервиз на миешо, дезинфекционно и стерилизационно оборудване на лечебни, обществени и индустриални обекти. - валиден до 24 септември 2021. Bureau Veritas Certification Holding SAS ISO 14001:2015 - Проектиране, производство и продажба на дезинфектанти, антисептици, консумативи, техника, козметика и детергенти за хуманната и ветеринарната медицина, личната и битова хигиена, хранително - вкусовата и текстилна промишленост, хотелиерство и ресторантьорство. Разработване, производство и продажба на промишлени реагенти, индустриално - институционални и биологични продукти, включително по поръчка. Услуги, включващи проектиране и разработване на технологии в отделения за централно снабдяване със стерилни материали, консултантски услуги по разработване на дезинфекционни програми /вкл. НАССР/, монтаж и сервиз на миешо, дезинфекционно и стерилизационно оборудване на лечебни, обществени и индустриални обекти - валиден до 24 септември 2021 г., Bureau Veritas Certification Holding SAS. ISO 13485:2016- Производство на дезинфектанти и препарати за студена химическа стерилизация на медицински изделия. Проектиране и производство на дезинфектанти за обработка на хирургически инструменти. Дезинфектанти за обработка на медицинско оборудване и инкубатори за новородени, принадлежности, анестезиологично, термочувствително оборудване, твърди и гъвкави ендоскопи, почистващи/дезинфекционни продукти за автоматични миешоци и дезинфекционни машини за хирургически инструменти, анестезиологична апаратура, твърди и гъвкави ендоскопи, дезинфектанти за обработка на стоматологични инструменти/ оборудване, дезинфектанти за обработка на болнично бельо в операционни зали - валидно до 29-11-2021, Kiwa Cermet Italia S.p.A.

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

3. Комисията установи, че участникът **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** е представил еЕЕДОП на електронен носител, подписан с ел. подпис от управителя Йонка Христова Гетова – Христанова, Славина Христанова Христанова – Прокуррист и Йордалина Димитрова Димитрова – пълномощник.

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 Разрешение за търговия на едро с медицински изделия с рег.№ IV-P-T/МИ 089/23.10.2007г.;Обхваща всички видове медицински изделия с кодове от 01 до 15 включително ; Разрешението е безсрочно; Издадено от ИАЛ.

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

✚ "Доставка на препарати за дезинфекция и материали за стерилизация за нуждите на "Пета МБАЛ - София" ЕАД; Сума 54842 BGN (Bulgarian Lev); Начална дата 05-10-2017 - Крайна дата 05-10-2018; Получатели Пета МБАЛ - София ЕАД, бул. " Ген. Н. Столетов" № 64 А, тел. 02/ 92 68 147

✚ „Доставка на препарати за дезинфекция и материали за стерилизация за нуждите на "Петя МБАЛ - София" ЕАД; Сума 36030 BGN (Bulgarian Lev); Начална дата 01-09-2016 - Крайна дата 01-09-2017; Получатели Петя МБАЛ - София ЕАД, бул. " Ген. Н. Столетов" № 64 А, тел. 02/ 92 68 147;

✚ "Доставка на дезинфектанти за УМБАЛ "Царица Йоанна - ИСУЛ" ЕАД; Сума 79732 BGN (Bulgarian Lev); Начална дата 25-06-2015 - Крайна дата 25-06-2017; Получатели УМБАЛ "Царица Йоанна - ИСУЛ" ЕАД, ул. "Бяло море" № 8, тел. 02/ 9432170, факс. 02/ 9432144;

Участникът е декларирал с „да“, че 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 с „да“, че притежава сертификати, изготвени от официално признати институции или агенции по контрол на качеството, доказващи съответствието на продуктите.

В „раздел Г Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление“ участникът е декларирал с „да“, че притежава сертификати от независими органи, удостоверяващи системи или стандарти за екологично управление.

В същите полета участникът не е посочил какви сертификати притежава, обхваща им, до кога са валидни и органът, който ги е издал, каквото е изискването на възложителя на стр. 12 от утвърдената документация – раздел IV, т. 4.2 от същата.

С оглед горните констатации, комисията приема, че е налице липса на информацията и непълнота на информацията в еЕЕДОП относно критериите за подбор, посочени от Възложителя в обявлението на поръчката и утвърдената документация, поради което и на основание чл. 54, ал. 8 и ал. 9 от ППЗОП дава възможност на участника в срок от пет работни дни от получаване на настоящия протокол да представи нов еЕЕДОП, в който:

→ в част IV, раздел В, поле „За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството“ да посочи какъв сертификат притежава, обхваща му, до кога е валиден и органът, който го е издал, каквото е изискването на възложителя на стр. 12 от утвърдената документация – раздел IV, т. 4.2 от същата.

→ „раздел Г Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление“ да посочи какъв сертификат притежава, обхваща му, до кога е валиден и органът, който го е издал, каквото е изискването на възложителя на стр. 12 от утвърдената документация – раздел IV, т. 4.2 от същата.

Препис от настоящия протокол да бъде публикуван на профила на купувача на лечебното заведение и в деня на публикуване да бъде изпратен на участника.

Комисията ще продължи своята работа след изтичане на срока по чл. 54, ал.9 от ППЗОП.

Комисията приключи своята работа на 19.07.2019г.

На 29.07.2019 год. в 11:00 часа, комисията проведе своето второ заседание.

I. Председателя на комисията съобщи, че в деловодството на лечебното заведение са постъпили Документи от **„Медицинска Техника Инженеринг“ ООД** с Вх.№ ПД-03-149/24.07.2019г.

II. Комисията установи, че постъпилите документи от участника са в срока, определен от комисията с предходен протокол – пет работни дни от получаване от участниците на Протокол № 1/15.07.2019г.

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

1.1. участникът **„Медицинска Техника Инженеринг“ ООД** е представил Придружително писмо, подписано от Йордалина Димитрова- пълномощник на Управителя. Комисията разгледа представения еЕЕДОП и установи, че в поле *За поръчки за доставки: Сертификати от институции по контрол на качеството* участникът е посочил, че притежава Сертификат за управление на качеството ISO 9001:2015, с № СИБ109 170007, издаден на 22.02.2018г., с 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 Сертификация и Инспекция България ООД;

В раздел *Г:Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление*, в поле *„Сертификати от независими органи, удостоверяващи системи или стандарти за екологично управление“* участникът е декларирал, че притежава Сертификат за управление на качеството ISO 14001:2015, с № EMS-6045/ ANS , издаден на 31.01.2019 г., с валидност - 09.02.2022 г., с обхват: Търговия, маркетинг, консултация, обучение, инженерингова и сервизна дейност на медицински и лабораторни изделия, апаратура, оборудване, инструменти и консумативи; Издаден(о) от Рина за сертификация на системи за управление по отношение на околната среда.

Комисията допуска до последващо участие в процедурата участникът **„Медицинска Техника Инженеринг“ ООД**

III. На 27.08.2019г. в закрито заседание комисията продължи своята работа по разглеждане на техническите предложения на участниците, по реда на постъпване на офертите им.

Поради отсъствие на редовния член на комисията адв. Татяна Кекевска, същата бе заменена от резервния член адв. Христо Панайотов.

Комисията установи следното:

1. Участникът **„ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция №6 „Консумативи за стерилизация“

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №6 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от Николай Бинев Колев и Веселин Величков Кунев управители на „Фьоникс Фарма“ ЕООД, с което упълномощават Красимир Николаев Николаев заедно с едни от следните служители на „Фьоникс Фарма“ ЕООД Даниела Петрова Николова, Зорница Иванова Ромова, Росица Златкова Великова и Милена Йорданова Милчева да представляват „Фьоникс Фарма“ ЕООД, да подписват споразумения и договори за възлагане на обществени поръчки, да подават, получават, попълват и подписват с ел. подпис от името и за сметка на „Фьоникс Фарма“ ЕООД оферти, протоколи, жалби, възражения и др. документи свързани с участието на „Фьоникс Фарма“ ЕООД в обществени поръчки; Оторизационно писмо от „ЗМ България“ ЕООД; копие на Сертификат за внедрена система за управление на качеството по стандарт ISO 9001:2015 на ЗМ Германия ГмбХ в оригинал и превод на български език; копие на Сертификат за внедрена система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2012

на ЗМ Германия ГмбХ в оригинал и превод на български език; копие на Декларация за съответствие от производителя ЗМ Health Care Business за нанесена CE маркировка, САЩ в оригинал и превод на български език; Инструкции за употреба; копие на удостоверение от Окръжното правителство на Дюселдорф, в което се декларира, че индикаторите за стерилизация не се разглеждат като медицински изделия или като принадлежности към медицинско изделие, в оригинал и превод на български език; Сертификат по стандарт BS EN ISO 11138 на ЗМ Company, САЩ; каталог; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Копие на проектодоговора; 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 по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици.

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция №6 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника, **„ФЪНИКС Фарма“ ЕООД**.

2. Участникът **„ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ“ ЕООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция №2 – Препарати за дезинфекция на специална медицинска апаратура, ендоскопска апаратура и термолабилни материали;
- обособена позиция №3 – Препарати за дезинфекция на медицински инструментариум;
- обособена позиция №4 – Дезинфекция на медицински инструменти в миялно - дезинфекционна машина;

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2 участникът е представил Приложения №2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; два броя Досие на дезинфектанта, регистриран по реда на закона за медицинските изделия; Декларация за съответствие за офертираното медицинско изделие за ном. 2.1 PEROSTER CE с графично изображение на CE маркировката и номер на нотифициращия орган KiwaItaliq; Декларация за съответствие за офертираното медицинско изделие за ном. 2.2 RODITZIN CE с графично изображение на CE маркировката без номер на нотифициращ орган; копие на Сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2016, преиздаден на 29.11.2018г. от Kiwa, Italia, в оригинал и копие на българския; копие на Сертификат по стандарт ISO 9001:2015, валиден до септември 2021г.; копие на Сертификат по стандарт ISO 14001:2015, валиден до септември 2021г.; копие на ЕО Сертификат за система за осигуряване на качеството с приложение към него, в което са изброени медицинските изделия, за които се отнася: MONDO, HYGIENE CE; MINIDENT CE; PEROSTER CE; PROFIK CE; PROFIK FF CE; IDO SCOPE; CETRADINE EXPERT K CE; CETRIDINE FORTE CE; DENTASPRAY CE, в оригинал и превод на български език, издаден от Kiwa, Italia; описание на медицинското изделие PEROSTER CE с графично изображение на CE маркировката и номер на нотифициращия орган Kiwa, Italia; описание на медицинското изделие RODITZIN CE с графично изображение на CE маркировката, без номер на нотифициращия орган; два листа за безопасност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; копие на проектодоговора; 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 по чл.3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с

дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици.

На основание чл. 104, ал.5 от ЗОП комисията направи справка на сайта на нотифициращия орган Kiwa, Italia, <https://www.kiwa.com/it/it/contatti/ricerca-certificato/> за валидност на издадения от тях сертификат. Комисията установи, че в базата данни, на сайта на Kiwa, Italia, актуализирана до 10.05.2019г. /каквото е уточнението на сертифициращия орган/ „Хигиенно - Медицинска Индустрия“ ЕООД има издаден сертификат по стандарт ISO 13485:2016.

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция №2 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ“ ЕООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №3 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; три броя Досие на дезинфектанта, регистриран по реда на закона за медицинските изделия; Декларация за съответствие за оферирания медицинско изделие за ном.3.1 – HYGIENE CE с графично изображение на CE маркировката и номер на нотифициращия орган Kiwa, Italia; Декларация за съответствие за оферирания медицинско изделие за ном.3.2 – PEROSTER CE с графично изображение на CE маркировката и номер на нотифициращия орган Kiwa, Italia; Декларация за съответствие за оферирания медицинско изделие за ном.3.3 – CETRIDINE FORTE CE с графично изображение на CE маркировката и номер на нотифициращия орган Kiwa, Italia; копие на Сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2016, преиздаден на 29.11.2018г. от Kiwa, Italia, в оригинал и копие на български; копие на Сертификат по стандарт ISO 9001:2015, валиден до септември 2021г.; копие на Сертификат по стандарт ISO 14001:2015, валиден до септември 2021г.; копие на ЕО Сертификат за система за осигуряване на качеството с приложение към него, в което са изброени медицинските изделия, за които се отнася: MONDO, HYGIENE CE; MINIDENT CE; PEROSTER CE; PROFIK CE; PROFIK FF CE; IDO SCOPE; CETRADINE EXPERT K CE; CETRIDINE FORTE CE; DENTASPRAY CE, в оригинал и превод на български език, издаден от Kiwa, Italia; три описания на медицинските изделия, оферирани за обособена позиция 3, с графично изображение на CE маркировката и номер на нотифициращия орган Kiwa, Italia; три листа за безопасност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; копие на проектодоговора; 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 по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици.

На основание чл. 104, ал.5 от ЗОП комисията направи справка на сайта на нотифициращия орган Kiwa, Italia, <https://www.kiwa.com/it/it/contatti/ricerca-certificato/> за наличие на представения от участника сертификат. Комисията установи, че в базата данни, на сайта на Kiwa, Italia, актуализирана до 10.05.2019г. /каквото е уточнението на сертифициращия орган/ „Хигиенно - Медицинска Индустрия“ ЕООД има издаден сертификат по стандарт ISO 13485:2016.

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция №3 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ“ ЕООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №4 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; два броя Досие на дезинфектанта, регистриран по реда на закона за

медицинските изделия; Декларация за съответствие за оферираното медицинско изделие за ном 4.1 – ALKAL K CE с графично изображение на CE маркировката, без номер на нотифициращия орган; Декларация за съответствие за оферираното медицинско изделие за ном 4.2 – RINSE K CE с графично изображение на CE маркировката, без номер на нотифициращия орган; копие на Сертификат за система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2016, преиздаден на 29.11.2018г. от Kiwa, Italia, в оригинал и копие на български; копие на Сертификат по стандарт ISO 9001:2015, валиден до септември 2021г.; копие на Сертификат по стандарт ISO 14001:2015, валиден до септември 2021г.; копие на ЕО Сертификат за система за осигуряване на качеството с приложение към него, в което са изброени медицинските изделия, за които се отнася: MONDO, HYGIENE CE; MINIDENT CE; PEROSTER CE; PROFIK CE; PROFIK FF CE; IDO SCOPE; CETRADINE EXPERT K CE; CETRIDINE FORTE CE; DENTASPRAY CE, в оригинал и превод на български език, издаден от Kiwa, Italia; две описания на медицинските изделия, оферирани за обособена позиция 4, с графично изображение на CE маркировката без номер на нотифициращ орган; два листа за безопасност; Декларация за съгласие с клаузите на договора; копие на проектодоговора; 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 по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици.

На основание чл. 104, ал.5 от ЗОП комисията направи справка на сайта на нотифициращия орган Kiwa, Italia, <https://www.kiwa.com/it/it/contatti/ricerca-certificato/> за валидност на издадения от тях сертификат. Комисията установи, че в базата данни, на сайта на Kiwa Italia, актуализирана до 10.05.2019г. /каквото е уточнението на сертифициращия орган/ „Хигиенно - Медицинска Индустрия“ ЕООД има сертификат по стандарт ISO 13485:2016. Предложението за изпълнение на участника за оферираните изделия от обособена позиция №4 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ“ ЕООД.**

3. Участникът **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** е подал предложения за изпълнение на поръчката за:

- обособена позиция № 1 –Препарати за дезинфекция на повърхности;
- обособена позиция №2– Препарати за дезинфекция на специална медицинска апаратура, ендоскопска апаратура и термолабилни материали;
- обособена позиция №3 –Препарати за дезинфекция на медицински инструментариум;
- обособена позиция №4 – Дезинфекция на медицински инструменти в миялно - дезинфекционна машина
- обособена позиция №5 – Машинна дезинфекция на гъвкави ендоскопи
- обособена позиция №7 – Почистващи препарати

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №1 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от инж.Йонка Христова Гетова- Христанова, управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова Димитрова да представлява „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД в настоящата процедура, да подписва всички документи и образци, да се подписва навсякъде, където е необходимо;каталог и описание на оферирания биоцид IncidinOxyfoam S; Информационен лист

за безопасност; Каталог; Досие на дезинфектанта- биоцид; Разрешение за пускане на пазара на биоцид; копие на сертификат за въведена система за управление на качеството по стандарт ISO 13485:2016, валиден до 24.06.2021г. на производителя „ЕКОЛАБ“ Германия, в превод на български език; Сертификат на “ЕКОЛАБ“ Германия по стандарт EN ISO 9001:2015 на “ЕКОЛАБ“ Германия в превод на български, валиден до 11.09.2021г.; Сертификат на “ЕКОЛАБ“ Германия по стандарт ISO 14001:2015 за система на управление на околната среда; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; три Декларации 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, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; три Декларации по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; Оторизационно писмо от производителят „ЕКОЛАБ“ ЕООД.

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция № 1 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД**.

В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №2 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от инж.Йонка Христова Гетова- Христанова, управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова Димитрова да представлява „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД в настоящата процедура, да подписва всички документи и образци, да се подписва навсякъде, където е необходимо; описание и инструкции за употреба на оферирания медицинско изделие за ном.2.1 – SEKUSEPT AKTIV с графично изображение на СЕ маркировката и номер на нотифициращия орган; описание и инструкции за употреба на оферирания медицинско изделие за ном.2.2 – ANIOSYME XL3; два листа за безопасност; два каталога; Досие на дезинфектанта, регистриран по реда на закона за медицинските изделия за медицинските изделия от обособена позиция 2; Оторизационно писмо от „ЕКОЛАБ“ ЕООД, производител на мед. изделие от ном.2.1; копие Оторизационно писмо от LaboratoiresAnios SAS, Франция, прозиводител на мед. изделие от ном.2.2., в оригинал и превод на български език; копие на ЕО Декларации за съответствие за мед. изделие от ном. 2.2, в превод на български език, издаден от нотифициращия орган LNE/G – MED, с деклариране, че мед. изделие е нотифицирано под маркировка СЕ 0459; Сертификат ISO 9001:2015 на производителя Laboratoiresanios, валиден до 30.03.2021г., с обхват „проектиране, производство и съхранение на антимицробни и почистващи продукти за болници и болничната индустрия, стоматологичния, медицинския и парамедицински сектори и местни институции. Маркетинг и продажба на антимицробни и почистващи продукти за болници и болничната индустрия. Маркетинг и продажба на оборудване за дезинфекционни процеси, използвани в болници и болничната индустрия. Подготовка и осигуряване на съответно обучение”; Сертификат ISO 13485:2016 – NF EN ISO 13485:2016 на производителя Laboratoiresanios, валиден до 10.06.2021г.; Сертификат ISO 14001:2015, ISO 9001:2015, OHSAS18001:2007 на производителя Laboratoiresanios, валиден до 10.06.2021г.; Сертификат № 31390, вер. 5, издаден на 12.06.2018г. на ЕО на Laboratoiresanios одобрение на цялостната система за осигуряване на качеството Приложение II, с изключение на раздел 4, Директива 93/42/ЕИО относно мед. изделия от клас III се изисква сертификат за изследване на проекта на ЕО, с приложение на категориите изделия; Сертификат, издаден на 03.05.2018г. на ЕО на

LaboratoiresAnios одобрение на цялостната система за осигуряване на качеството Приложение II, с изключение на раздел 4; Директива 93/42/ЕИО относно мед. изделия от клас III се изисква сертификат за изследване на проекта на ЕО, с приложение на категориите изделия; Сертификат на ЕО на LaboratoiresAnios, Франция с приложение към него, с изброени биоциди, за които се отнася, сред които е и оферирания ANIOSYME XL3, в оригинал и превод на български; Декларация за съответствие от „Еколаб“, Германия за мед. изделие от ном.2.1, нотфициращ орган DQS Medizinprodukte GmbH, CE 0297; Декларация на ЕО за цялостна система за осигуряване на качеството на „ЕКОЛАБ“ Германия, ведно с приложение към сертификата, с изброени биоциди, за които се отнася, сред които е и оферираният SEKUSEPT AKTIV в оригинал и превод на български; Сертификат по стандарт EN ISO 13485:2016 на „ЕКОЛАБ“, Германия в оригинал и превод на български, валиден до 24.06.2021г.; Сертификат на ЕО на „ЕКОЛАБ“ Германия, валиден до 04.06.2020г., ведно с приложение на групите изделия, за които се отнася; Сертификат на „ЕКОЛАБ“, Германия по стандарт EN ISO 9001:2015 на „ЕКОЛАБ“, Германия в оригинал и превод на български, валиден до 11.09.2021г.; Сертификат на „ЕКОЛАБ“, Германия по стандарт ISO 14001:2015 за система на управление на околната среда; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; три Декларации 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, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; три декларации по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова. Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция № 2 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №3 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от инж. Йонка Христова Гетова- Христанова, управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова Димитрова да представлява „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД в настоящата процедура, да подписва всички документи и образци, да се подписва навсякъде, където е необходимо; описание и инструкции за употреба на оферирания медицинско изделие за ном.3.1 – ANIOSEPT AKTIV с графично изображение на CE маркировката и номер на нотфициращия орган; описание и инструкции за употреба на оферирания медицинско изделие за ном.3.2 – DECONEH HLD PA/PA20 с графично изображение на CE маркировката без номер на нотфициращия орган; описание и инструкции за употреба на оферирания медицинско изделие за ном.3.3 – ANIOSYME XL3; три листа за безопасност; каталози; Досие на дезинфектантите в обособена позиция 3; Оторизационно писмо от производителя на мед. изделие от ном.3.1 и 3.3 LaboratoiresAnios, Франция; Оторизационно писмо от производителя на мед. изделие от ном.3.2 Borer Chemie AG, Швейцария; Сертификат на ЕО за одобрение на цялостна система за осигуряване на качеството на LaboratoiresAnios, Франция с приложение към него, с изброени биоциди, за които се отнася, сред които е и оферирания ANIOSEPT AKTIV, в превод на български; Сертификат ISO 13485:2016 – NF EN ISO 13485:2016 на производителя LaboratoiresAnios, валиден до 10.06.2021г.; Сертификат ISO 14001:2015; ISO 9001:2015; OHSAS 18001:2007 на производителя LaboratoiresAnios, валиден до 10.06.2021г.; Сертификат № 31390, вер. 5, издаден на 12.06.2018г. на ЕО на LaboratoiresAnios, одобрение на цялостната

система за осигуряване на качеството Приложение II, с изключение на раздел 4, Директива 93/42/ЕИО относно мед. изделия от клас III се изисква сертификат за изследване на проекта на ЕО, с приложение на категориите изделия; Сертификат, издаден на 03.05.2018г. на ЕО на LaboratoiresAnios одобрение на цялостната система за осигуряване на качеството Приложение II, с изключение на раздел 4, Директива 93/42/ЕИО относно мед. изделия от клас III се изисква сертификат за изследване на проекта на ЕО, с приложение на категориите изделия; ЕО сертификат система за осигуряване на качеството на Borer Chemie AG, Швейцария с приложение към него, с изброени биоциди, за които се отнася, сред които е и оферирания DECONEX HLD PA/PA20, в оригинал и превод на български; Сертификат за въведена система за управление по стандарт EN ISO 13485:2016 на Borer Chemie AG, Швейцария; Сертификат Borer ChemieAGISO 9001:2015 система за управление на качеството, валиден до 03.05.2021г.; Политика на производителя за опазване на околната среда, съгласно програмата отговорна грижа на „Швейцарската асоциация на химическата, фармацевтичната и биотехнологична промишленост“, с посочване, че системата за управление е сертифицирана по ISO 9001/ISO 13485; Декларация за съответствие от Borer Chemie AG, Швейцария за DECONEX, че са приложени стандарти ISO 9001; ISO EN 13485; ISO EN 14971 I EN 980; две копия на ЕО Декларации за съответствие от производителя LaboratoiresAnios, Франция за мед.изделие от ном.3.1 и 3.3, в оригинал и превод на български език; копие на Сертификат за въведена система за управление, отговаряща на изискванията на стандарт EN ISO 13485:2016 на Borer Chemie AG, Швейцария, в оригинал и превод на български език;копие на Сертификат за въведена система за управление, отговаряща на изискванията на стандарт EN ISO 13485:2016 на LaboratoiresAnios, Франция за ном. 3.1 и 3.3, в оригинал и превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; три Декларации 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, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; три Декларации по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция № 3 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №4 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от инж. Йонка Христова Гетова- Христанова, управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова Димитрова да представлява „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД в настоящата процедура, да подписва всички документи и образци, да се подписва навсякъде, където е необходимо;копие на инструкции за употреба и информационен лист за мед. изделие от ном.4.1 – deconex PROZYME ALKA-x с графично изображение на СЕ маркировката, в оригинал и превод на български език;копие на инструкции за употреба за мед. изделие от ном.4.2 – deconexMINERALACID с графично изображение на СЕ маркировката, в оригинал и превод на български език; копие на два наредби за безопасност за мед.изделия от ном. 4.1 и 4.2 в оригинал и превод на български език; копие на два информационни листа на оферирания изделия от ном. 4.1 и 4.2 в оригинал и превод на български език; Досие на дезинфектантите; копие на Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия в ном. 4.1 и 4.2 - Borer

Chemie AG, Швейцария, в оригинал и превод на български език; копие на Сертификат за въведена система за управление, отговаряща на изискванията на стандарт EN ISO 13485:2016 на Borer Chemie AG, Швейцария, ведно с приложение към него, в оригинал и превод на български език; Сертификат Borer Chemie AG ISO 9001:2015 система за управление на качеството, валиден до 03.05.2021г.; Политика на производителя за опазване на околната среда, съгласно програмата отговорна грижа на „Швейцарската асоциация на химическата, фармацевтичната и биотехнологична промишленост“, с посочване, че системата за управление е сертифицирана по ISO 9001/ISO 13485; копия на две Декларации за съответствие за оферирани мед. изделия, в оригинал и превод на български език; с посочване в декларацията, че изделията са клас I; Копие на ЕО сертификат на производителя за използване на система за осигуряване на качеството на продуктите, ведно с приложение към него с изброени мед. изделия, за които важи сертификата deconex TEST PA, deconex TEST 53 INSTRU; deconex 61 DR, deconex SOLARSEPT, deconex SURFACE AF, deconex ANTISEPTIC, deconex 50 FF, deconex 53 INSTRUMENT, deconex DENTAL BB, deconex ENDOMATIC, deconex HLD PA/PA 20 в оригинал и превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; три Декларации 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, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; три Декларации по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова;

Предложението за изпълнение на участника за оферирани изделия от обособена позиция № 4 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №5 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от инж. Йонка Христова Гетова- Христанова, управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова Димитрова да представлява „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД в настоящата процедура, да подписва всички документи и образци, да се подписва навсякъде, където е необходимо; копие на описание на оферираното мед. изделие от ном. 5.1 – deconex POWER ZYME с графично изображение на CE маркировката, в оригинал и превод на български език; копие на описание на оферираното мед. изделие от ном. 5.2 – deconex ENDOMATIC с графично изображение на CE маркировката, в оригинал и превод на български език; копие на два информационни листа за безопасност на оферирани изделия от обособена позиция 5 в оригинал и превод на български език; каталог и копие на етикетите на оферирани мед. изделия; Досие на дезинфектантите; копие на Оторизационно писмо от производителя на мед. изделия - Borer Chemie AG, Швейцария, в превод на български език; Сертификат Borer Chemie AG ISO 9001:2015 система за управление на качеството, валиден до 03.05.2021г.; Политика на производителя за опазване на околната среда, съгласно програмата отговорна грижа на „Швейцарската асоциация на химическата, фармацевтичната и биотехнологична промишленост“, с посочване, че системата за управление е сертифицирана по ISO 9001/ISO 13485; копие на две идентични Декларации за съответствие – в превод на български език – с посочване на клас I на предлаганите изделия; копие на ЕО Сертификат на производителя за използване на система за осигуряване на качеството на продуктите, ведно с приложение към

него с изброени мед.изделия, за които важи сетрификата deconex TEST PA, deconex TEST 53 INSTRU; deconex 61 DR, deconex SOLARSEPT, deconex SURFACE AF, deconex ANTISEPTIC, deconex 50 FF, deconex 53 INSTRUMENT, deconex DENTAL BB, deconex ENDOMATIC, deconex HLD PA/PA 20 в превод на български език; копие на Сертификат за въведена система за управление, отговаряща на изискванията на стандарт EN ISO 13485:2016 на Borer Chemie AG, Швейцария, в оригинал и превод на български език; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; три Декларации 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, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; три Декларации по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова;

Предложението за изпълнение на участника за офертираните изделия от обособена позиция № 5 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД.**

✚ В предложението си за изпълнение на поръчката за обособена позиция №7, ном 7.1, 7.2 и 7.5 участникът е представил Приложения № 2 и 2А на хартиен и електронен носител, попълнени по образец на Възложителя; Пълномощно от инж. Йонка Христова Гетова-Христанова, управител на „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД, с което упълномощава Йордалина Димитрова Димитрова да представлява „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД в настоящата процедура, да подписва всички документи и образци, да се подписва навсякъде, където е необходимо; копие на две инструкции за употреба за изделията от ном 7.2 и 7.5; информационен лист за безопасност на офертираното изделие от ном 7.2 – Детерганиос; информационен лист за безопасност на офертираното изделие от ном. 7.1 – Перекс и информационен лист за състав; описание на офертираните изделия от ном.7.2 и 7.5; Оторизационно писмо от производителя MEDI-SEPT, Полша на изделието от ном. 7.5; Досие на дезинфектанта; Оторизационно писмо от производителя Laboratoires Anios, Франция на изделието от ном. 7.2; копие на Сертификат за въведена система за управление, отговаряща на изискванията на стандарт EN ISO 13485:2016 на Laboratoires Anios, Франция; Сертификат ISO 14001:2015, ISO 9001:2015, OHSAS 18001:2007 на производителя Laboratoiresanios, валиден до 10.06.2021г.; Сертификат ISO 9001:2015 на производителя Laboratoiresanios, валиден до 30.03.2021г.; ЕО Сертификат на производителя MEDI-SEPT, Полша; Сертификат за система за управление на качеството по стандарт PN-EN ISO 13485:2016-04; ЕО Сертификат на Laboratoires Anios, Франция; Сертификат за въведена система за управление PN-EN ISO 13485:2016-04, валиден до 01.02.2021г. на Medi-septsp; Декларация за съгласие с клаузите на договора; Декларация за срока на валидността на офертата; три Декларации 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, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова; три Декларации по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансовите отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, контролираните от тях лица и техните действителни собственици, подписани поотделно от управителя Йонка Гетова – Христанова, прокуристът Славина Христанова и пълномощника Йордалина Димитрова;

Предложението за изпълнение на участника за оферирания изделия от обособена позиция №7 отговаря на изискванията на Възложителя. Комисията допуска по последващо участие в процедурата участника „Медицинска Техника Инженеринг“ ООД.

На основание чл. 57, ал. 3 от ППЗОП, комисията взе решение отварянето на ценовите предложения на участниците да се извърши на 16.10.2019 год. от 11:00 часа в Заседателната зала на УМБАЛ „Проф. Д-р Стоян Киркович“ АД, гр.Стара Загора, ул.“Генерал Столетов“ 2.

На 16.10.2019 год. в 11:00 часа комисията проведе своето поредно заседание.

Със Заповед № РД-10-726/16.10.2019г. на Изпълнителния директор на „УМБАЛ Проф. д-р Ст. Киркович АД“ и на основание чл. 51, ал. 4, т. 4 от ППЗОП, резервния член адв. Христо Панайотов и редовния член д-р Живко Желязков бяха заменени със Светомир Младенов, като редовен член комисията и Пламена Йорданова, като резервен член на комисията.

На заседанието на комисията не присъстваха участници, в процедурата, техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масова информация.

I. Комисията пристъпи към отваряне на ценовите предложения на участниците.

1. Комисията отвори запечатаните непрозрачни пликосе в офертата на участника **„ФЪОНИКС Фарма“ ЕООД** за номенклатури № № 6.1, 6.2, 6.3 и 6.4.

Във всеки плик комисията установи наличието на документи на хартиен носител и диск. Трима от членовете на комисията подписаха намиращите се в пликосете документи на хартиен носител за предлагани ценови параметри от участника за посочените номенклатури от обособените позиции.

Председателят на комисията оповести ценовите предложения на участника.

2. Комисията отвори запечатаните непрозрачни пликосе в офертата на участника **„ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ“ ЕООД** за обособена позиция №2, номенклатура № 2.1, номенклатура № 2.2, номенклатура № 3.1, номенклатура № 3.2, номенклатура № 3.3, номенклатура № 4.1, номенклатура № 4.2.

Във всеки плик комисията установи наличието на документи на хартиен носител и диск. Трима от членовете на комисията подписаха намиращите се в пликосете документи на хартиен носител за предлагани ценови параметри от участника за посочените номенклатури от обособените позиции.

Председателят на комисията оповести ценовите предложения на участника.

3. Комисията отвори запечатаните непрозрачни пликосе в офертата на участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за обособена позиция № Обособена позиция №1, ном.1.1, обособена позиция №2, ном.2.1, ном.2.2, Обособена позиция №3, ном.3.1, ном.3.2, ном.3.3, Обособена позиция №4, ном.4.2, за Обособена позиция №5, ном.5.1, ном.5.2, Обособена позиция №7, ном.7.1, ном.7.2, ном.7.5.ю

Във всеки плик комисията установи наличието на документи на хартиен носител и диск. Трима от членовете на комисията подписаха намиращите се в пликосете документи на хартиен носител за предлагани ценови параметри от участника за посочените номенклатури от обособените позиции.

Председателят на комисията оповести ценовите предложения на участника.

С това приключи публичната част от заседанието на комисията.

II. На 29.10.2019г. 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 „**ФЪОНИКС Фарма**“ **ЕООД** за номенклатури № 6.1, 6.2, 6.3 и 6.4 не надвишават пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Прогнозно количество за 24 месеца	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
6.1.	КАСЕТИ ЗА СТЕРИЛИЗАТОР С ЕТИЛЕН ОКСИД, STERIVAC, 5XL	500	флакон	12бр. флакони в кутия	10 000,00	19,65	9 825,00
6.2.	ПРИНТЕРНА ХАРТИЯ ЗА СТЕРИЛИЗАТОР С ЕТИЛЕН ОКСИД С ШИРИНА 79 ММ, СЪВМЕСТИМ С АПАРАТ STERI - VAC 5XL	10	ролка	ролка	500,00	44,45	444,50
6.3.	БИОЛОГИЧЕН ИНДИКАТОР за пара	50	брой	брой	285,00	2,29	114,50
6.4.	БИОЛОГИЧЕН ИНДИКАТОР	50	брой	брой	285,00	2,58	129,00

2. Ценовите предложения на участника „**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**“ **ЕООД** за номенклатури 2.1 и 2.2 не надвишават пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Спектър на действие	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
2.1.	ПРЕПАРАТ ЗА ВИСОКОСТЕПЕННА ДЕЗИНФЕКЦИЯ И СТУДЕНА ХИМИЧЕСКА СТЕРИЛИЗАЦИЯ НА ЕНДОСКОПСКА АПАРАТУРА, БРОНХОСКОПИ И ДР. ТЕРМОЛАБИЛНИ МАТЕРИАЛИ С АКТИВЕН КИСЛОРОД, ПЕРОЦЕТНА КИСЕЛИНА СЪВМЕСТИМ С МАРКИТЕ OLYMPUS EVIS, PENTAX H, FUJINON	Бактерициден, вирусинактивиращ, туберкулоциден, спороци-ден. Експозиция 15мин	кг	6 кг	9 099,00	1,00%	14,5	0,145	4 350,00
2.2.	ЕНЗИМЕН ПРЕПАРАТ ЗА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННО ПОЧИСТВАНЕ НА ХИРУРГИЧНИ ИНСТРУМЕНТИ В Т.Ч. ТЪВЪРДИ И ГЪВКАВИ ЕНДОСКОПИ, ТЕРМОЛАБИЛНИ МАТЕРИАЛИ.	почистване. Експозиция 10 мин	литър	5л	1 100,00	0,50%	9,00	0,045	900,00

2.1. Както е отразено в Протокол 2/29.07.2019г. от работата на комисията за разглеждане на техническите предложения на участниците, за номенклатурна единица 2.1, участникът ХМИ ЕООД е оферирал медицинското изделие НМИ PEROSTER CE. От приложените в техническото предложение инструкции за употреба за посоченото медицинско изделие е видно, че за високостепенната дезинфекция на ендоскопи, термолабилно оборудване и анестезиологична апаратура, за постигане на желаното от Възложителя Бактерицидно, вирусоцидно, туберкулоцидно и спороцидно действие с експозиция от 15 мин. е необходим 2 % разтвор от медицинското изделие. В Приложение 3А, в колона „К“ участникът е декларирал, че описаните действия и експозиция се постигат с 1% разтвор. От инструкциите за употреба е видно също, че с 1% разтвор желаните от Възложителя действия се постигат с експозиция от 30 мин.

От описаното до тук е видно, че декларирания от участника процент /1%/ е различен от този, описан в инструкциите за употреба за постигане на спороцидно действие с експозиция 15 мин за НМИ PEROSTER CE.

На основание чл.107, т.2, б “а” от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани участника „ХМИ“ ЕООД за ном. единица № 2.1, тъй като не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя за изпълнение на процедурата.

3. Ценовите предложения на участника „**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**“ **ЕООД** за номенклатури 3.1, номенклатура № 3.2, номенклатура № 3.3 не надвишават пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Спектър на действие	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлагания продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
3.1.	ПРЕПАРАТ ЗА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННА ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА ХИРУРГИЧЕН ИНСТРУМЕНТАРИУМ С АКТИВЕН КИСЛОРОД	Фунгицидно, бактерицидно, вирусоцидно и спороцидно действие. Експозиция 30мин	кг	5 l	20 800,00	0,50%	12,5	0,0625	16 250,00
3.2.	ПРЕПАРАТ ЗА ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА ИНСТРУМЕНТИ ЗА СТУДЕНА ХИМИЧЕСКА СТЕРИЛИЗАЦИЯ С ПЕРОЦЕТНА КИСЕЛИНА	Фунгицидно, бактерицидно, вирусоцидно, туберкулоцидно и спороцидно действие. Експозиция 30мин	кг	5 кг	18 400,00	0,50%	14,5	0,0725	11 600,00
3.3	ПРЕПАРАТ ЗА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННА ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА МЕДИЦИНСКИ ИНСТРУМЕНТИ С МИЕЩО И ДЕЗИНФЕКЦИОННО ДЕЙСТВИЕ БЕЗ АЛДИХИДИ	Фунгицидно, бактерицидно, вирусоцидно, туберкулоцидно и почистващо действие. Експозиция 60мин	литър	5 л	34 200,00	0,50%	10,5	0,0525	18 900,00

3.1. Както е отразено в Протокол 2/29.07.2019г от работата на комисията за разглеждане на техническите предложения на участниците, за номенклатурна единица 3.2, участникът „ХМИ“ ЕООД е оферирал медицинското изделие НМІ PEROSTER CE. При разглеждане на ценовото предложение на участника и повторно запознаване с предложението на участника за изпълнение на поръчката и приложените към него документи, включително и инструкции за употреба за посоченото медицинско изделие в номенклатура 3.2 е видно, че за *Почистване и предстерилизационна дезинфекция на: хирургични инструменти, медицинска лабораторна стъклария - чрез потапяне* концентрацията на работния разтвор за постигане на желаните от Възложителя спороцидно действие и експозиция от 30 мин се постига с 1% концентрат; *За високостепенна дезинфекция на ендоскопи, термолабилно оборудване и анестезиологична апаратура, неподлежащи на автоклави – чрез потапяне,* концентрацията на работния разтвор за постигане на желаните от Възложителя спороцидно действие и експозиция от 30 мин се постига с 1% концентрат; *За студена химическа стерилизация / стерилант на ендоскопи термолабилно оборудване и анестезиологична апаратура, неподлежащи на автоклави – чрез потапяне,* концентрацията на работния разтвор за постигане на желаните от Възложителя спороцидно действие се постига с 2% концентрат с експозиция 60 мин. В Приложение 3А, в колона „К“ участникът е декларирал, че описаните действия и експозиция се постигат с 0,5% разтвор.

От описаното до тук е видно, че декларирания от участника процент /0,5%/ е различен от този, описан в инструкциите за употреба за постигане на спороцидно действие с експозиция 30 мин за НМІ PEROSTER CE.

На основание чл.107, т.2, б “а” комисията предлага на Възложителя да отстрани участника ХМИ ЕООД за ном. единица № 3.2, тъй като не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя за изпълнение на процедурата.

С оглед законосъобразното провеждане на процедурата комисията няма да отрази в настоящия протокол ценовото предложение на участника за тази номенклатура.

Както е отразено в Протокол 2/29.07.2019г от работата на комисията за разглеждане на техническите предложения на участниците, за номенклатурна единица 3.3, участникът ХМИ ЕООД е оферирал медицинското изделие НМИ CETRIDINE FORTE CE. При разглеждане на ценовото предложение на участника и повторно запознаване с предложението на участника за изпълнение на поръчката и приложените към него документи, включително и инструкции за употреба за посоченото медицинско изделие в номенклатура 3.3 е видно, че предложенията от участника НМИ CETRIDINE FORTE CE е подходящ за дезинфекция на кувьози и медицинска апаратура, а не за дезинфекция на медицински инструменти, каквото изискване е поставил възложителя в техническата спецификация.

В описанието на медицинското изделие, в частта „Област на приложение“ е видно, че за *Дезинфекция на медицински непрониक्ващи изделия /чрез потапяне/* за постигане на желаното от Възложителя туберколоцидно действие, концентрацията на работния разтвор е 0,5% с експозиция от 30 мин и 1.0% с експозиция 15 мин. *За термолабилни материали, термометри, медицинско оборудване /чрез потапяне/*, за постигане на желаното от Възложителя туберколоцидно действие концентрацията на работния разтвор е 0,5% с експозиция от 30 мин и 1.0% с експозиция 15 мин.

От описаното до тук е видно, че с декларирания от участника процент /0,5%/ не се постига посочената в техническата спецификация експозиция от 60 мин.

На следващо място, видно от представената от участника инструкция за употреба на предлаганото изделие е посочено приложение на този продукт, а именно: за медицински непрониक्ващи изделия, за термолабилни материали, термометри, медицинско оборудване и за външни и вътрешни повърхности на кувьози. Изискването на възложителя в техническата спецификация е предлаганият продукт да е за предстерилизационна дезинфекция на медицински инструменти, които са с проникващо действие.

Поради горното, на основание чл.107, т. 2, б “а” от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани участника ХМИ ЕООД за ном. единица № 3.3, тъй като не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя за изпълнение на процедурата.

С оглед законосъобразното провеждане на процедурата комисията няма да отрази в настоящия протокол ценовото предложение на участника за тази номенклатура.

4. На етапа на разглеждане на ценовите предложения на участниците, комисията установи, че при изготвяне на спецификацията за провеждане на процедурата за обособена позиция 4 комисията установи, че е допусната грешка, изразяваща се в непълно описание на изискванията на възложителя за номенклатури 4.1 и 4.2 от тази обособената позиция, а именно: възложителят не е посочил, че алкалният препарат в номенклатура 4.1 и неутрализиращият препарат в номенклатура 4.2 следва да бъдат на един производител, тъй като прилагането им става последователно. Тази грешка е съществена и не може да бъде отстранена, без това да промени условията, при които е обявена процедурата. Допуснат е съществен порок на техническата спецификация, който не може да бъде саниран, без да се наруши принципа на разнопоставеност.

С оглед горните констатации комисията предлага на Възложителя да прекрати процедурата за обособена позиция 4 и отделните номенклатури в нея.

С оглед законосъобразното провеждане на процедурата комисията няма да отрази в настоящия Протокол ценовите предложения на участника за тази обособена позиция.

5. Ценовите предложения на участника **„МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД** за номенклатури Обособена позиция № 1, ном.1.1 не надвишават пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Прогнозно количество за 24 месеца	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
1,1	ПРЕПАРАТ С БЪРЗО ДЕЙСТВИЕ ЗА ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА ПОВЪРХНОСТИ СЪС ЗАВИШЕН ИНФ. РИСК, КАКТО И МЕД. АПАРАТУРА, ВКА. МИКРОСКОПИ С ВОДОРОДЕН ПЕРОКСИД, СЪВМЕСТИМ С МИКРОСКОПИ "TOP CON" OMS 85 И "TOP CON" OMS 90	36	литър	0,750 л	576,00	100,00%		14,5	522,00

6. Ценовото предложение на участника „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за номенклатури обособена позиция №2, ном.2.1 не надвишава пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Спектър на действие	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
2.1.	ПРЕПАРАТ ЗА ВИСОКОСТЕПЕННА ДЕЗИНФЕКЦИЯ И СТУДЕНА ХИМИЧЕСКА СТЕРИЛИЗАЦИЯ НА ЕНДОСКОПСКА АПАРАТУРА, БРОНХОСКОПИ И ДР.ТЕРМОЛАБИЛНИ МАТЕРИАЛИ С АКТИВЕН КИСЛОРОД, ПЕРОЦЕТНА КИСЕЛИНА СЪВМЕСТИМ С МАРКИТЕ OLYMPUS EVIS, PENTAX H, FUJINON	Бактерициден, вирусинактивиращ, туберкулоциден, спороциден.Експозиция 15мин	кг	6 кг	9 099,00	2,00%	29	0,58	8 700,00

Ценовото предложение на участника „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за номенклатури обособена позиция № 2, ном. 2.2 надвишава пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Спектър на действие	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
2.2.	ЕНЗИМЕН ПРЕПАРАТ ЗА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННО ПОЧИСТВАНЕ НА ХИРУРГИЧНИ ИНСТРУМЕНТИ В Т.Ч. ТЪВРДИ И ГЪВКАВИ ЕНДОСКОПИ, ТЕРМОЛАБИЛНИ МАТЕРИАЛИ.	Почистване Експозиция 10 мин	литър	5л	1 100.00	0,50%	16,00	0,08	1 600,00

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 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за обособена позиция № 2, ном.2.2, тъй като ценовото предложение на участника не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя за изпълнение на поръчката.

7. Ценовото предложение на участника „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за номенклатури обособена позиция № 3, ном. 3.1 надвишава пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Спектър на действие	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
----------	-------------------------------------	---------------------	---------------	------------	--------------------------------	---	------------------------------------	---	------------------------------------

3.1.	ПРЕПАРАТ ЗА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННА ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА ХИРУРГИЧЕН ИНСТРУМЕНТАРИУМ С АКТИВЕН КИСЛОРОД	Фунгицидно, бактерицидно, вирусоцидно и спороцидно действие .Експозиция 30мин	кг	51	20 800,00	1,00%	20,00	0,2	26 000,00
------	--	---	----	----	-----------	-------	-------	-----	-----------

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 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за обособена позиция № 3, ном. 3.1, тъй като ценовото предложение на участника не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя за изпълнение на поръчката.

Ценовите предложения на участника „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за номенклатури обособена позиция №3, ном.3.2 и 3.3 не надвишава пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Спектър на действие	Единица мярка	Разфасовка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
3.2.	ПРЕПАРАТ ЗА ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА ИНСТРУМЕНТИ ЗА СТУДЕНА ХИМИЧЕСКА СТЕРИЛИЗАЦИЯ С ПЕРОЦЕТНА КИСЕЛИНА	Фунгицидно, бактерицидно, вирусоцидно, туберкулоцидно и спороцидно действие. Експозиция 30мин	кг	5 кг	18 400,00	100,00%	14,4	14,4	11 520,00
3.3	ПРЕПАРАТ ЗА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННА ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА МЕДИЦИНСКИ ИНСТРУМЕНТИ С МИЕЩО И ДЕЗИНФЕКЦИОННО ДЕЙСТВИЕ БЕЗ АЛДИХИДИ	Фунгицидно, бактерицидно, вирусоцидно, туберкулоцидно и почистващо действие. Експозиция 60мин	литър	5 л	34 200,00	0,50%	16,00	0,08	28 800,00

8. На етапа на разглеждане на ценовите предложения на участниците, комисията установи, че при изготвяне на спецификацията за провеждане на процедурата за обособена позиция 4 комисията установи, че е допусната грешка, изразяваща се в непълно описание на изискванията на възложителя за номенклатури 4.1 и 4.2 от тази обособената позиция, а именно: възложителят не е посочил, че алкалният препарат в номенклатура 4.1 и неутрализиращия препарат в номенклатура 4.2 следва да бъдат на един производител, тъй като прилагането им става последователно. Тази грешка е съществена и не може да бъде отстранена, без това да промени условията, при които е обявена процедурата. Допуснат е съществен порок на техническата спецификация, който не може да бъде saniран, без да се наруши принципа на разнопоставеност.

С оглед горните констатации комисията предлага на Възложителя да прекрати процедурата за обособена позиция 4 и отделните номенклатури в нея.

С оглед законосъобразното провеждане на процедурата комисията няма да отрази в настоящия Протокол ценовите предложения на участника за тази обособена позиция.

9. Ценовото предложение на участника „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за номенклатури обособена позиция № 5, ном. 5.1 и 5.2 надвишава пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция:

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Прогнозно количество за 24 месеца	Единица мярка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
5.1.	ПОЧИСТВАЩ ПРЕПАРАТ ЗА МАШИННА ХИМИО-ТЕРМО ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА ГЪВКАВИ ЕНДОСКОПИ СЪВМЕСТИМ С МАРКИТЕ OLYMPUS EVIS, PENTAX H, FUJINON	150	13,00	1 950,00	0,50	30,00	0,1500	4 500,00
5.2.	ДЕЗИНФЕКТАНТ ЗА МАШИННА ХИМИО-ТЕРМО ДЕЗИНФЕКЦИЯ НА ГЪВКАВИ ЕНДОСКОПИ СЪВМЕСТИМ С МАРКИТЕ OLYMPUS EVIS, PENTAX H, FUJINON	100	13,00	1 300,00	0,75	27,00	0,2000	2 700,00

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 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за обособена позиция № 5, ном.5.1 и 5.2, тъй като ценовото предложение на участника не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя за изпълнение на поръчката.

10. Ценовото предложение на участника „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за номенклатура 7.1 ненадвишава пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция. Ценовото предложвние на участника за номенклатура 7.2 и 7.5 надвишава пределната стойност, дадена от Възложителя за съответната номенклатура в обособената позиция.

№ по ред	НАИМЕНОВАНИЕ НА ОБОСОБЕНАТА ПОЗИЦИЯ	Прогнозно количество за 24 месеца	Единица мярка	Пределна обща стойност без ДДС	% раб.р-р за предлага-ния продукт с който се постига исканото от Възложителя действие на дезинфекта	Цена на 1 литър концентрат без ДДС	Цена на 1 литър раб. разтвор или готов разтвор без ДДС/ или ед. Цена на изделията от ОП 8 и 9	Обща стойност без ДДС на Участника
7,1	НЕУТРАЛЕН, ТЕЧЕН ПРЕПАРАТ ЗА РЪЧНО ИЗМИВАНЕНА ПРИБОРИ ЗА ХРАНЕНЕ, СЪДОВЕ И ПОСУДА. ОПАКОВКА ОТ 5-10 КГ.- ГОТОВ РАЗТВОР	6000	0,68	4 080,00	*	*	0,6300	3 780,00
7,2	ВИСОКОЕФЕКТИВЕН ТЕЧЕН ПРЕПАРАТ ЗА ПОЧИСТВАНЕ НА САНИТАРЕН ФАЯНС, БАТЕРИИ И МИВКИ. ОПАКОВКА ОТ 5-10 КГ.- ГОТОВ РАЗТВОР	200	0,75	150,00	0,25%	11,00	0,0300	2 200,00

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 „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД за обособена позиция № 7, ном. 7.2 и 7.5, тъй като ценовото предложение на участника не отговаря на предварително обявените условия на Възложителя за изпълнение на процедурата.

III. Комисията продължи своята работа в закрито заседание.

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. Резултатите от класирането са отразени в Приложение 1 към настоящия протокол.

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

