

**Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Света
Екатерина" ЕАД**

ПРОТОКОЛ

**по чл. 68, ал. 7 от ЗОП с констатациите относно наличието и редовността
на представените документи в плик № 1 – “Документи за подбор”**

На 18.11.2014 г. в 10,00 ч. – зала 1 на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД- град София, бул. "Пенчо Славейков" № 52 А, се събра назначената със заповед № РД-25-220/18.11.2014 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД – София, Комисия за провеждане на открита процедура с предмет: *“Доставки на медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ за нуждите на Лаборатория по клинична микробиология и болнична хигиена, Клинична лаборатория и Лаборатория по обща и клинична патология при УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД“*, в следния състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ – доц. д-р Антоанета Димитрова – н-к „Клинична лаборатория“

ЧЛЕНОВЕ:

1. доц. д-р В. Съйнова – н-к „Лаборатория по обща и клинична патология“;
2. д-р Вера Табакова - н-к „Лаборатория по клинична микробиология и болнична хигиена“;
3. Атанас Миладинов – помощник фармацевт в „Болнична аптека“;
4. Василка Цветанова – домакин в „Стопански склад“;
5. Юлия Добрева – н-к отдел „ППД“;
6. Надежда Георгиева – гл. експерт в отдел „ППД“;
7. Весела Костова-Симидчиева - експерт пазарни проучвания в отдел „ППД“;
8. Калина Добрева – счетоводител в отдел „Финансово счетоводен“

I. В изпълнение на чл. 68, ал.4 от ЗОП Комисията отвори офертите по реда на тяхното постъпване, а именно:

1. Оферта с вх. № 1/10.11.2014 г. е подадена в 15:30 часа от **„БУЛ БИО - НЦЗПБ” ЕООД**, гр. София, бул. «Янко Сакъзов» №26, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I – ном. №№1,5,6,10,12,13,14,20,25,27 и 48, и обособена поз. II – ном. №134. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете й подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

2. Оферта с вх. №2/14.11.2014г. е подадена в 10,05 часа от **„Елпак Лизинг” ЕООД**, гр. Варна, ул. „Иван Богоров” №12, за участие по обособена позиция №II, ном. №№119, 122, 129,

130, 132, 139 - Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и №139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с "Предлаганата цена" на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**“ ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - "Предложение за изпълнение на поръчката" на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**“ ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор“ на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

3. Оферта с вх. № 3/14.11.2014 г. е подадена в 11,37 часа от **“СОФБИОЛАЙФ“** ООД, гр. София 1618, ж.к. «Красно село», ул. «691», бл.2, вх.Г, ет.3, ап.6, за участие по обособена позиция №II – ном. №№112,114,115,118 и 132. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с "Предлаганата цена" на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**“ ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - "Предложение за изпълнение на поръчката" на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**“ ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор“ на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

4. Оферта с вх. № 4/14.11.2014 г. е подадена в 13,21 часа от **“РСР”** ЕООД, гр. София 1606, бул. „Виктор Григорович“ №3, вх.1, ет.1, ап.2, за участие по обособена позиция №II – ном. №146. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с "Предлаганата цена" на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**“ ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - "Предложение за изпълнение на поръчката" на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**“ ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор“ на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

5. Оферта с вх. № 5/17.11.2014 г. е подадена в 10,00 часа от **„Гамидор България“** ООД, гр. София, ул. „13 март“ №11, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I, номенклатури №№43 и 44, обособена позиция №II, ном. №№112, 113, 114, 115 и 116 и обособена позиция №III, номенклатури: №№1, 2, 3, 6, 14, 16, 20, 21 и 22. При отварянето не присъства представител на участника

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

6. Оферта с вх. № 6/17.11.2014 г. е подадена в 10,05 часа от „**ХИМТЕКС**“ ООД, гр. Димитровград 6400, ул. «Бузлуджа» №33, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I – ном. №№12, 24, 25, 26, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46 и 49, поз. II – ном. №№119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 134, 135, 136, 137, 138, 139 – Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и поз. III – ном. №1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 и 22. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

7. Оферта с вх. № 7/17.11.2014 г. е подадена в 10,10 часа от "**МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ**" ООД, гр. София-1750, ж.к. Младост 1, бл.28Б, ул. «Димитър Моллов», за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №II – ном. №№ 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44, 48, 64, 70, 71, 72, 73, 74, 100, 106, 107, 111, 116, 118, 119, 120, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 139 - Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, и поз. III – ном. №№ 14, 15, 16, 21 и 22. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

8. Оферта с вх. № 8/17.11.2014 г. е подадена в 11,50 часа от **“МЕДИЛОН” ЕООД**, гр. София 1404, ж.к. „Гоце Делчев“ бл.52Е, вх.В, ап.43, за участие по обособена позиция №II – ном. №79. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

9. Оферта с вх. № 9/17.11.2014 г. е подадена в 12,50 часа от **„МЕДИМАГ-МС” ООД**, гр. София 1404, жк. Манастирски ливади- Изток, ул. Димитър Сагаев №19 , за участие по обособена позиция № II – ном. №117. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

10. Оферта с вх. №10/17.11.2014 г. е подадена в 13,20 часа от **„ОПТИМ-КО.” ООД** , гр. София 1113, ул. „Атанас Далчев” №1, вхБ , за участие по обособена позиция № I – ном. №№12, 39, 40, 45 и 46. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на **„ДИАМЕД” ООД** – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

11. Оферта с вх. № 11/17.11.2014г. е подадена в 13,50 часа от **„Елта 90М” ООД**, гр. София, ул. „Дунав” №19, вх. А, ет.1, ап. 2, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I – ном. №№2, 6, 8, 22, 29 и 30, обособена позиция №II, ном.№№1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 85, 86 и 132. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощен представител на един от участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Сафидинова Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

12. Оферта с вх. № 12/17.11.2014 г. е подадена в 13,55 часа от „**ЕЛИТ МЕДИКАЛ**” ООД, гр. София, бул. „Арсеналски” № 65, ет.1, офис 1, за участие по обособена позиция № II – ном. №№ 6, 8, 14, 27, 29, 30, 56, 57, 119, 121, 122 и 132. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

13. Оферта с вх. № 13/17.11.2014 г. е подадена в 14,20 часа от „**ТОП-ДИАГНОСТИКА**” ООД, гр. София-1407, ул. „Любата» №4-6, за участие по обособена позиция № II – ном. №№2, 4, 6, 7, 11, 12, 14, 17, 18, 27, 28, 30, 40, 44, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 80, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 – Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

14. Оферта с вх. № 14/17.11.2014 г. е подадена в 14,30 часа от „**МАРВЕНА**” ООД, гр. София, ул. «Проф. Асен Златаров» №10, за участие по обособена позиция №II – ном. №№34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 140 – Тест ленти за глюкомер, съвместими с апарат ACCU-CHEK SENZOR и 145. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

15. Оферта с вх. № 15/17.11.2014 г. е подадена в 14,31 часа от „**ИНТЕР БИЗНЕС 91**“ ЕООД, гр. София, ул. «Искърско шосе» №1, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I – ном. №№ 9, 17 и 29 и поз. II – ном. №№ 82, 83 и 84. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

16. Оферта с вх. № 16/17.11.2014 г. е подадена в 14,35 часа от „**АНТИСЕЛ БЪЛГАРИЯ**” ООД, гр. София, ул. «Индустриална» №11, ет.8, за участие по обособена позиция №II – ном. №132. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

17. Оферта с вх. № 17/17.11.2014 г. е подадена в 15,07 часа от „**ЛАБЕКС ИНЖЕНЕРИНГ**” ООД, гр. София-1618, ул. «Любляна» №46, за участие по обособена позиция №II – ном. №№75, 77, 112, 113, 114 и 131. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на

участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

18. Оферта с вх. № 18/17.11.2014 г. е подадена в 15,30 часа от **ЕТ „БИОМЕД-Н. ГОЛОМЕХОВ“**, гр. София 1680, ж.к. «Белите Брези», ул. «Гребенец» №6, за участие по обособена позиция №П – ном. №№ 81, 112, 113, 114, 115, 119, 120, 121, 122 и 123. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

19. Оферта с вх. № 19/17.11.2014 г. е подадена в 15,35 часа от „**ПЕРФЕКТ МЕДИКА**“ ООД, гр. Стара Загора 6000, ул.”Новозагорско шосе”, бл.1, за участие по обособена позиция №П – ном. №№56 и 57. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

20. Оферта с вх. № 20/17.11.2014 г. е подадена в 15,40 часа от „**СОФАРМА ТРЕЙДИНГ**» АД, гр. София- 1220, Изгрев, ул. «Лъчезар Станчев» №5, Софарма Бизнес Тауърс, сгр. А, ет.12, за участие по обособена позиция №П – ном. №№87, 88, 89, 90, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 101 и 102. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на

участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

21. Оферта с вх. №21/17.11.2014 г. е подадена в 15,41 часа от „**ДИАМЕД**“ ООД, гр. София-1113, ул. «Жолио Кюри» №48, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I – ном. №№ 6, 7, 15, 19, 20, 21, 24, 26, 27, 28, 32, 33, 34, 35, 36 и 38 и обособена позиция № II – ном. №№ 119, 120, 121, 122, 123, 124, 128, 129 и 130. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

22. Оферта с вх. № 22/17.11.2014 г. е подадена в 15,50 часа от „**АА МЕДИКЪЛ БЪЛГАРИЯ**“ ООД, гр. София, бул. «България» №52К, вх.1, ап.10, за участие по обособена позиция № II – ном. №№ 26, 40, 41, 42, 43, 44, 103, 104, 105, 106, 107, 108, 109, 110, 112, 113, 114, и 132. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

23. Оферта с вх. № 23/17.11.2014г. е подадена в 15,55 часа от „**Хроно**” ООД, гр. София – 1142, район «Средец», ул. „Граф Игнатиев” № 53, вх.А, ет. 1, за участие по обособена позиция №II, ном. №№34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 54, 141, 142, 143 и 144. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

24. Оферта с вх. № 24/17.11.2014 г. е подадена в 16,05 часа от „**ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ**“ ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I – ном. №№ 24, 26, 39, 43 и 44, поз. II – ном. №№ 112, 113, 114, 116, 119, 121, 122, 123, 124, 125, 130, 131, 133, 139 - Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, и поз. III – ном. №№ 1, 2, 3, 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21 и 22. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

25. Оферта с вх. № 25/17.11.2014 г. е подадена в 16,10 часа от „**РИДАКОМ**“ ЕООД, гр. София-1618, ул. «Коломан» №1, офис 217, за участие по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I – ном. №№ 6, 7, 8, 12, 25, 27, 31, 38, 39, 43, 44, 45 и 46 и поз. II – ном. №№ 119, 121, 122, 123, 129, 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише плика.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Предложено бе на присъстващия упълномощен представител на „**ДИАМЕД**” ООД – Гюлфие Имамова да подпише документите в плика.

Комисията пристъпи към отваряне на плик № 1 - „Документи за подбор” на участника и оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл.56, ал.1, т.14.

II. Комисията приключи публичната част от заседанието си и продължи своята работа.

Извършена бе проверка за наличието и редовността на представените документи в плик № 1, съгласно изискванията от документацията на открита процедурата за възлагане на обществена поръчка с решение РД-25-183/22.10.2014 г. на Изпълнителния директор на УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД – София.

Комисията установи следното:

1. Оферта с вх. № 1/10.11.2014 г. на „**БУЛ БИО - НЦЗПБ**” ЕООД:

1.1. Комисията констатира липсата на мостри, а именно:

1.1.1. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№6, 12 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през

2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

1.2. Въз основа на изложеното в т. 1.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следния документ и мостри:

1.2.1. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№6, 12 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Изделията с надпис върху етикета “Стерилно” или със специално обозначение за микробиологичен статус определен от производителя, да се доставят до склада на болничната аптека в съответствие с обозначеното върху етикета. При съхранение съгласно изискванията на производителя и по време на посочения от производителя срок на годност, изделията да запазват предназначения им от производителя действие до момента на отваряне на защитната опаковка. Начина на разопаковане на стерилно опакованите изделия да не позволява нарушаване на стерилността на изделието в частта, в която то се използва стерилно.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „БУЛ БИО - НЦЗПБ» ЕООД, следва да представи посочените: документ и мостри по т. 1.2. от настоящия протокол.

2. Оферта с вх. № 2/14.11.2014 г. на „Елпак-Лизинг» ЕООД.

2.1. Комисията констатира липсата на мостри и документи, както и нередовности в представени от участника документи в Плик №1 отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

2.1.1. По обособена позиция №II, ном. 139 – Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, за доказване на минималното изискване по т.9.6.1.4. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5. - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на легализиран превод на български език;

2.1.2. По обособена позиция №II, ном.№№119, 130, 132, единица №132.3, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

2.1.3. За оферирания медицинско изделие по ном. №129 от обособена позиция №II, участникът е предоставил мостра, която мостра е с изтекъл срок на годност, поради което Комисията не може да оцени техническите характеристики на оферираният изделие.

2.1.4. Представляващият участник е попълнил графи от №№3 до 11 на Приложение №1 към Офертата Образец–А и е вписал в представения документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата ном. №139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ от обособена позиция №II, но не е вписал тази номенклатура в офертата си – Образец – А.

2.2. Въз основа на изложеното в т. 2.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши за отстраняване на констатираните нередовности, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

2.2.1. По обособена позиция №II, ном. 139 – Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на легализиран превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

2.2.2. По обособена позиция №II, ном.№№119, 130, 132, единица №132.3, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, **които да са в срок на годност**, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

2.2.3. За офертираното медицинско изделие по ном. №129 от обособена позиция №II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - мостра, **която да е в срок на годност**, придружена с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

2.2.4. Декларация от представляващия участник, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №II, за които участника участва в процедурата;

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „Елпак-Лизинг» ЕООД, следва да представи посочените документи и мостри по т. 2.2. от настоящия протокол.

3. Оферта с вх. № 3/№ 14.11.2014 г. на “СОФБИОЛАЙФ“ ООД.

3.1. Комисията констатира липсващи документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

3.1.1. За офертираните медицински изделия по обособена позиция № II, ном. №№ 112, 114 и 115, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата

му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

3.2. Въз основа на изложеното в т. 3.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

3.2.1. За оферирания медицински изделия по обособена позиция № II, ном. №№ 112, 114 и 115, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който **“СОФБИОЛАЙФ“ ООД**, следва да представи посочените документи по т. 3.2. от настоящия протокол.

4. Оферта с вх. № 4/14.11.2014 г. на “PCP” ЕООД:

Комисията констатира, че в офертата на участника за номенклатурата от обособена позиция № II, за която участва, в плик № 1 са представени всички изискуеми документи, отнасящи се до критериите за подбор и те са редовни.

5. Оферта с вх. № 5/17.11.2014 г. на “ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ» ООД.

5.1. Комисията констатира липсата на мостри и документи, както и нередовности в представени от участника документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

5.1.1. Към офертата си , участникът е представил заверено от него пълномощно с рег. № 5152 /нот. заверено на 21.08.2014г. от нотариус Татяна Малеева, нотариус с район на действие Р.С.София, рег. № 199 на Нотариалната камара/, за упълномощаването на адв. Елена Балева да представлява лицето Яков Елиезер Офер, в качеството му на управител на „Гамидор България” ООД. Видно от представеното от участника към офертата му удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх. № 20140916164945/16.09.2014г., е че дружеството се представлява от управителя – Яков Офер, а не от лицето Яков Офер.

5.1.2. За доказване на минималното изискване по т. 9.6.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следния документ по т. 9.6.2.1. – „Декларация по чл.51, ал.1, т.1 от ЗОП“ за изпълнени от участника договори за доставка на медицински консумативи и/или лабораторни реактиви, еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка, през последните три години. Към представения документ, участникът не е представил доказателства за извършената доставка, предоставени под формата на удостоверения, издадени от получателя или компетентен орган, или не е посочил публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката - заверени от участника копия;

5.1.3. За оферирания медицински изделия по: обособена позиция I, ном. №44 и обособена позиция III, ном. №№1, 2, 3, 20, 21 – единица 21.2, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, за доказване на минималното изискване по т.9.6.1.4. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5. - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен

представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на легализиран превод на български език;

5.1.4. По следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I, ном. №44 и обособена позиция №III, ном. №№2, 6, 14 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

5.1.5. за изпълнение на изискването по т. 9.7. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил декларация, подписана от него /управителят на дружеството/ по чл. 56, ал.1, т. 6 от ЗОП за обстоятелствата по чл. 55, ал. 7, и чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП. Декларацията е попълнена и подписана от неговия упълномощен представител-адв. Елена Балева.

5.1.6. В образец - А на офертата си, участникът е посочил, че участва за следните обособени позиции и номенклатури, а именно: обособена позиция №I, ном. №№43,44, по обособена позиция №II-ном. №№112, 113, 114, 115, 116 и по обособена позиция №III, ном. 1,2,3,6,14,20,21 и 22.

В попълненият от участника образец приложение № 1 към офертата, същият е попълнил следните обособени позиции и номенклатурни единици: обособена позиция I, ном. 43,44, 112, 113, 114, 115, 116, по обособена позиция III, ном. 1,2,3,6,14,16,20,21 и 22.

5.2. Въз основа на изложеното в т.5.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши за отстраняване на констатираните нередовности, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

5.2.1. оригинал на нотариално заверено копие на пълномощно от представляващия „Гамидор България” ООД – г-н Якоб Офер, за изричното упълномощаване на лицето-адв. Елена Балева или на друго изрично упълномощено от него лице, да представлява участника във връзка с участието му в обявената процедура;

5.2.2. Доказателства за извършената доставка, предоставени под формата на удостоверения, издадени от съответния получател, вписан в представения от участника документ по т. 9.6.2.1. от решението за откриване на процедурата или компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката-заверени от участника копия;

5.2.3. За офериранияте медицински изделия по: обособена позиция I, ном. №44 и обособена позиция III, ном. №№1, 2, 3, 20, 21 – единица 21.2, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на легализиран превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

5.2.4. По следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I, ном. №44 и обособена позиция №III, ном. №№2, 6, 14 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Изделията с надпис върху етикета “Стерилно” или със специално обозначение за микробиологичен статус определен от производителя, да се доставят до склада на болничната аптека в съответствие с обозначеното върху етикета. При съхранение съгласно изискванията на производителя и по време на посочения от производителя срок на годност, изделията да запазват предназначения им от производителя действие до момента на отваряне на защитната опаковка. Начина на разопаковане на стерилно опакованите изделия да не позволява нарушаване на стерилността на изделието в частта, в която то се използва стерилно.

5.2.5. Документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация, подписана от представляващия участника, за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т. 6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл. 55, ал. 7 и чл. 8, ал. 8, т. 2 от ЗОП;

5.2.6. коректно попълнено приложение № 1 към офертата - образец – А, в съответствие с вписаното в подадената оферта – Образец-А.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „Гамидор България” ООД, следва да представи посочените документи и мостри по т. 5.2. от настоящия протокол.

6. Оферта с вх. № 6/17.11.2014 г. на „ХИМТЕКС“ ООД.

6.1. Комисията констатира липсата на мостри и документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

6.1.1. За офериранияте медицински изделия за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№12, 26, 42, 45 и 49, обособена позиция №II, ном. №№134, 135, 136, 137, 140 – Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 3, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 19 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил следните документи:

6.1.1.1. документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

6.1.1.2. документ по т. 9.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган – оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език ;

6.1.2. За офериранияте медицински изделия за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№12, 26, 42, 45 и 49, обособена позиция №II, ном. №№134, 135, 136, 137, 140 – Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 3, 4, 5, 16, 17, 18, 19 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкция за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ.

6.1.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном.№№12 и 26, поз. №II, ном. №№119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 134 и 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и поз. №III, ном. №№6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 17, 18, 19 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

6.2. Въз основа на изложеното в т. 6.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

6.2.1. За оферираните медицински изделия за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№12, 26, 42, 45 и 49, обособена позиция №II, ном. №№134, 135, 136, 137, 140 – Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 3, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 19 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер:

6.2.1.1. документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

6.2.1.2. документ по т. 9.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган – оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език ;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените сертификати следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

6.2.2. За оферираните медицински изделия за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№12, 26, 42, 45 и 49, обособена позиция №II, ном. №№134, 135, 136, 137, 140 – Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 3, 4, 5, 16, 17, 18, 19 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкция за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

6.2.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном.№№12 и 26, поз. №II, ном. №№119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 134 и 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и поз. №III, ном. №№6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 17, 18, 19 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец

- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Изделията с надпис върху етикета “Стерилно” или със специално обозначение за микробиологичен статус определен от производителя, да се доставят до склада на болничната аптека в съответствие с обозначеното върху етикета. При съхранение съгласно изискванията на производителя и по време на посочения от производителя срок на годност, изделията да запазват предназначения им от производителя действие до момента на отваряне на защитната опаковка. Начин на разопаковане на стерилно опакованите изделия да не позволява нарушаване на стерилността на изделието в частта, в която то се използва стерилно.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ХИМТЕКС“ ООД, следва да представи посочените: документи и мостри по т. 6.2. от настоящия протокол.

7. Оферта с вх. № 7/17.11.2014 г. на "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД:

7.1. Комисията констатира липсата на мостри, документи, както и нередовности в представени от участника документи, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

7.1.1. Упълномощеното лице от представляващия участник е попълнил графи от №№3 до 11 на Приложение №1 към Офертата Образец–А, ном. №121 от обособена позиция №II, но не е вписал тази номенклатура в офертата си – Образец – А и представения документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата;

7.1.2. За оферираното медицинско изделие по обособена позиция № III, ном. № 16, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец-А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

7.1.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №II: ном.№№ 37, 38, 39, 41, 42, 70, 71, 72, 73, 74, 106, 107, 116 и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и поз. №III, ном. №№14 и 15, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

7.2. Въз основа на изложеното в т. 7.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

7.2.1. Декларация от представляващия участник или упълномощено от него лице, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №II, за които участника участва в процедурата;

7.2.2. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата – Декларация, че оферираните цени са равни или по-ниски от най – ниските цени оферирани до момента на

други лечебни заведения по смисъла на § 1, т. 2 от ДР на ЗЛЗ, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-К**), както и съответстващи на вписаните такива в представения от участника документ по т. 7.2.1. от настоящия протокол.

7.2.3. За оферираното медицинско изделие по обособена позиция № III, ном. № 16, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец-А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

7.2.4. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №II: ном.№№ 37, 38, 39, 41, 42, 70, 71, 72, 73, 74, 106, 107, 116 и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и поз. №III, ном. №№14 и 15, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който **"МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД**, следва да представи посочените: документи и мостри по т. 7.2 от настоящия протокол.

8. Оферта с вх. № 8/17.11.2014 г. на “МЕДИЛОН” ЕООД.

Комисията констатира, че в офертата на участника за номенклатурата от обособена позиция № II, за която участва, в плик № 1 са представени всички изискуеми документи, отнасящи се до критериите за подбор и те са редовни.

9. Оферта с вх. № 9/17.11.2014 г. на „МЕДИМАГ-МС” ООД.

9.1. Комисията констатира нередовност, видна от представен от участника документ, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

9.1.1. Представляващият участника е вписал в представения документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата, ном. №140 от обособена позиция №II, която номенклатура обаче не е вписал в офертата си – Образец – А и за която номенклатура не е попълнил графи от №№3 до 11 на Приложение №1 към Оферта Образец– А.

9.2. Въз основа на изложеното в т. 9.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следния документ:

9.2.1. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата – Декларация от представляващия участника, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №II, за които участника участва в процедурата, както и съответстващи на вписаните такива в представената от участника оферта Образец-А.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който **„МЕДИМАГ-МС” ООД**, следва да представи посочения документ по т. 9.2. от настоящия протокол.

10. Оферта с вх. №10/17.11.2014 г. на „ОПТИМ-КО.“ ООД.

10.1. Комисията констатира липсата на мостри, а именно:

10.1.1. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: №№39 и №40, единица - 40.3, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

10.2. Въз основа на изложеното в т. 10.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следния документ и мостри:

10.2.1. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: №№39 и №40, единица - 40.3, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ОПТИМ-КО.“ ООД, следва да представи посочените: документ и мостри по т. 10.2 от настоящия протокол.

11. Оферта с вх. №11/17.11.2014 г. на „ЕЛТА 90М“ ООД.

11.1. Комисията констатира липсата на документи и мостри, както и нередовности в представени от участника документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

11.1.1. По следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I, ном. №№2, 6, 8, единици от 8.1-8.9, 8.12-8.14, ном. №22, 29, единици от 29.1-29.6., обособена позиция №II, ном.№85, единица №85.2, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера, за доказване на минималното изискване по т. 9.6.1.4., участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

11.1.2. По обособена позиция №II, ном.№32, в приложение № 1 към образец А на офертата, участникът е попълнил в графа №10 каталожен номер 38052, а в представената декларация за съответствие е вписан каталожен № 38051. Необходимо е да се посочи коректният каталожен номер;

11.1.3. За оферирания медицински изделия по обособена позиция № I – ном. №29, единици от №29.1. до 29.9., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.;

11.2. Въз основа на изложеното в т.11.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши за отстраняване на констатираните нередовности, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

11.2.1. По следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I, ном. №№2, 6, 8, единици от 8.1-8.9, 8.12-8.14, ном. №22, 29, единици от 29.1-29.6., обособена позиция №II, ном.№85, единица №85.2, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

11.2.2. Коректно попълнено приложение № 1 към офертата – образец А за обособена позиция № II, ном.№32, с вярно вписан каталожен № в графа №10.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „Елга 90М ” ООД, следва да представи посочените документи по т. 11.2. от настоящия протокол.

11.2.3. За оферирания медицински изделия по обособена позиция № I – ном. №29, единици от №29.1. до 29.9., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Изделията с надпис върху етикета “Стерилно” или със специално обозначение за микробиологичен статус определен от производителя, да се доставят до склада на болничната аптека в съответствие с обозначеното върху етикета. При съхранение съгласно изискванията на производителя и по време на посочения от производителя срок на годност, изделията да запазват предназначения им от производителя действие до момента на отваряне на защитната опаковка. Начина на разопаковане на стерилно опакованите изделия да не позволява нарушаване на стерилността на изделието в частта, в която то се използва стерилно.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „Елга 90М ” ООД, следва да представи посочените: документи и мостри по т. 11.2. от настоящия протокол.

12. Оферта с вх. № 12/17.11.2014 г. на „ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД.

12.1. Комисията констатира липсата на мостри и документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

12.1.1. За оферирания медицински изделия по следните ном. и единици от ном. №№ном. 56, единица - №56.1. и ном. 132 /единици от 132.1. до 132.4./ от обособена позиция № II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата -

Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

12.1.2. За оферираното медицинско изделие по ном. №56, единица - 56.1. от обособена позиция № II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

12.1.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от номенклатурите от обособена позиция № II – ном. №56, единица №56.1., ном.№№57 и 122, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.;

12.1.4. За оферираното медицинско изделие по ном. №57 от обособена позиция № II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.9 от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираните от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език.

12.2. Въз основа на изложеното в т. 12.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

12.2.1. За оферираните медицински изделия по следните ном. и единици от ном. №№ном. 56, единица - №56.1. и ном. 132 /единици от 132.1. до 132.4./ от обособена позиция № II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

12.2.2. За оферираното медицинско изделие по ном. №56, единица - 56.1. от обособена позиция № II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документи по т. 9.6.2.7 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

12.2.3 За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от номенклатурите от обособена позиция № II – ном. №56, единица №56.1., ном.№№57 и 122, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му –

Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

12.2.4. За оферирания медицинско изделие по ном. №57 от обособена позиция № II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.9 от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферирания от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените каталози, следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ЕЛИТ МЕДИКАЛ“ ООД, следва да представи посочените: документи и мостри по т. 12.2. от настоящия протокол.

13. Оферта с вх. № 13/17.11.2014 г. на „ТОП-ДИАГНОСТИКА“ ООД.

13.1. Комисията констатира липсата на мостри и документи, както и нередовности в представени от участника документи, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

13.1.1. За оферирания медицински изделия по ном. №№17 и 18 от обособена позиция № II, съвместими с апарат СТА СОМРАСТ, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.10 от решението за откриване на процедурата - Оригинал / Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителя на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ, или от упълномощеният представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

13.1.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури и единици от ном. от обособена позиция № II – ном. №№70, 71, 76, ном. №78, единици - 78.1., 78.7., 78.8, ном. №80, единици - №№80.8., 80.9., 80. 10., 80.11., 80.13., ном. №№140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

13.1.3. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури и единици от ном. от обособена позиция № II – ном. №№ 2, 17, 18, 40, 44, ном.№80, единици - 80.6., 80.7., 80.8., 80.9, 80.10., 80.11., 80.32., 80.38., 80.39., ном. №№140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил

изисканите документи по т. 9.6.2.7 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкция за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

13.1.4. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция № II – ном. №№6, 11, 27, 40 и 44, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.;

13.1.5. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция № II – ном. №№ 2, 4, 17, 18, 40, 44, 59, 60, 61, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.9 от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираниите от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език.

13.2. Въз основа на изложеното в т. 13.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

13.2.1. За оферираниите медицински изделия по ном. №№17 и 18 от обособена позиция № II, съвместими с апарат STA COMPACT, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.10 от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителя на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ, или от упълномощеният представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

Забележка: Върху горният деседен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

13.2.2. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури и единици от ном. от обособена позиция № II – ном. №№70, 71, 76, ном. №78, единици - 78,1., 78.7., 78.8, ном. №80, единици - №№80.8., 80.9., 80. 10., 80.11., 80.13., ном. №№140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера- документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

13.2.3. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури и единици от ном. от обособена позиция № II – ном. №№ 2, 17, 18, 40, 44, ном.№80, единици - 80.6., 80.7., 80.8., 80.9, 80.10., 80.11., 80.32., 80.38., 80.39., ном. №№140 - Жълти връхчета, съвместими с

пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.7 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

13.2.4. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция № II – ном. №№6, 11, 27, 40 и 44, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

13.2.5. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция № II – ном. №№ 2, 4, 17, 18, 40, 44, 59, 60, 61, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.9 от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на офериранияте от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените каталози, следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ТОП-ДИАГНОСТИКА“ ООД, следва да представи посочените: документи и мостри по т. 13.2. от настоящия протокол.

14. Оферта с вх. № 14/17.11.2014 г. на „МАРВЕНА“ ООД.

14.1. Комисията констатира липсата на мостри и документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

14.1.1. За участника - „МАРВЕНА“ ООД:

14.1.1.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II – ном. №№34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 140 - Тест ленти за глюкомер, съвместими с апарат ACCU-CHEK SENZOR и 145, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.10 от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено от производителя на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ - Roche Diagnostics GmbH/Германия, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора;

14.1.1.2. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II – ном. №№34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 140 - Тест ленти за глюкомер, съвместими с апарат ACCU-CHEK SENZOR и 145, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, **на хартиен носител**. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

14.1.1.3. Към офертата на участника е представен изисквания документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата, само от името на единия управител на дружеството- г-н Антон Андонов. Видно от направена справка в търговския регистър на Агенцията по вписванията към 09.12.2014 г., е че дружеството се представлява от трима управители – Велизар Драгоев, Антон Андонов и Лина Щърбанова. С оглед на което следва, че и тримата управители следва да представят изисквания документ по т.9.8.1. от решението за откриване на процедурата;

14.1.1.4. За доказване на минималното изискване по т. 9.9. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.10.1. - Декларация, че офериранияте цени са равни или по-ниски от най – ниските цени оферирани до момента на други лечебни заведения по смисъла на § 1, т. 2 от ДР на ЗЛЗ, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-К**);

14.1.1.5. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция № II – ном. №№40, 44 и 49, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.;

14.1.2. За подизпълнителя на участника по обособена позиция №II, ном. №55- „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА“ ООД:

14.1.2.1. Изискваният документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата е представен само от името на единия управител на дружеството- г-н Иван Николов. Видно от направена справка в търговския регистър на Агенцията по вписванията към 09.12.2014 г., е че дружеството се представлява от двама управители – Надя Драгоева и Иван Николов. С оглед на което следва, че и двамата управители следва да представят изисквания документ по т.9.8.1. от решението за откриване на процедурата;

14.1.2.2. За доказване на минималното изискване по т. 9.9. от решението за откриване на процедурата, представляващия подизпълнителя на участника не е представил изисквания документ по т. 9.10.1. - Декларация, че офериранияте цени на МИ по обособена позиция №II, ном. №55, са равни или по-ниски от най – ниските цени оферирани до момента на други лечебни заведения по смисъла на § 1, т. 2 от ДР на ЗЛЗ, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-К**);

14.2. Въз основа на изложеното в т. 14.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

14.2.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II – ном. №№34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 140 - Тест ленти за глюкомер, съвместими с апарат ACCU-CHEK SENZOR и 145, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.10 от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинал, придружено с оригинал на

официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено от производителя на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ - Roche Diagnostics GmbH/Германия, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

Забележка: Върху горният деседен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

14.2.2. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II – ном. №№34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 140 - Тест ленти за глюкомер, съвместими с апарат ACCU-CHEK SENZOR и 145, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.7 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, **на хартиен носител**. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкция за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

14.2.3. Документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-Е**), от г-н Велизар Драгоев и от г-жа Лина Щърбанова;

14.2.4. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация, от представляващия участника, че оферираниите цени са равни или по-ниски от най – ниските цени оферирани до момента на други лечебни заведения по смисъла на § 1, т. 2 от ДР на ЗЛЗ, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-К**).

14.2.5. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция № II – ном. №№40, 44 и 49, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

14.2.6. Документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-Е**), от г-жа Надя Драгоева;

14.2.7. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата – Декларация от представляващия подизпълнителя, че оферираниите цени на МИ по обособена позиция №II, ном. №55, са равни или по-ниски от най – ниските цени оферирани до момента на други лечебни заведения по смисъла на § 1, т. 2 от ДР на ЗЛЗ, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-К**).

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „МАРВЕНА“ ООД, следва да представи посочените документи и мостри по т.14.2. от настоящия протокол.

15. Оферта с вх. № 15/17.11.2014 г. на „ИНТЕР БИЗНЕС 91“ ЕООД.

15.1 Комисията констатира липсващи документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

15.1.1. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция № I – ном. №29, единици - №№29.1., 29.2., 29.3., 29.4., 29.5. и 29.6., и обособена позиция №II, ном. №№ 82 и 83, единици - №№82.15, 82.16., 83.4. и 83.5., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

15.1.2. За оферираните медицински изделия по следните единици от номенклатури №82 и №83 от обособена позиция №II, единици №№82.15, 82.16, 83.4 и 83.5, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка– на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

15.1.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция № I – ном. № 29, единици №№29.7., 29.8. и 29.9., и обособена позиция №II, ном. №№ 82 и 83, единици - №№82.15, 82.16., 83.1., 83.2., 83.3. и 83.5., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.9 от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираните от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език.

15.2. Въз основа на изложеното в т. 15.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

15.2.1. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция № I – ном. №29, единици - №№29.1., 29.2., 29.3., 29.4., 29.5. и 29.6., и обособена позиция №II, ном. №№ 82 и 83, единици - №№82.15, 82.16., 83.4. и 83.5., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.5 от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

15.2.2. За оферираните медицински изделия по следните единици от номенклатури №82 и №83 от обособена позиция №II, единици №№82.15, 82.16, 83.4 и 83.5, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.7 от

решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

15.2.3. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция № I – ном. № 29, единици №№29.7., 29.8. и 29.9., и обособена позиция №II, ном. №№ 82 и 83, единици - №№82.15, 82.16., 83.1., 83.2., 83.3. и 83.5., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.9 от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираниите от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените каталози, следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ИНТЕР БИЗНЕС 91“ ЕООД, следва да представи посочените документи по т.15.2. от настоящия протокол.

16. Оферта с вх. № 16/17.11.2014 г. на „АНТИСЕЛ БЪЛГАРИЯ» ООД.

Комисията констатира, че в офертата на участника за номенклатурата от обособена позиция № II, за която участва, в плик № 1 са представени всички изискуеми документи, отнасящи се до критериите за подбор и те са редовни.

17. Оферта с вх. № 17/17.11.2014 г. на „ЛАБЕКС ИНЖЕНЕРИНГ» ООД.

17.1. Комисията констатира липсата на документ в Плик №1, отнасящ се до критериите за подбор, а именно:

17.1.1. Към офертата на участника е представен изисквания документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата, само от името на единия управител на дружеството- г-жа Теодора Павлова. Видно от представеното от участника към офертата му - удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх. №20140820113837/20.08.2014 г., е че дружеството се представлява от двама управители – Теодора Павлова и Димитър Илиев. С оглед на което следва, че и двамата управители следва да представят изисквания документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата;

17.2. Въз основа на изложеното в т. 17.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следния документ:

17.2.1. Документ по т. т.9.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (*Образец-Е*), от г-н Димитър Илиев;

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ЛАБЕКС ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, следва да представи посочения документ по т. 17.2. от настоящия протокол.

18. Оферта с вх. № 18/17.11.2014 г. на ЕТ „БИОМЕД-Н. ГОЛОМЕХОВ“,

18.1. Комисията констатира следните нередовности, видни от представени от участника: мостра и документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

18.1.1. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II - ном. №№120,122 и 123, участникът е представил следните документи:

18.1.1.1. документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата – „Authorization Letter“ от производителя на изделията – VACUTEST KIMA за

упълномощаването на участника за участие в процедурата, който документ е на чужд език /английски език/. Представеният документ не е придружен с оригинал на официален превод на български език;

18.1.1.2. документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата – „ЕС DECLARATION OF CONFORMITY“ от производителя на изделията - VACUTEST KИМА, който документ е на чужд език /английски език/. Представеният документ не е придружен с оригинал на официален превод на български език;

18.1.2. За оферирания медицински изделие по ном. №114 от обособена позиция №II, участникът е предоставил мостра, която мостра е с изтекъл срок на годност, поради което Комисията не може да оцени техническите характеристики на оферирания изделие.

18.2. Въз основа на изложеното в т. 18.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостра:

18.2.1. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II - ном. №№120, 122 и 123:

18.2.1.1. оригинал на официален превод на български език на документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата – „Authorization Letter“ от производителя на изделията – VACUTEST KИМА за упълномощаването на участника за участие в процедурата;

18.2.1.2. оригинал на официален превод на български език на документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата – „ЕС DECLARATION OF CONFORMITY“ от производителя на изделията - VACUTEST KИМА.

18.2.2. За оферирания медицински изделие по ном. №114 от обособена позиция №II, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производител, търговско наименование и каталожен номер - мостра, която да е в срок на годност, придружена с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който ЕТ „БИОМЕД-Н. ГОЛОМЕХОВ“, следва да представи посочените: документи и мостра по т. 18.2. от настоящия протокол.

19. Оферта с вх. № 19/17.11.2014 г. на „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД,

19.1. Комисията констатира липсващи документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

19.1.1. За оферирания медицински изделие по обособена позиция № II, ном. № 57, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил следните документи:

19.1.1.1. документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

19.1.1.2. документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на

цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

19.2. Въз основа на изложеното в т. 19.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

19.2.1. За оферираното медицинско изделие по обособена позиция № II, ном. № 57, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер:

19.2.1.1. документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

19.2.1.2. документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „**ПЕРФЕКТ МЕДИКА**“ **ООД**, следва да представи посочените документи по т. 19.2 от настоящия протокол.

20. Оферта с вх. № 20/17.11.2014 г. на „**СОФАРМА ТРЕЙДИНГ**» **АД**,

20.1. Комисията констатира липсата на документи, както и нередовности, видни от представени от участника документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

20.1.1. Представляващият участник е попълнил графи от №№3 до 11 на Приложение №1 към Офертата Образец–А, за ном. №100 от обособена позиция №II, но не е вписал тази номенклатура в офертата си – Образец – А и представения документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата;

20.1.2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция № II, ном. №87, единици №№87.1, 87.12., 87.22., ном. №88, единици - 88.2., 88.33., 88.36., ном. №89 – единици -89.1., 89.7., 89.8., 89.10., 89.12., 89.13., 89.14., 89.15., 89.16., 89.17., 89.18, ном.№ 96, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

20.1.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция № II, ном. №87, единици №№87.16., 87.37., 87.43., 87.48., 87.49., 87.50., 87.51., 87.52., 87.53., 87.54., 87.55., 87.56., 87.57., 87.58., ном. №88, единици -88.6., 88.12, 88.33, 88.34, 88.39, 88.43., 88.44., 88.45, ном. №89 – единици -89.1., 89.2., 89.3., 89.4, 89.5, 89.6, 89.7, 89.8, 89.9, 89.13, 89.14, 89.15, 89.16, 89.17, 89.18, ном.№№92, 93, 94, 98, 100, 101 и 102, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата -

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

20.1.4. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция № II, ном. №87, единица №87.44., ном. №88, единици – 88.5, 88.20., 88.22, 88.27, 88.40 и 88.41., ном. №90, 92, 98, 100 и 102, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата -Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителя на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ, или от упълномощеният представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

20.2. Въз основа на изложеното в т. 20.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

20.2.1. Декларация от представляващия участника, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №II, за които участника участва в процедурата;

20.2.2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция № II, ном. №87, единици №№87.1, 87.12., 87.22., ном. №88, единици - 88.2., 88.33., 88.36., ном. №89 – единици -89.1., 89.7., 89.8., 89.10., 89.12., 89.13., 89.14., 89.15., 89.16., 89.17., 89.18, ном.№ 96, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

20.2.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция № II, ном. №87, единици №№87.16., 87.37., 87.43., 87.48., 87.49., 87.50., 87.51., 87.52., 87.53., 87.54., 87.55., 87.56., 87.57., 87.58., ном. №88, единици -88.6., 88.12, 88.33, 88.34, 88.39, 88.43., 88.44., 88.45, ном. №89 – единици -89.1., 89.2., 89.3., 89.4, 89.5, 89.6, 89.7, 89.8, 89.9, 89.13, 89.14, 89.15, 89.16, 89.17, 89.18, ном.№№92, 93, 94, 98, 100, 101 и 102, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

20.2.4. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция № II, ном. №87, единица №87.44., ном. №88, единици – 88.5, 88.20., 88.22, 88.27, 88.40 и 88.41., ном. №90, 92, 98, 100 и 102, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители - документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата -Копие на оригинал, придружено с

оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ, или от упълномощеният представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

Забележка: Върху горният деседен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, следва да представи посочените документи по т. 20.2 от настоящия протокол.

21. Оферта с вх. №21/17.11.2014 г. на „ДИАМЕД“ ООД

21.1 Комисията констатира липсващи документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

21.1.1. За оферираниите медицински изделия по обособена позиция № I, ном. №28, единици №№28.54 и 28.58, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

21.1.2. Към офертата на участника е представен изисквания документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата, само от името на единия управител на дружеството-г-н Марио Танев. Видно от представеното от участника към офертата му - удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх. №20141007140047/07.10.2014 г., е че дружеството се представлява от двама управители – Димитър Маринчев и Марио Танев. С оглед на което следва, че и двамата управители следва да представят изисквания документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата;

21.1.3. За оферираното медицинско изделие по ном. №6 от обособена позиция №I, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил мостра, тъй като това изделие, не е доставяно в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

21.2. Въз основа на изложеното в т. 21.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

21.2.1. За оферираниите медицински изделия по обособена позиция № I, ном. №28, единици №№28.54 и 28.58, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

21.2.2. Документ по т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-Е**), от г-н Димитър Маринчев;

21.2.3. За оферираното медицинско изделие по ном. №б от обособена позиция №I, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - мостра, придружена с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Изделията с надпис върху етикета “Стерилно” или със специално обозначение за микробиологичен статус определен от производителя, да се доставят до склада на болничната аптека в съответствие с обозначеното върху етикета. При съхранение съгласно изискванията на производителя и по време на посочения от производителя срок на годност, изделията да запазват предназначения им от производителя действие до момента на отваряне на защитната опаковка. Начина на разопаковане на стерилно опакованите изделия да не позволява нарушаване на стерилността на изделието в частта, в която то се използва стерилно.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ДИАМЕД“ ООД, следва да представи посочените документи и мостра по т. 21.2 от настоящия протокол.

22. Оферта с вх. № 22/17.11.2014 г. на „АА МЕДИКЪЛ БЪЛГАРИЯ“ ООД.

22.1. Комисията констатира нередовности в представени от участника документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

22.1.1. Упълномощеното лице от представляващия участник е попълнил графи от №№3 до 11 на Приложение №1 към Офертата Образец-А, ном. №115 от обособена позиция №II, но не е вписал тази номенклатура в офертата си – Образец – А и представения документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата;

22.1.2. Видно от представената от участника гаранция за участие под формата на преводно нареждане за кредитен превод от 17.11.2014 г. до РАЙФАЙЗЕНБАНК е, че участникът е внесъл гаранция за участие за всички вписани от него в офертата му номенклатури от обособена позиция №II, в общ размер на 1 443,00 лв. В случай, че участникът оферирала ном. №115 от обособена позиция №II следва, че участникът следва да довнесе гаранция за участие в размер на 100,00 лв.;

22.2. Въз основа на изложеното в т. 22.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

22.2.1. Декларация от представляващия участник или упълномощено от него лице, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №II, за които участника участва в процедурата;

22.2.2. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата – Декларация, че оферираните цени са равни или по-ниски от най – ниските цени оферирани до момента на други лечебни заведения по смисъла на § 1, т. 2 от ДР на ЗЛЗ, съгласно приложения към документацията образец (*Образец-К*), както и съответстващи на вписаните такива в представения от участника документ по т. 22.2.1. от настоящия протокол.

22.2.3. В случай, че участникът оферирала ном. №115 от обособена позиция №II- Документ по т. 9.4.1. от решението за откриване на процедурата - Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за донасяне на гаранция под формата на парична сума в размер на 100,00 лв., при спазване изискванията на т. 11 от решението за откриване на процедурата;

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „АА МЕДИКЪЛ БЪЛГАРИЯ“ ООД, следва да представи посочените документи по т. 22.2 от настоящия протокол.

23. Оферта с вх. № 23/17.11.2014 г.на „ХРОНО» ООД.

23.1. Комисията констатира следните нередовности в представени от участника документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

23.1.1. В офертата - образец А и в представения документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата, упълномощеното от представляващия участника лице е вписало, ном. №141 от обособена позиция №II, за която номенклатура не е попълнило графи от №№3 до 11 на Приложение №1 към Оферта Образец– А;

23.2. Въз основа на изложеното в т. 23.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостра:

23.2.1. Декларация от представляващия участника или упълномощеното от него лице, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №II, за които участника участва в процедурата;

23.2.2. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата – Декларация от представляващия участника или упълномощеното от него лице, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №II, за които участника участва в процедурата, както и съответстващи на вписаните такива в представената декларация по т. 23.2.1. от настоящия протокол.

23.2.3. В случай, че участникът участва по ном. №141 от обособена позиция №II и не е представил изискваните документи към офертата си:

23.2.3.1. документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на легализиран превод на български език;

23.2.3.2. документ по т. 9.6.2.6. от решението за откриване на порцедурата - ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган – оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на легализиран превод на български език ;

23.2.3.3. документ по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на порцедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкция за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ.

23.2.3.4. документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на порцедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ по всички оферирани от него обособени позиции, номенклатури и единици към номенклатурите, в три екземпляра /един приложен в плик №1 към офертата, един към мострите и един брой за участника/. Списъкът се представя в случаите, когато участникът оферира изделия, които не се доставят в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г. и 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г. А в случаите когато участникът оферира изделия, които се доставят в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., и 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., представляващия участника представя декларация, в която следва да посочи номера и датата на договора по който се доставят медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, както и номерата на обособените позиции.

23.2.3.5. документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на офериранияте от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език;

23.2.3.6. документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата - Оригинал / Копие на оригинал, придружено с оригинал на легализиран превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ, или от упълномощеният представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който **„Хроно” ООД**, следва да представи посочените документи и мостра по т. 23.2. от настоящия протокол.

24. Оферта с вх. № 24/17.11.2014 г. на „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД.

24.1. Комисията констатира липсата на мостри и документи, както и нередовности, видни от представени от участника документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

24.1.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №24, единици от №№24.1 до 24.3.; ном. №№26 и 39, единици 39.1. и 39.2.; ном.№43, единици от 43.1. до 43.3. и ном. №44; обособена позиция №II, ном. №№112, 119, 121, 122, 123, 124, 125, 130, 131, с единици 131.1. и 131.2.; ном. №133, 139 - Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, 140 -Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 20, 21, единици 21.1. и 21.2. и №22, единици от 22.1. до 22.3., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

24.1.2. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №24, единица №24.2.; обособена позиция №II, ном. № 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и обособена позиция №III, ном. №№14, 15, 16 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

24.1.3. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. № 39, единици 39.1. и 39.2.; ном.№43, единици от 43.1. до 43.3. и ном. №44; обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123, 124, 125, 130, 131, с единици 131.1. и 131.2.; ном. №139 - Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче и 140 -Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 3, 21, единици 21.1. и 21.2. и №22, единици от 22.1. до 22.3., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - макети на опаковките на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ”

маркировка – на хартиен носител, които макети са нечетливи и от тях не става ясно за кои изделия се отнасят;

24.1.4. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123, 124, 125 и 131, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ за писменото упълномощаване на представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

24.1.5. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №24, единици от №№24.1 до 24.3. и ном. №26 и обособена позиция №III, ном. №№ 6, 7, 9, 11, 12, 14, 15 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

24.1.6. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II, ном. №№116, 119, 121, 122, 123, 124 и 131, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът е предоставил мостри, които мостри са с изтекъл срок на годност, поради което Комисията не може да оцени техническите характеристики на офериранияте изделия.

24.2. Въз основа на изложеното в т. 24.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

24.2.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №24, единици от №№24.1 до 24.3.; ном. №№26 и 39, единици 39.1. и 39.2.; ном.№43, единици от 43.1. до 43.3. и ном. №44; обособена позиция №II, ном. №№112, 119, 121, 122, 123, 124, 125, 130, 131, с единици 131.1. и 131.2.; ном. №133, 139 - Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче, 140 -Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 20, 21, единици 21.1. и 21.2. и №22, единици от 22.1. до 22.3., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

24.2.2. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №24, единица №24.2.; обособена позиция №II, ном. № 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и обособена позиция №III, ном. №№14, 15, 16 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи **четлив** макет на опаковката на медицинските изделия

с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

24.2.3. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. № 39, единици 39.1. и 39.2.; ном. №43, единици от 43.1. до 43.3. и ном. №44; обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123, 124, 125, 130, 131, с единици 131.1. и 131.2.; ном. №139 - Конусовидни пластмасови шушулки, 1.5 мл. с капаче и 140 -Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и обособена позиция №III, ном. №№1, 2, 3, 21, единици 21.1. и 21.2. и №22, единици от 22.1. до 22.3., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата – **четливи** макети на опаковките на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител, от които макети да са видни каталожните номера на изделията, за които се отнасят;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените макети следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

24.2.4. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123, 124, 125 и 131, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ за писменото упълномощаване на представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

24.2.5. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №24, единици от №№24.1 до 24.3. и ном. №26 и обособена позиция №III, ном. №№ 6, 7, 9, 11, 12, 14, 15 и 20, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Изделията с надпис върху етикета “Стерилно” или със специално обозначение за микробиологичен статус определен от производителя, да се доставят до склада на болничната аптека в съответствие с обозначеното върху етикета. При съхранение съгласно изискванията на производителя и по време на посочения от производителя срок на годност, изделията да запазват предназначения им от производителя действие до момента на отваряне на защитната опаковка. Начина на разопаковане на стерилно опакованите изделия

да не позволява нарушаване на стерилността на изделието в частта, в която то се използва стерилно.

24.2.6. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II, ном. №№116, 119, 121, 122, 123, 124 и 131, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - мостри, които да са в срок на годност, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, следва да представи посочените: документи и мостри по т. 24.2. от настоящия протокол.

25. Оферта с вх. № 25/17.11.2014 г. на „РИДАКОМ“ ЕООД.

25.1. Комисията констатира нередовности, както и липсата на мостри и документи в Плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

25.1.1. За офериранияте медицински изделия по следната номенклатура от обособена позиция № I и единици от ном. №38, единици от №№38.1 до 38.4, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

25.1.2. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №7, единици №№ 7.2. и 7.4.; ном. №8, единици №№8.6.; 8.7.; 8.13. и 8.14.; ном. №38, единици от 38.1. до 38.4.; ном. №39, единици 39.1. и 39.2.; ном. №43, единици от 43.1. до 43.3.; ном. №44; №45, единици от 45.1. до 45.3.; ном. №46, единици №№46.1. и 46.2 и обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123, 129, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изискваните документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкция за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

25.1.3. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №31, единици от 31.1. до 31.4.; ном. №39, единици 39.1. и 39.2.; ном. №43, единици №№43.2. и 43.3. и обособена позиция №II, ном. №№ 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата – Актуален оригинален каталог на офериранияте от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език;

25.1.4. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция №I - ном. №6, №7, единици №№7.2., 7.3. и 7.4., ном. №8, единици от №№8.1. до 8.14., ном. №№25, 27, 38, единици от 38.1. до 38.4.; ном. №43, единица №43.3., ном. №44, ном. №45, единици от 45.1. до 45.3. и ном. №46, единици от 46.1. до 46.2., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не е представил мостри, тъй като тези изделия, не са доставяни в болницата по договори сключени след провеждане на открити процедури през 2012 г., 2013 г. и 2014 г., или с 1 /една/ оферта, или чрез публични покани през 2012 г., 2013 г. и 2014 г.

25.1.5. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123 и 129, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът е предоставил мостри, които мостри са с изтекъл срок на годност, поради което Комисията не може да оцени техническите характеристики на оферираните изделия.

25.2. Въз основа на изложеното в т. 25.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи и мостри:

25.2.1. За оферираните медицински изделия по следната номенклатура от обособена позиция № I и единици от ном. №38, единици от №№38.1 до 38.4, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените декларации за съответствие следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

25.2.2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №7, единици №№ 7.2. и 7.4.; ном. №8, единици №№8.6.; 8.7.; 8.13. и 8.14.; ном. №38, единици от 38.1. до 38.4.; ном. №39, единици 39.1. и 39.2.; ном. №43, единици от 43.1. до 43.3.; ном. №44; №45, единици от 45.1. до 45.3.; ном. №46, единици №№46.1. и 46.2 и обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123, 129, 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ;

Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените инструкции за употреба следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

25.2.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури и единици от съответните обособени позиции: обособена позиция № I, ном. №31, единици от 31.1. до 31.4.; ном. №39, единици 39.1. и 39.2.; ном. №43, единици №№43.2. и 43.3. и обособена позиция №II, ном. №№ 140 - Жълти връхчета, съвместими с пипета ЕПЕНДОРФ и 139 - Сини връхчета, съвместими с пипета, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата – Актуален оригинален каталог на оферираните от участника медицински изделия и

принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език;Забележка: Върху горният десен ъгъл на представените каталози, следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

25.2.4. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури и единици от обособена позиция №I - ном. №6, №7, единици №№7.2., 7.3. и 7.4., ном. №8, единици от №№8.1. до 8.14., ном. №№25, 27, 38, единици от 38.1. до 38.4.; ном. №43, единица №43.3., ном. №44, ном. №45, единици от 45.1. до 45.3. и ном. №46, единици от 46.1. до 46.2., със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера- мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Изделията с надпис върху етикета “Стерилно” или със специално обозначение за микробиологичен статус определен от производителя, да се доставят до склада на болничната аптека в съответствие с обозначеното върху етикета. При съхранение съгласно изискванията на производителя и по време на посочения от производителя срок на годност, изделията да запазват предназначения им от производителя действие до момента на отваряне на защитната опаковка. Начина на разопаковане на стерилно опакованите изделия да не позволява нарушаване на стерилността на изделието в частта, в която то се използва стерилно.

25.2.5. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II, ном. №№119, 121, 122, 123 и 129, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера- мостри, които да са в срок на годност, придружени с документ по т. 9.6.2.8. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мострите трябва да бъдат предоставени в оригинални опаковки, до крайния определен от Комисията срок. Върху опаковката на мострите трябва да има обозначена обособената позиция, номенклатурата/ и единицата в случай, че има такава/, за която е предложението, каталожния номер, производителя и да е поставен фирмен знак на участника.

Мострите се предават в болничната аптека на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, гр. София, бул. “Пенчо Славейков” № 52А.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „РИДАКОМ“ ЕООД, следва да представи посочените: документи и мостри по т. 25.2. от настоящия протокол.

III. Поради излизането на членове на назначената със заповед № РД-25-220/18.11.2014 г. на изпълнителния директор на УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД комисия, в платен годишен отпуск по чл.155 от КТ, а именно:

– Калина Добрева, считано от 19.12.2014 г. до 30.12.2014 г., тя бе заменена от резервния член –Искра Коцева. Промяната ще бъде до приключване на отпуската на Калина Добрева;

- доц. д-р В. Съйнова, считано от 23.12.2014 г. до 30.12.2015 г. вкл., със Заповед № РД-25-220А/23.12.2014 г. на Възложителя, бе определен нов член на комисията доц. д-р Тодор Тодоров, който встъпи на мястото на доц. д-р В. Съйнова. Промяната ще бъде до приключване на отпуската на доц. д-р В. Съйнова.

IV. В изпълнение на чл. 68, ал. 8 от ЗОП, комисията реши копие от настоящия протокол да бъде изпратен на участниците по факс или e-mail, или връчен лично срещу подпис.

23.12.2014
..... г.
гр. София

Този протокол се състави и подписа от членовете на Комисията, както следва:

Председател:
доц. д-р Антоанета Димитрова – н-к „Клинична лаборатория“

Членове:

1. Тодор Асенев Подаров
доц. д-р В. Стейнова – н-к „Лаборатория по обща и клинична патология“
2.
д-р Вера Табакова - н-к „Лаборатория по клинична микробиология и болнична хигиена“
3.
Атанас Миладинов – помощник фармацевт в „Болнична аптека“
4.
Василка Цветанова – домакин в „Стопански склад“
5.
Юлия Добрева – н-к отдел „ППД“
6.
Надежда Георгиева – гл. експерт в отдел „ППД“
7.
Весела Костова-Симидчиева - експерт пазарни проучвания в отдел „ППД“
8.
Искра Коцева – счетоводител в отдел „Финансово счетоводен“