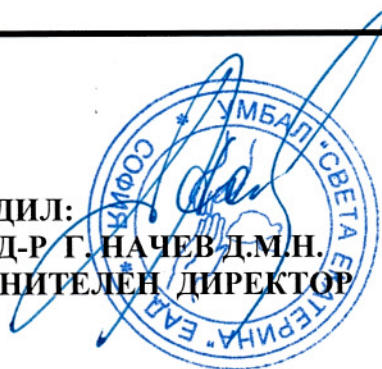


**Университетска многопрофилна болница за активно лечение
"Света Екатерина" ЕАД**

**УТВЪРДИЛ:
ПРОФ. Д-Р Г. НАЧЕВ Д.М.Н.
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР**



**ПРОТОКОЛ
по чл. 72, ал. 1 от ЗОП**

От работата на комисията, назначена със заповед № РД-25-225/25.11.2014 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД – София, за провеждане на открита процедура с предмет: *“Доставки на медицински изделия: ангиографски, кардиологични, кардиостимулатори и принадлежности по смисъла на ЗМИ за нуждите на „Отделение по инвазивна кардиология“, „Клиника по съдова хирургия и ангиология“, „Отделение за лечение на вродени сърдечни малформации“ и „Отделение по кардиостимулация“ при УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“ ЕАД,* в следния състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ – проф. д-р Юлия Джоргова – Македонска – н-к „Клиника по кардиология“

ЧЛЕНОВЕ:

1. проф. д-р Тодор Захариев – н-к „Клиника по съдова хирургия и ангиология“;
2. доц. д-р Диана Трендафилова-Лазарова – н-к „Отделение по кардиология“;
3. д-р Светослав Йовев – лекар в „Отделение за кардиостимулация имплантиране на кардиовер. дефибр. ресинхрониз. лечение“;
4. д-р Пенчо Кратунков – н-к „Отделение за лечение на вродени сърдечни малформации“;
5. Вангелина Вангелова – ст. мед. сестра в „Отделение по инвазивна кардиология /инвазивна/ интервенционална диагностика и лечение“;
6. Бойка Балканска – ст. мед. сестра в „Операционен блок“ към „Клиника по съдова хирургия и ангиология“;
7. Петя Митова – мед. сестра в „Отделение за кардиостимулация имплантиране на кардиовер. дефибр. ресинхрониз. лечение“;
8. маг. фарм. Николина Първанова – управител „Болнична аптека“;
9. Юлия Добрева – юрист и н-к отдел „ППД“;
10. Надежда Георгиева – гл. експерт в отдел „ППД“;
11. Румен Вучев – юрист-експерт пазарни проучвания в отдел „ППД“;
12. Калина Добрева - счетоводител в отдел „Финансово - счетоводен“.

I. Комисията състави протокол по чл. 68, ал. 7 от ЗОП с констатациите относно наличието и редовността на представените документи в плик №1 – “Документи за подбор”, съгласно решение № РД-25-186/29.10.2014 г. за откриване на процедурата и документацията на обществената поръчка, и в изпълнение на чл.68, ал. 8 от ЗОП на 08.12.2014 г. уведоми

участниците в процедурата за редовността на представените от тях документи, като им изпрати копие от протокола по e-mail.

В протокола по чл. 68, ал. 7 от ЗОП е записано, че комисията е констатирала:

II.1. В офертата на участниците: „ИНФОМЕД” ЕООД, „ДЕВИМЕД” ООД, „КАРДИО МЕДИКАЛ» ЕООД, „ПРОХЕЛТ” ЕООД, „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД, „МЕДИКАРД” ООД и „Интерагро-90” ЕООД, са представени всички изискуеми документи, отнасящи се до критериите за подбор и те са редовни.

II.2. В офертите на следните участници са констатирани липсващи документи, мостри или нередовности в представените документи в плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, като комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола за представяне на посочените документи, а именно:

III.1. В офертата на участника „ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ” ООД:

III.1.1. Към офертата си, участникът е представил заверено от него копие на пълномощно с рег. №5152 /нот. заверено на 21.08.2014 г. от нотариус Татяна Малеева, нотариус в район 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. №20140916164945/16.09.2014 г., е че дружеството се представлява от управителя – Яков Офер, а не от лицето Яков Елиезер Офер.

III.1.2. За офертираното медицинско изделие по номенклатура №183 от обособена позиция №I, с посочените и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А - производител – Biometrix и кат. №BE-3117, участникът не е представил следните документи:

III.1.2.1. 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;

III.1.2.2. документ по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение на „СЕ” маркировка– на хартиен носител;

III.1.2.3. документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на офертираното от участника медицинско изделие, в превод на български език;

III.2. Въз основа на изложеното в т. III.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

III.2.1. Оригинал на нотариално заверено копие на пълномощно от представляващия „ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ“ ООД - г-н Яков 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;

III.2.2. За офертираното медицинско изделие по номенклатура №183 от обособена позиция №I, с посочените и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А - производител – Biometrix и кат. №BE-3117:

III.2.2.1. 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;

III.2.2.2. документ по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение на „СЕ” маркировка– на хартиен носител;

III.2.2.3. документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферирания от участника медицинско изделие, в превод на български език;

или

III.2.2.4. приложение №1 към офертата образец-А с вярно вписан кат.№ на оферирания медицинско изделие по номенклатура №183 от обособена позиция №I, в гр. №10, в случай, че е допусната техническа грешка при изписването му.

III.3. В определения от комисията срок – на 08.12.2014 г., „ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ” ООД представи следните документи с писмо с вх.№ 01-00-3088/08.12.2014 г.:

III.3.1. Копие от лична карта на г-н Яков Елизеър Офер. Видно от представения документ е, че истинското име на представляващия участникът е Яков Елизеър Офер, а не Яков Офер, както е вписано в представеното от участника към офертата му - удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх. №20140916164945/16.09.2014 г.

Комисията приема представения от участника документ.

III.3.2. Декларация от упълномощеното от представляващия участника лице – г-жа Елена Балева, в която тя декларира, че за оферирания медицинско изделие по ном. №183 от обособена позиция №I, са:

III.3.2.1. допуснали техническа грешка и че верният каталожен номер на изделието е BE – 3110, а не вписания BE-3117;

III.3.2.2. приложили към офертата си следните документи:

III.3.2.2.1. декларация за съответствие на медицинското изделие с каталожен №BE-3110;

III.3.2.2.2. макет на опаковката на медицинското изделие с графично изображение на „СЕ“ маркировка с каталожен №BE-3110;

III.3.2.2.3. актуален оригинален каталог на оферирания медицинско изделие, в превод на български език с каталожен №BE-3110;

След направена повторна проверка на представените от участника документи, Комисията приема декларираните от г-жа Елена Балева обстоятелства.

IV.1. В офертата на участника „ЕКОС МЕДИКА” ООД:

IV.1.1. Представляващият участника е вписал в офертата си – Образец – А, ном. №224 от обособена позиция №I, но за тази номенклатура, не е попълнил графи от №№3 до 12 на Приложение №1 към Оферта Образец – А;

IV.1.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II: №№ 48 и 69, 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.

IV.2. Въз основа на изложеното в т. IV.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:

IV.2.1.1. Декларация от представляващия участника /свободен текст/ в която управителя на дружеството, следва да уточни номенклатурите от обособена позиция №I, за които „ЕКОС МЕДИКА” ООД участва в откритата процедура;

IV.2.1.2. За ном. №224 от обособена позиция №I - Приложение №1 към Офертата Образец – А, с попълнени графи от №№3 до 12, в случай, че участникът оферира тази номенклатура.

IV.2.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II: №№ 48 и 69, 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.

IV.3. В определения от комисията срок – на 09.12.2014 г., „ЕКОС МЕДИКА” ООД представи следните документи с писмо с вх.№ 01-00-1153-15/09.12.2014 г.:

IV.3.1.1. Декларация от представляващия участника /свободен текст/ в която управителя на дружеството, уточнява номенклатурите от обособена позиция №I, за които „ЕКОС МЕДИКА” ООД участва в откритата процедура, а именно: №№ ном. №№1, 2, 4, 14, 27, 30, 35, 38, 60, 66, 93, 112, 115, 139, 158, 178 и 192;

Комисията приема представения от участника документ.

IV.3.1.2. Относно вписаната в Образец-А ном. №224 от обособена позиция №I, представляващият участника уведомява Комисията, че участникът не подава оферта и няма да участва по тази номенклатура от обособена позиция №I.

IV.3.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №II: №№ 48 и 69, 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 - Приемо-предавателен протокол на предоставените от участника мостри на медицинските изделия.

Комисията приема представените от участника: документ и мостри.

V.1. В офертата на участника „СЕРВИЗМЕД” ООД:

V.1.1. За оферирания медицински изделия по следните ном. №№205, 206, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217 от обособена позиция №I, участникът е представил оторизационно писмо, подписано от г-н Симеон Горанов - управител на „3М България“ ЕООД, за упълномощаването на участника, да участва в обявената открита процедура, с произвежданите и предлаги от 3М продукти. Участникът не е представил документ от производителя на изделията – 3М Healthcare, от който да са видни правата на г-н Симеон Горанов – управител на „3М България“ ЕООД по преупълномощаване на участника;

V.1.2. За оферирания медицински изделия по следните ном. №№72, 74, 75, 76 и 77 от обособена позиция №II, участникът е представил оторизационно писмо, подписано от г-н Vabeta Circova – председател на Управителния съвет на „MEDINT PRO” /официален представител на Occlutech GmbH/, за упълномощаването на участника, да участва в обявената открита процедура, като негов оторизиран дистрибутор на територията на България за продажба на представените от него продукти. Участникът не е представил документ от производителя на изделията – Occlutech GmbH, Германия, от който да са видни правомощията на „MEDINT PRO” по преупълномощаване на участника;

V.2. Въз основа на изложеното в т. V.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

V.2.1. За оферирания медицински изделия по следните ном. №№205, 206, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217 от обособена позиция №I - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията – 3М Healthcare, от който да са видни правата на г-н Симеон Горанов – управител на „3М България“ ЕООД по преупълномощаване на участника;

V.2.2. За оферирания медицински изделия по следните ном. №№72, 74, 75, 76 и 77 от обособена позиция №II - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод

на български език на документ от производителя на изделията – Occlutech GmbH, Германия, от който да са видни правомощията на „MEDINT PRO” по преупълномощаване на участника.

V.3. В определения от комисията срок – на 11.12.2014 г., „СЕРВИЗМЕД” ООД представи следните документи с писмо с вх.№ 01-00-1153-18/11.12.2014 г.:

V.3.1. За офериранияте медицински изделия по следните ном. №№205, 206, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217 от обособена позиция №I: оригинал на уведомително писмо от „3М БЪЛГАРИЯ“ ЕООД, подписано от г-н Симеон Горанов и г-жа Лилия Осойска – управители, с което уведомят Комисията, че в следствие на извършено вътрешно-групово реструктуриране е взето решение за реструктуриране на дейностите на групата 3М в България и цялостното им прехвърляне от клона 3М (Ийст) АГ Швейцария и че това дружество е „3М България“ ЕООД. За тази цел участникът прилага удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх.№20140108104418/08.01.2014 г., от което е видно, че:

- дружеството 3М България се представлява от г-н Симеон Горанов и г-жа Лилия Осойска;

- едноличен собственик на капитала на 3М България е чуждестранното юридическо лице - 3М (Ийст) АГ Швейцария.

Комисията приема представените от участника документи.

V.3.2. За офериранияте медицински изделия по следните ном. №№72, 74, 75, 76 и 77 от обособена позиция №II - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията – Occlutech GmbH, Германия, от който са видни правомощията на „MEDINT PRO” по преупълномощаване на участника.

Комисията приема представения от участника документ.

VI.1. В офертата на участника „СОЛОМЕД” ООД:

VI.1.1. За офериранияте медицински изделия по номенклатура №49, единици от 49.1. до 49.3. 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 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;

VI.1.2. За оферираниято медицинско изделие по номенклатура №2 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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;

VI.1.3. За офериранияте медицински изделия по ном. №№189 и 196 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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;

VI.1.4. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№6, 56, 57, 58; 59, 65, 109, 142; 176, 183 и 196, 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.

VI.1.5. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №2 и обособена позиция №II, ном. №№49,

50 и 59, 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. 9.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил 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;

VI.1.6. За оферираниято медицинско изделие по номенклатура №4 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 – Pendra Care, Холандия, 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.

VI.1.7. За офериранияте медицински изделия по ном. №№15, 16, 17, 23 и 24 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 – Brivant - Ирландия, 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.

VI.1.8. За оферираниято медицинско изделие по номенклатура №223 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 – Aescular, Германия, 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.

VI.1.9. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №2 от обособена позиция №I и ном. №№49, 50 и 59 от обособена позиция №II, участникът е представил следните документи:

VI.1.9.1. оторизационно писмо, подписано от г-н Карел Ван Билдербеек – управител на „Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД /упълномощен представител за продажба на медицински изделия за територията на България на Teleflex Medical - САЩ/, за упълномощаването на участника, да участва в обявената открита процедура, да оферира цени, да подпише договор и да осъществи доставка на спечелените позиции, с продуктите на Teleflex Medical – САЩ;

VI.1.9.2. сертификат за оторизация от Teleflex Medical на дружеството „Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД, с права да разпространява продуктите, произведени и продавани от Teleflex, както и да участва в открити и закрити наддавания и тръжни процедури от негово име в съответствие с местните закони. В представения сертификат за оторизация липсва текст, че „Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД разполага с права по преупълномощаване на участника.

VI.1.10. За оферираниято медицинско изделие по ном. №142 от обособена позиция №I, участникът е представил следните документи:

VI.1.10.1. оторизационно писмо, подписано от г-н Георги Вълков – управител на „Титан Медика“ ЕООД, за упълномощаването на участника, да участва в обявената открита процедура с “DJUMBODIS DISSECTION SYSTEME” – производство на френската фирма “Saint Come Chirurgie”;

VI.1.10.2. оторизационно писмо, подписано от генералния директор на "Saint Come Chirurgie", за упълномощаването на „Титан Медика“ ЕООД, като негов представител, с права да предлага и доставя гамата продукти, произвеждани от СЕЙНТ КОМЕ ХИРУРГИ, под търговското наименование Система за дисекация ДЖЪМБОДИС. В представеното оторизационно писмо липсва текст, че „Титан Медика“ ЕООД разполага с права по преупълномощаване на участника.

VI.1.11. Видно от представената от участника гаранция за участие под формата на банкова гаранция №961DGI1143250802, изх. №0911-58-110491 от 21.11.2014 г., изд. от УНИКРЕДИТ БУЛБАНК АД е, че участникът е внесъл гаранция за участие за всички позиции и номенклатури от позициите, за които участва в общ размер на 17 500,00 лв., вместо гаранция в размер на 18 494,00 лв. С оглед на което следва, че участникът следва да довнесе гаранция за участие в размер на 994,00 лв.;

VI.2. Въз основа на изложеното в т. VI.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:

VI.2.1. За оферираните медицински изделия по номенклатура №49, единици от 49.1. до 49.3. 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.

VI.2.2. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №2 от обособена позиция №I - 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.

VI.2.3. За оферираните медицински изделия по ном. №№189 и 196 от обособена позиция №I - 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/макети на опаковка, следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

VI.2.4. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№6, 56, 57, 58, 59, 65, 109, 142, 176, 183 и 196, 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.

VI.2.5. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №2 и обособена позиция №II, ном. №№49, 50 и 59, 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. 9.6.1.5. от решението за откриване на процедурата - 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.

VI.2.6. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №4 от обособена позиция №I - 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 – Pendra Care, Холандия, 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 десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

VI.2.7. За оферираниите медицински изделия по ном. №№15, 16, 17, 23 и 24 от обособена позиция №I - 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 – Brivant - Ирландия, 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 десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

VI.2.8. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №223 от обособена позиция №I - 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 – Aescular, Германия, 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 десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

VI.2.9. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №2 от обособена позиция №I и ном. №№49, 50 и 59 от обособена позиция №II – копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията - Teleflex Medical, от който да са

видни правомощията на дружеството „Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД по преупълномощаване на участника.

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.

VI.2.10. За оферираното медицинско изделие по ном. №142 от обособена позиция №I – копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията - “Saint Come Chirurgie”, от който да са видни правомощията на „Титан Медика“ ЕООД по преупълномощаване на участника.

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.

VI.2.11. Документ по т. 9.4.1. от решението за откриване на процедурата - Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за довносяне на гаранция под формата на парична сума в размер на 994,00 лв., при спазване изискванията на т. 11 от решението за откриване на процедурата;

VI.3. В определения от комисията срок – на 13.12.2014 г., „СОЛОМЕД” ООД, представи следните документи и мостри, с писмо с вх. № 01-00-1153-25/13.12.2014 г.:

VI.3.1. За оферираните медицински изделия по номенклатура №49, единици от 49.1. до 49.3. 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 производителя на изделията;

Комисията приема представения от участника документ.

VI.3.2. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №2 от обособена позиция №I - документ по т. 9.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Сертификат за цялостно гарантиране на качеството №CE 511137, изд. на производителя на изделията от нотифицирания орган – The British Standards Institution на 12.10.2011 г., валиден до 17.10.2016г.

Комисията приема представения от участника документ.

VI.3.3. За оферираните медицински изделия по ном. №№189 и 196 от обособена позиция №I - документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - макети на опаковките на медицинските изделия с графично изображение на „CE” маркировка – на хартиен носител;

Комисията приема представените от участника документи.

VI.3.4. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№65, 109, 176 и 183, 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 - Приемо-предавателен протокол на представените мостри на медицинските изделия.

Комисията приема представените от участника: документ и мостри.

VI.3.5. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №2 и обособена позиция №II, ном. №№49, 50 и 59, 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;

Комисията приема представените от участника документи.

VI.3.6. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №4 от обособена позиция №I:

VI.3.6.1. копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено от Б. Браун Мелзунген АГ, за упълномощаването на участника да оферира, преговаря и подпише договор в обявената процедура, валидна за периода;

VI.3.6.2. копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на Б. Браун Мелзунген АГ, Германия, издадено от производителя на медицинските изделия - Pendra Care, Холандия, за упълномощаването на Б. Браун Мелзунген АГ и нейния филиал Б. Браун Медикъл ЕООД да регистрира, внася, доставя, приема поръчки и продукти и да участва в тръжни процедури с продуктите Angiodyn и Serpia. В представеното оторизационно писмо липсва изявление на производителя на изделията - Pendra Care, Холандия, че Б. Браун Мелзунген АГ разполага с права по преупълномощаване на участника

Комисията не приема представените от участника документи.

VI.3.7. За оферираните медицински изделия по ном. №№15, 16, 17, 23 и 24 от обособена позиция №I: копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на Б. Браун Медикъл ЕООД /представител и агент на медицински изделия за България, с дистрибутор Б. Браун Мелзунген АГ, Германия/, издадено от производителя на медицинските изделия - Brivant - Ирландия, за упълномощаването на Б. Браун Медикъл ЕООД да регистрира всички продукти Б. Браун към тяхната Административна служба по храните и лекарствата и да участва в тръжни процедури от негово име и на техни разноски и да отговаря за всички въпроси, касаещи регистрацията и маркетинг. В представеното оторизационно писмо липсва изявление на производителя на изделията - Brivant - Ирландия, че Б. Браун Медикъл ЕООД разполага с права по преупълномощаване на участника.

Комисията не приема представения от участника документ.

VI.3.8. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №223 от обособена позиция №I - 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 – Aesculap, Германия, за упълномощаването му да подаде оферта и впоследствие да преговаря и подпише договор с болницата в обявената процедура, валидно за периода на договора.

Комисията приема представения от участника документ.

VI.3.9. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №2 от обособена позиция №I и ном. №№49, 50 и 59 от обособена позиция №II – копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията - Teleflex Medical, от който са видни правомощията на дружеството „Дъчмед Интернешанъл“ ЕООД по преупълномощаване на участника.

Комисията приема представения от участника документ.

VI.3.10. За оферираното медицинско изделие по ном. №142 от обособена позиция №I – копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията - “Saint Come Chirurgie”, от който са видни правомощията на „Титан Медика“ ЕООД по преупълномощаване на участника.

Комисията приема представения от участника документ.

VI.3.11. Документ по т. 9.4.1. от решението за откриване на процедурата – преводно нареждане за кредитен превод до РАЙФАЙЗЕНБАНК от 12.12.2014 г. за сумата от 994,00 лв.

Комисията приема представения от участника документ.

VI.3.12. В определения от комисията срок, участникът „СОЛОМЕД“ ООД, не представи изисканите от Комисията документ и мостри по т. 8.2.4. от протокола по чл.68,

ал.7 от ЗОП, за офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №1: №№ 6, 56, 57, 58, 59, 142 и 196, с писмо с изх.№01-00-1153-1/08.12.2014 г.;

VI.3.13. С оглед на изложеното в т. VI.3.6., VI.3.7. и VI.3.12. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т. 1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 и т. 13 от ЗОП, т.т. 9.6.2.8. и 9.6.2.10, във връзка с т. 8.4.1., т. 9.6.1.5. и т. 9.6.1.6. от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОЛОМЕД” ООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. № 8/24.11.2014 г., за номенклатури №№ 4, 6, 15, 16, 17, 23, 24, 56, 57, 58, 59, 142 и 196 от обособена позиция № I.

Мотиви:

1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №1: ном.№№6, 56, 57, 58, 59, 142 и 196, 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 от Комисията - 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/.

2. За оферираниято медицинско изделие по номенклатура №4 от обособена позиция №I, участникът не е представил изискания от Комисията 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 – Pendra Care, Холандия, 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.

3. За офериранияте медицински изделия по ном. №№15, 16, 17, 23 и 24 от обособена позиция №I - участникът не е представил изискания от Комисията 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 – Brivant - Ирландия, 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.

VII.1. В офертата на участника „МЕДИМАГ-МС” ООД:

VII.1.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№18, 20, 97, 98 и 101, 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.

VII.2. Въз основа на изложеното в т. VII.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:

VII.2.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№18, 20, 97, 98 и 101, 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.

VII.3. В определения от комисията срок – на 09.12.2014 г., „МЕДИМАГ-МС” ООД, представи следните: документ и мостри, с писмо с вх. № 01-00-1153-17/09.12.2014 г.:

VII.3.1. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№18, 20, 97, 98 и 101, 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 - Протокол за мостра № 744 от 21.11.2014 г.

Комисията приема представените от участника: документ и мостри.

VIII.1. В офертата на участника „МАРИМПЕКС-7” ЕООД.

VIII.1.1. За оферирания медицинско изделие по номенклатура №26 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 – Lake Region, Ireland, 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.

VIII.1.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№26, 46, 52, 53, 96, 97 и 124, 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.

VIII.2. Въз основа на изложеното в т. VIII.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:

VIII.2.1. За оферирания медицинско изделие по номенклатура №26 от обособена позиция №I - 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 – Lake Region, Ireland, 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 десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

VIII.2.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№26, 46, 52, 53, 96, 97 и 124, 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.

VIII.3. В определения от комисията срок – на 11.12.2014 г., „МАРИМПЕКС-7” ЕООД, представи следните: документи и мостри, с писмо с вх. № 01-00-1153-19/11.12.2014 г.:

VIII.3.1. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №26 от обособена позиция №I: копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на писмо, подписано от Ренета Бодзън – старши специалист по регулаторните въпроси, Boston Scientific, с което потвърждава че Boston Scientific Corporation е оторизиран дистрибутор на VictoryTM Peripheral Guidewire, произведени от Lake Region Medical Limited, Ирландия. Участникът не е представил изисквания от Комисията документ - 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 – Lake Region, Ireland, 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 не приема представения от участника документ.

VIII.3.2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№26, 52, 53, 96, 97 и 124, 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.

Комисията приема представените от участника: документ и мостри.

VIII.3.3. В определения от комисията срок, участникът „МАРИМПЕКС-7” ЕООД, не представи изискваните от Комисията документ и мостра по т. 10.2.2. от протокола по чл.68, ал.7 от ЗОП - за оферираното медицинско изделие по ном. №46 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/, с писмо с изх.№01-00-1153-12/08.12.2014 г.;

VIII.3.4. С оглед на изложеното в т.т. VIII.3.1 и VIII.3.3. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т. 1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 и т. 13 от ЗОП, т. т. 9.6.2.8. и 9.6.2.10, във връзка с т.т. 8.4.1. , 9.6.1.5. и 9.6.1.6. от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „МАРИМПЕКС-7” ЕООД, гр. София, бул. „Цар Борис III” №54, с оферта с вх. № 10/24.11.2014 г.; за номенклатури №№26 и 46 от обособена позиция № I:

Мотиви:

1. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №26 от обособена позиция №I, участникът не представи изисквания от Комисията 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 – Lake Region, Ireland, 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.

2. За оферираното медицинско изделие по ном. №46 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 представи изисканата от Комисията - 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/.

IX.1. В офертата на участника „PCP” ЕООД.

IX.1.1. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №138 и обособена позиция №II, ном. №№62 и 63, 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 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;

IX.1.2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№64, 76, 86, 210, 211, 216, 218, 219, 220 и обособена позиция №II, ном. №№40, 42, обособена позиция №III, ном. №№124, 125, 126, 128, 129, 130, 133, 134 и 144, участникът не е представил 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;

IX.1.3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном. №№2, 19 и 210 и обособена позиция №II - ном. №17, 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.

IX.2. Въз основа на изложеното в т. IX.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:

IX.2.1. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №138 и обособена позиция №II, ном. №№62 и 63, 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.

IX.2.2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№64, 76, 86, 210, 211, 216, 218, 219, 220 и обособена позиция №II, ном. №№40, 42, обособена позиция №III, ном. №№124, 125, 126,

128, 129, 130, 133, 134 и 144 - 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/макети на опаковка, следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

IX.2.3. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном.№№2, 19 и 210 и обособена позиция №II- ном.№17, 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.

IX.3. В определения от комисията срок – на 12.12.2014 г., „РСР” ЕООД, представи следните документи и мостри, с писмо с вх. № 01-00-1153-23/12.12.2014 г.:

IX.3.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №138 и обособена позиция №II, ном. №№62 и 63, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителя на МИ - копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Комисията приема представените от участника документи.

IX.3.2. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№64, 76, 86, 210, 211, 216, 218, 219, 220 и обособена позиция №II, ном. №№40, 42, обособена позиция №III, ном. №№124, 125, 126, 128, 129, 130, 133, 134 и 144 - документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкции за употреба на предлаганите медицински изделия на български език и макети на опаковките на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител.

Комисията приема представените от участника документи.

IX.3.3. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном.№№2, 19 и 210 и обособена позиция №II- ном.№17, 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.

Комисията приема представените от участника: документ и мостри.

X.1. В офертата на участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД.

X.1.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №II, ном. №№72 и 73 и обособена позиция №III, ном. №№70, 71, 72 и 76, участникът не е представил 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;

Х.1.2. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном.№176 и обособена позиция №II- ном.№№39 и 56, 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.

Х.2. Въз основа на изложеното в т. Х.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:

Х.2.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №II, ном. №№72 и 73 и обособена позиция №III, ном. №№70, 71, 72 и 76- 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/макети на опаковка, следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

Х.2.2. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном.№176 и обособена позиция №II- ном.№№39 и 56, 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.

Х.3.1. В определения от комисията срок – на 13.12.2014 г., „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, представи следните документи и мостри, с писмо с вх. № 01-00-1153-26/13.12.2014 г.:

Х.3.1.1. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №II, ном. №№72 и 73 и обособена позиция №III, ном. №№71, 72 и 76- документи по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - Инструкции за употреба на предлаганите медицински изделия на български език.

Комисията приема представените от участника документи.

Х.3.1.2. За оферираниято медицинско изделие по обособена позиция №I, ном.№176, 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.

Комисията приема представените от участника документ и мостра.

Х.3.1.3. За оферираниято медицинско изделие по обособена позиция №II, ном.№56, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец-

А, производител, търговско наименование и каталожен номер - представляващият участника декларира, че медицинските специалисти в болницата имат предишен опит с оферираното медицинско изделие, за което твърдение прилага - Приемо-предавателен протокол от 26.09.2014 г.

Комисията приема представения от участника документ.

Х.3.2.1. В определения от комисията срок, участникът „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, не представи изисканите от Комисията документ и мостра по т. 13.2.1. и 13.2.2. от протокола по чл.68, ал.7 от ЗОП - за оферираните медицински изделия по обособена позиция №III, ном. №70 и обособена позиция №II- ном.№39, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители, търговски наименования и каталожни номера, с писмо с изх.№01-00-1153-10/08.12.2014 г.;

Х.3.2.2. С оглед на изложеното в т. Х.3.2.1. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т. 1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 и т. 13 от ЗОП, т. т. 9.6.2.7. и 9.6.2.8, във връзка с т.т. 8.4.1. и 9.6.1.5. от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, с оферта с вх. № 13/24.11.2014 г., за обособена позиция №II- ном.№39 и обособена позиция №III, ном. №70.

Мотиви:

1. За оферираното медицинско изделие по обособена позиция №III, ном. №70, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не представи изискания от Комисията документ 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;

2. За оферираното медицинско изделие по обособена позиция №II- ном.№39, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не представи изисканите от Комисията: 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/.

XI.1. В офертата на участника „МЕДИКЪЛ БРИДЖ” ООД.

XI.1.1. Към офертата на участника са представени изискваните документи по т.9.2.3. и т. 9.8.1. от решението за откриване на процедурата, само от името на единия управител на дружеството- г-жа Милена Арнаудова. Видно от представеното от участника към офертата му - удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх. №20141117111514/17.11.2014 г., е че дружеството се представлява от двама управители – Венцислав Андонов и Милена Арнаудова. С оглед на което следва, че и двамата управители следва да представят изискваните документи по т.9.2.3. и т.9.8.1. от решението за откриване на процедурата;

XI.1.2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№42, 81 и 83, 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. 9.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил 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;

XI.1.3. Представляващият участник е вписал в представения документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата, ном. №№39, 40, 41, 82, 103, 133 и 139 от обособена позиция №I, които номенклатури обаче не е вписал в офертата си – Образец – А и за които номенклатури не е попълнил графи от №№3 до 12 на Приложение №1 към Оферта Образец– А.

XI.2. Въз основа на изложеното в т. XI.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

XI.2.1. Документ по т. 9.2.3. от решението за откриване на процедурата - декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.47, ал.1, ал.5, ал.2, т.1-5 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (**Образец-Д**), от г-н Венцислав Андонов;

XI.2.2. 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 Венцислав Андонов;

XI.2.3. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№42, 81 и 83, 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 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.

XI.2.4. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата – Декларация от представляващия участник, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №I, за които участника участва в процедурата, както и съответстващи на вписаните такива в представената от участника оферта Образец-А.

XI.3. В определения от комисията срок – на 11.12.2014 г., „МЕДИКЪЛ БРИДЖ” ООД, представи следните документи, с писмо с вх. № 01-00-1153-21/11.12.2014 г.:

XI.3.1. Документ по т. 9.2.3. от решението за откриване на процедурата - декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.47, ал.1, ал.5, ал.2, т.1-5 от ЗОП, подписана от г-н Венцислав Андонов;

Комисията приема представения от участника документ.

XI.3.2. 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, подписана от г-н Венцислав Андонов;

Комисията приема представения от участника документ.

XI.3.3. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№42, 81 и 83, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - документи по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Актуални оригинални каталози на оферираниите от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език;

Комисията приема представените от участника документи.

XI.3.4. Документ по т. 9.10.1. от решението за откриване на процедурата – Декларация от представляващия участник, с вярно вписани номенклатури от обособена позиция №I, за които участника участва в процедурата, съответстващи на вписаните такива в представената от участника оферта Образец-А /ном. №№42, 79, 80, 81 и 83 от обособена позиция №I/.

Комисията приема представения от участника документ.

XII.1. В офертата на участника „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД.

ХII.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 9.3. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил опис на внесените гаранции за участие по обособени позиции и номенклатури от позициите, но не е представил изисквания документ по т. 9.4.1. от решението за откриване на процедурата - Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума в размер на 17 596,00 лв.;

ХII.1.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№29 и 146, 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.

ХII.2. Въз основа на изложеното в т. ХII.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:

ХII.2.1. Документ по т. 9.4.1. от решението за откриване на процедурата - Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума в размер на 17 596,00 лв., при спазване изискванията на т. 11 от решението за откриване на процедурата;

ХII.2.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№29 и 146, 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.

ХII.3. В определения от комисията срок – на 09.12.2014 г., „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД, представи следните документи и мостри, с писмо с вх. № 01-00-1153-16/09.12.2014 г.:

ХII.3.1. Документ по т. 9.4.1. от решението за откриване на процедурата - Оригинал на банкова гаранция за участие в обществена поръчка, референция: 48-6476 от 04.12.2014 г., изд. от „ЮРОБАНК БЪЛГАРИЯ“ АД за сумата от 17 596,00 лв.

Комисията приема представения от участника документ.

ХII.3.2. За оферирания медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном.№№29 и 146, 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 - Приемо- предавателен протокол за предоставените от участника мостри на медицинските изделия.

Комисията приема представените от участника: документ и мостри.

ХIII.1. В офертата на участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД.

ХIII.1.1. За оферирания медицинско изделие по номенклатура №22 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 –Brivant, Ирландия,

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.

XIII.1.2. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №68 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ –AngioScore, Inc., САЩ, 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.

XIII.1.3. За оферираните медицински изделия по номенклатури: №№69 и 70 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ –Creganna Tactx Medical, 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.

XIII.1.4. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №113 от обособена позиция №I, с търговско наименование – Orsiro, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK AG, 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.

XIII.1.5. За оферираните медицински изделия по номенклатури: №№189 и 195 от обособена позиция №I, участникът не е представил 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 –ACCURA Medizintechnik GmbH, 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.

XIII.1.6. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №200 от обособена позиция №I, с търговско наименование – Printer Paper, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.1.7. За едно от оферираните медицински изделия по номенклатура №38 от обособена позиция №III, с търговско наименование – COROX, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.1.8. За едно от оферираните медицински изделия по номенклатура №45 от обособена позиция №III, с търговско наименование – COROX PROMRI, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.1.9. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №83 от обособена позиция №III, с търговско наименование – Cruiser Hydro, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK AG, 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.

XIII.1.10. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №153 от обособена позиция №III, с търговско наименование – МРК-4-R, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.1.11. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №154 от обособена позиция №III, с търговско наименование – МРК-10-R, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.1.12. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №157 от обособена позиция №III, с търговско наименование – Printer Paper, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.1.13. За оферираните медицински изделия по следните ном. №№199, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217 от обособена позиция №I, участникът е представил оторизационно писмо, подписано от г-н Мартин Скала – ръководител Тп „Хартманн-Рико“, София, за упълномощаването на участника, да участва в обявената открита процедура, с консумативите, произведени от Пол Хартманн АД, Германия. Участникът не е представил документ от производителя на изделията – PAUL HARTMANN AG, Германия, от който да са видни правомощията на г-н Мартин Скала по преупълномощаване на участника;

XIII.1.14. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №№6 и 199 от обособена позиция №I и ном. №№21, с единици от 21.1. до 21.3. и ном. №33 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 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;

XIII.1.15. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№6, 35, 53, 111, 117, 124, 131, 133, 135, 136, 137, 152, 160, 199, 208, 209, 212 и 216, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители и търговски наименования, участникът не е представил 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;

XIII.1.16. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №№35, 52, 53, 70, 117, 124, 131, 135, 136, 137, 152 и 160 от обособена позиция №I и ном. №34 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 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;

XIII.1.17. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №3, 6, 8, 52, 53, 96, 117, 118, 119, 131, 135, 136, 137, 160 и 189 и обособена позиция №II, ном. №34, 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.

XIII.1.18. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№3, 4, 8, 131, 135, 136 и 160, 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. 9.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил 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.

XIII.2. Въз основа на изложеното в т. XIII.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:

XIII.2.1. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №22 от обособена позиция №I - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ –Brivant, Ирландия, 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.

XIII.2.2. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №68 от обособена позиция №I - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ –AngioScore, Inc., САЩ, 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 десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

XIII.2.3. За оферираниите медицински изделия по номенклатури: №№69 и 70 от обособена позиция №I - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ –Creganna Tactx Medical, 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 десен ъгъл на представените документи следва да се посочи номера на обособената позиция, номенклатура /и единиците към нея/, за която същите се отнасят.

XIII.2.4. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №113 от обособена позиция №I, с търговско наименование – Orsiro - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK AG, 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.

XIII.2.5. За оферираниите медицински изделия по номенклатури: №№189 и 195 от обособена позиция №I - 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 –ACCURA Medizintechnik GmbH, 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.

XIII.2.6. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №200 от обособена позиция №I, с търговско наименование – Printer Paper - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ –BIOTRONIK, 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.

XIII.2.7. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №38 от обособена позиция №III, с търговско наименование – COROX, участникът не е представил 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.2.8. За оферираното медицинско изделие по ном.№45 от обособена позиция №III, с търговско наименование – COROX PROMRI - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.2.9. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №83 от обособена позиция №III, с търговско наименование – Cruiser Hydro - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK AG, 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.

XIII.2.10. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №153 от обособена позиция №III, с търговско наименование – МРК-4-R - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.

XIII.2.11. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №154 от обособена позиция №III, с търговско наименование – МРК-10-R - 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 производителят на МИ или принадлежност по смисъла на ЗМИ – BIOTRONIK, 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.*

XIII.2.12. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №157 от обособена позиция №III, с търговско наименование – Printer Paper - 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 – BIOTRONIK, 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.*

XIII.2.13. За оферираните медицински изделия по следните ном. №№199, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217 от обособена позиция №I - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията – PAUL HARTMANN AG, Германия, от който да са видни правомощията на г-н Мартин Скала по преупълномощаване на участника;

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.*

XIII.2.14. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №№6 и 199 от обособена позиция №I и ном. №№21, с единици от 21.1. до 21.3. и ном. №33 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.*

XIII.2.15. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№6, 35, 53, 111, 117, 124, 131, 133, 135, 136, 137, 152, 160, 199, 208, 209, 212 и 216, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители и търговски наименования - 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.*

XIII.2.16. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №№35, 52, 53, 70, 117, 124, 131, 135, 136, 137, 152 и 160 от обособена позиция №I и ном. №34 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 - 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.

XIII.2.17. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №3, 6, 8, 52, 53, 96, 117, 118, 119, 131, 135, 136, 137, 160 и 189 и обособена позиция №II, ном. №34, 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.

XIII.2.18. За оферираниите медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№3, 4, 8, 131, 135, 136 и 160, 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 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.

XIII.3. В определения от комисията срок – на 12.12.2014 г., „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, представи следните документи и мостри, с писмо с вх. № 01-00-1153-24/12.12.2014 г.:

XIII.3.1. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №22 от обособена позиция №I - 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 –Brivant, Ирландия, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти; валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.2. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №68 от обособена позиция №I - 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–AngioScore, Inc., САЩ, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти; валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.3. За оферираниите медицински изделия по номенклатури: №№69 и 70 от обособена позиция №I - Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на декларация на производителя на МИ, с която г-н Тони Динх- старши

специалист по регулаторните въпроси удостоверява, че Creganna Tactx Medical е законният производител на Empira/Empira NC, а Cordis Corporation е дистрибуторът на неговите продукти. Участникът не е представил документ от производителя на МИ - Creganna Tactx Medical, удостоверяващ правомощията на Cordis Corporation по преупълномощаване на участника.

Комисията не приема представения от участника документ.

XIII.3.4. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №113 от обособена позиция №I, с търговско наименование – Orsigo - 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 – BIOTRONIK AG, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.5. За оферираните медицински изделия по номенклатури: №№189 и 195 от обособена позиция №I - 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 пълномощно от производителя на МИ - ACCURA Medizintechnik GmbH за упълномощаването на участника с права: да представи оферта и впоследствие да преговаря и подпише договор за доставка на продуктите на Accura, валидно за целия срок на споразумението, подписано с болницата.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.6. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №200 от обособена позиция №I, с търговско наименование – Printer Paper - 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 – BIOTRONIK, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.7. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №38 от обособена позиция №III, с търговско наименование – COROX, участникът не е представил 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 – BIOTRONIK, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.8. За оферираното медицинско изделие по ном.№45 от обособена позиция №III, с търговско наименование – COROX PROMRI - 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 – BIOTRONIK, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.9. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №83 от обособена позиция №III, с търговско наименование – Cruiser Hydro - 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 – BIOTRONIK AG, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.10. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №153 от обособена позиция №III, с търговско наименование – МРК-4-R - 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– BIOTRONIK, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.11. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №154 от обособена позиция №III, с търговско наименование – МРК-10-R - 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 – BIOTRONIK, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.12. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №157 от обособена позиция №III, с търговско наименование – Printer Paper - 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 – BIOTRONIK, удостоверяващо правата на участника да продава от свое име и за своя сметка всички произвеждани от него продукти на територията на Република България, както и да преговаря и да сключи договор, от свое име и за своя сметка, по отношение на неговите продукти, валидно до 30.04.2016 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.13. За оферираните медицински изделия по следните ном. №№199, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217 от обособена позиция №I - оригинал на Решение за вписване в единния търговски регистър на БТПП №0000048481/06.10.2003 на търговско представителство с наименование ХАРТМАН-РИКО, представителство на ЧЛ – HARTMANN-RICO A.S., от който документ са видни правомощията на г-н Мартин Скала по преупълномощаване на участника

Комисията приема представения от участника документ.

XIII.3.14. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №6 от обособена позиция №I и ном. №№21, с единици от 21.1. до 21.3. и ном. №33 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 - документи по т. 9.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Декларации за съответствие на МИ по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставени от производителите на изделията - копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Комисията приема представените от участника документи.

XIII.3.15. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№6, 35, 53, 111, 117, 124, 131, 133, 135, 136, 137, 152, 160, 208, 209, 212 и

216, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производители и търговски наименования - документи по т. 9.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - ЕС сертификати за оценка на съответствието на МИ, изд. от нотифициран орган – копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Комисията приема представените от участника документи.

XIII.3.16. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: ном. №№35, 52, 53, 70, 117, 124, 131, 135, 136, 137, 152 и 160 от обособена позиция №I и ном. №34 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 - документи по т. 9.6.2.7: от решението за откриване на процедурата - Инструкции за употреба на предложените МИ на български език.

Комисията приема представените от участника документи.

XIII.3.17. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №52, 53, 96, 117, 118, 119, 131, 135, 136, 137, 160 и 189 и обособена позиция №II, ном. №34, 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.

Комисията приема представените от участника: документ и мостри.

XIII.3.18. За офериранияте медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№3, 4, 8, 131, 135, 136 и 160, 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 офериранияте от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език;

Комисията приема представените от участника документи.

XIII.3.19.1. В определения от комисията срок, участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, не представи изисканите от Комисията документи и мостри по т. 17.2.3., 17.2.14., 17.2.15. и 17.2.17. от протокола по чл.68, ал.7 от ЗОП, за офериранияте медицински изделия по следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I, ном. №3, 6, 8, 69, 70 и 199, с писмо с изх.№01-00-1153-7/08.12.2014 г.

XIII.3.19.2. С оглед на изложеното в т.т. XIII.3.3. и XIII.3.19.1. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т. 1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 и т. 13 от ЗОП, т. т. 9.6.2.5, 9.6.2.6, 9.6.2.8 и 9.6.2.10, във връзка с т.т. 8.4.1., 9.6.1.5. и 9.6.1.6. от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, с оферта с вх. №17/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №3, 6, 8, 69, 70 и 199.

Мотиви:

1. За офериранияте медицински изделия по номенклатури: №№69 и 70 от обособена позиция №I, участникът не представи:

1.1. изискания от Комисията 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 –Creganna Tactx Medical, 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.

или

1.2. документ от производителя на МИ - Creganna Tactx Medical, удостоверяващ правомощията на Cordis Corporation по преупълномощаване на участника.

2. За оферираното медицинско изделие по ном. 199 от обособена позиция №1, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец-А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не представи изискания 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. За оферираното медицинско изделие по ном. 199 от обособена позиция №1, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производител и търговско наименование, участникът не представи изискания 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;

4. За оферираните медицински изделия по обособена позиция №1, ном. №№3, 6, 8, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец-А, производители, търговски наименования и каталожни номера, участникът не представи изисканите от Комисията - 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/.

XIV.1. В офертата на участника „НОВИМЕД” ООД.

XIV.1.1. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №188 от обособена позиция №1, 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:

XIV.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;

XIV.1.1.2. документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираното от участника медицинско изделие, в превод на български език;

XIV.2. Въз основа на изложеното в т. XIV.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

XIV.2.1. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №188 от обособена позиция №1, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец - А, производител, търговско наименование и каталожен номер:

XIV.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.

XIV.2.1.2. документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираното от участника медицинско изделие, 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.

XIV.3. В определения от комисията срок – на 12.12.2014 г., „**НОВИМЕД**” ООД, представи следните документи, с писмо с вх. № 01-00-1153-22/12.12.2014 г.:

XIV.3.1. За оферираното медицинско изделие по номенклатура №188 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:

XIV.3.1.1. 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 на МИ - копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

Комисията приема представения от участника документ.

XIV.3.1.2. документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираното от участника медицинско изделие, в превод на български език;

Комисията приема представения от участника документ.

XV.1. В офертата на участника „**ВАЛЕНТИА ЛЕОНИС**” ООД.

XV.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 9.5.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следния документ - „*Декларация за общия оборот и за оборота от продажбата на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, сходни с обекта на поръчката за 2013 година, в размер, по-голям от 50% от стойността, получена от внесената от участника гаранция умножена по числото 100*“, подписана от представляващия участника. В представената декларация, представляващия участника не е посочил какъв е размера на реализирания от участника общ оборота, както и размера на реализирания оборот от продажбата на медицински изделия, сходни с обекта на поръчката за 2013 г.;

XV.1.2. За доказване на минималното изискване по т. 9.6.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.1. – „*Списък на основните договори за доставки на медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, сходни с обекта на поръчката, изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойности, дати /или срок на действие на договора/ и получатели, както и кой/кои от договорите са по ЗОП и НВМОП, или кой/кои от договорите са сключени с Възложители извън обхвата на ЗОП, придружени с доказателства за извършената доставка, предоставени под формата на удостоверения, издадени от получателя или компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката -заверени от участника копия*“;

XV.1.3. За доказване на минималното изискване по т. 9.6.1.2. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 9.6.2.2. – Декларация от представляващият участника за наличието на документирана система по чл. 82, ал. 3 от ЗМИ;

чл. 82, ал. 3 от ЗМИ: „Търговците на едро с медицински изделия осигуряват и поддържат документирана система за проследяване безопасността на медицинските изделия, пуснати на пазара, и за блокиране и изтегляне от пазара на медицинските изделия, показали несъответствие с изискванията за безопасност по смисъла на глава седма“.

XV.1.4. За всички оферирани от участника медицински изделия - ном. №№39, 40, 41 и 82 от обособена позиция №I, участникът е представил оторизационно писмо, подписано от г-жа Милена Арнаудова – управител на „МЕДИКЪЛ БРИДЖ“ ООД /в качеството му на оторизиран да упълномощава други компании за подаване на оферта за участие в търг и сключване на договор, за продуктите производство на SIMEKS TIBBI URUNLER SAN. VE TIC. LTD.STI., Турция/, за упълномощаването на участника, да подаде оферта, да участва в обявената открита процедура и да сключи договор за оферираните от него продукти.

Участникът не е представил документ от производителя на изделията – SIMEKS TIBBI URUNLER SAN. VE TIC. LTD.STI., Турция, от който да са видни правомощията на г-жа Милена Арнаудова – управител на „МЕДИКЪЛ БРИДЖ“ ООД по преупълномощаване на участника.

XV.2. Въз основа на изложеното в т. XV.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

XV.2.1. Документ по т. 9.5.2.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за общия оборот и за оборота от продажбата на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, сходни с обекта на поръчката за 2013 г.;

XV.2.2. Документ по т. 9.6.2.1. от решението за откриване на процедурата – Списък на основните договори за доставки на медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, сходни с обекта на поръчката, изпълнени от участника през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойности, дати /или срок на действие на договора/ и получатели, както и кой/кои от договорите са по ЗОП и НВМОП, или кой/кои от договорите са сключени с Възложители извън обхвата на ЗОП, придружени с доказателства за извършената доставка, предоставени под формата на удостоверения, издадени от получателя или компетентен орган **на името на участника**, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката -заверени от участника копия;

XV.2.3. Документ по т. 9.6.2.2. от решението за откриване на процедурата - Декларация от представляващия участника за наличието на документирана система по чл. 82, ал. 3 от ЗМИ;

XV.2.4. За всички оферирани от участника медицински изделия - ном. №№39, 40, 41 и 82 от обособена позиция №1 - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията – SIMEKS TIBBI URUNLER SAN. VE TIC. LTD.STI., Турция, от който да са видни правомощията на г-жа Милена Арнаудова – управител на „МЕДИКЪЛ БРИДЖ“ ООД по преупълномощаване на участника.

XV.3. В определения от комисията срок – на 11.12.2014 г., „**ВАЛЕНТИА ЛЕОНИС**“ ООД, представи следните документи, с писмо с вх. № 01-00-1153-20/11.12.2014 г.:

XV.3.1. Документ по т. 9.5.2.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация от представляващия участника за общия оборот и за оборота от продажбата на медицинските изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, сходни с обекта на поръчката за 2013 г.

Комисията приема представения от участника документ.

XV.3.2. Документ по т. 9.6.2.1. от решението за откриване на процедурата – „Декларация-списък на основните договори за доставки на медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, сходни с обекта на поръчката, изпълнени от участника през последните три години“, с посочени стойности, дати / срок на действие на договора/ и получатели, както и кой/кои от договорите са по ЗОП, придружени с доказателства за извършената доставка, предоставени под формата на удостоверения, издадени от получателя– МБАЛ „Света Марина“ ЕАД -заверени от участника копия;

Комисията приема представените от участника документи.

XV.3.3. Документ по т. 9.6.2.2. от решението за откриване на процедурата - Декларация от представляващия участника за наличието на документирана система по чл. 82, ал. 3 от ЗМИ;

Комисията приема представения от участника документ.

XV.3.4. За всички оферирани от участника медицински изделия - ном. №№39, 40, 41 и 82 от обособена позиция №1 - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ от производителя на изделията – SIMEKS TIBBI URUNLER SAN. VE TIC. LTD.STI., Турция, от който са видни правомощията на г-жа Милена Арнаудова – управител на „МЕДИКЪЛ БРИДЖ“ ООД по преупълномощаване на

участника – „да упълномощава други компании да участват в търга и да сключат договори за оферираните от „ВАЛЕНТИА ЛЕОНИС“ ООД медицински изделия.

Комисията приема представения от участника документ.

XVI. Комисията пристъпи към разглеждане на документите в плик №2 “Предложение за изпълнение на поръчката” на участниците, чиито документи в плик №1 отговарят на изискванията за подбор.

Комисията констатира:

XVII.1. В плик № 2 на участника „ЕКОС МЕДИКА” ООД, гр. София - 1618, кв. Павлово, ул. «Голям Братан» №8, за следната оферирана номенклатура от обособена позиция №I:

1.1. ном. №2 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираното от участника изделие няма нужната твърдост и издръжливост на дилататора. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника участника „ЕКОС МЕДИКА” ООД, гр. София - 1618, кв. Павлово, ул. «Голям Братан» №8, с оферта с вх. № 3/24.11.2014 г. за обособена позиция №I, ном. №2.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.2. В плик № 2 на участника „СЕРВИЗМЕД” ООД, гр. София, ул. „Добротич” № 329А, за следните оферирани номенклатури от обособена позиция №I:

1.1. ном. №207 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. При намокряне на оферирания от участника чувал за маса, се отделя нетекстилната част от найлона; чувалът е пропусклив. Тези обстоятелства са констатирани, вследствие дългогодишната работа с оферираното изделие.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СЕРВИЗМЕД” ООД, гр. София, ул. „Добротич” № 329А, с оферта с вх. 4/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №207.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

2.1. ном. №209 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника сет няма допълнителен адхезив около оперативното поле за по-добра резорбция на течностите и съществува опасност от пропускане. Това обстоятелство е констатирано, вследствие на използването на оферираното от участника изделие в лечебния процес на болницата.

2.2. С оглед на изложеното в т. 2.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СЕРВИЗМЕД” ООД, гр. София, ул. „Добротич” № 329А, с оферта с вх. 4/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №209.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.3. В плик № 2 на участника „ПРОХЕЛТ” ЕООД, гр. София, бул. «Прага» №40, за ном. №207 от обособена позиция №I:

1.1. ном. №207 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. При намокряне на оферирания от участника чувал за маса, се отделя нетекстилната част от найлона; чувалът е пропусклив. Тези обстоятелства са констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на оферираното изделие.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1; т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ПРОХЕЛТ” ЕООД, гр. София, бул. «Прага» №40, с оферта с вх. № 7/24.11.2014 г. за обособена позиция №I, ном. №207.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.4. В плик № 2 на участника „СОЛОМЕД” ООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, за следните оферирани номенклатури от обособена позиция №I:

1.1. ном. №2 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираното от участника изделие няма нужната твърдост и издръжливост на дилататора. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОЛОМЕД” ООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. № 8/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №2.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

2.1. ном. №167 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Трудно се движи буталото на оферираните от участника ангиографски спринцовки; не се ротира добре на плочката; нарушава се стирилноста. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставените от участника мостри на изделията.

2.2. С оглед на изложеното в т. 2.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОЛОМЕД” ООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. № 8/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №167.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицински изделия, които не отговарят на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

3.1. ном. №207 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. При намокряне на оферирания от участника чувал за маса, се отделя нетекстилната част от

найлона; чувалът е пропусклив; размерите му не отговарят -145/75 см. при изисквани в спецификацията - 145/80 см. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на оферираното изделие.

3.2. С оглед на изложеното в т. 3.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОЛОМЕД” ООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. № 8/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №207.

Мотиви:

Участникът е оферира медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.5. В плик № 2 на участника «БУЛМЕД 2000 » ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61, за следните оферирани номенклатури от съответните обособени позиции:

1.1. обособена позиция №I, ном. №2 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираното от участника изделие няма нужната твърдост и издръжливост на дилататора. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника «БУЛМЕД 2000 » ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61, с оферта с вх. № 12/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №2.

Мотиви:

Участникът е оферира медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

2.1. обособена позиция № II, ном. №11 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираните от участника изделия са с дължина 12 см., при изисквана в техническата спецификация – 13 см. Това обстоятелство е видно от представения от участника каталог на оферираното изделие.

2.2. С оглед на изложеното в т. 2.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника «БУЛМЕД 2000 » ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61, с оферта с вх. № 12/24.11.2014 г., за обособена позиция № II, ном. №11.

Мотиви:

Участникът е оферира медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.6. В плик № 2 на участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, за следните номенклатури от обособена позиция №I:

1.1. ном. №1 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника интродюсер има неадекватна хемостатична клапа. Това обстоятелство е констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на оферираното изделие;

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от

обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, с оферта с вх. № 13/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №1.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

2.1. ном. №14 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Върхът на оферирания от участника водач няма нужната твърдост. Това обстоятелство е констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на оферираното изделие;

2.2. С оглед на изложеното в т. 2.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, с оферта с вх. № 13/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №14.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

3.1. ном. №16 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника водач не отговаря на нужното описание – прехода за улеснен достъп и контрол на въртене няма нужната опора. Тези обстоятелства са констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на оферираното изделие;

3.2. С оглед на изложеното в т. 3.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, с оферта с вх. № 13/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №16.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

4.1. ном. №21 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника водач не отговаря на нужното описание – няма наличие на спираловиден сегмент. Това обстоятелство е видно от предоставената от участника мостра на оферираното изделие;

4.2. С оглед на изложеното в т. 4.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, с оферта с вх. № 13/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №21.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

5.1. ном. №29 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника пейсиращ електрод не отговаря на описанието, балона не издържа

на раздутия капацитет и максималния диаметър се променя. Тези обстоятелства са констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на оферираното изделие;

5.2. С оглед на изложеното в т. 5.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД**, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, с оферта с вх. № 13/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №29.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.7. В плик № 2 на участника **„ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД**, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, за следните оферирани номенклатури от обособена позиция №I:

1.1. ном. №56 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника балон не отговаря на описанието – няма нужната флексибилност и проходимост. Тези обстоятелства са констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **„ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД**, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, с оферта с вх. №16/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №56.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

2.1. ном. №110 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника стент не отговаря на нужното описание – платформата на балон-катетъра няма циркулярни платна; проксималният shaft и дисталния shaft, не отговарят на зададените размери. Тези обстоятелства са видни от предоставената от участника мостра на изделието.

2.2. С оглед на изложеното в т. 2.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **„ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД**, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, с оферта с вх. №16/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №110.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

3.1. ном. №123 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника стент не отговаря на изискванията на техническата спецификация на Възложителя – не е с карбоново покритие под формата на тънък филм с дебелина $\leq 0,3 \mu\text{m}$; съвместим е с 5,2 Fr водещ катетър, при изискване – 6 Fr; с дължини – 12, 16, 20, 24, 30, 40 и 60 мм., при изисквани дължини – 19, 29, 39, 49 и 59 мм. Тези обстоятелства са видни от представените от участника – каталог и инструкция за употреба на оферираното изделие.

3.2. С оглед на изложеното в т. 3.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от

обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ВЕГА МЕДИКАЛ“ ООД, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, с оферта с вх. №16/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №123.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.8. В плик № 2 на участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, за следните оферирани номенклатури от съответните обособени позиции:

1.1. обособена позиция №I, ном. №35 - несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника катетър няма нужната твърдост и издръжливост. Тези обстоятелства са констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, с оферта с вх. №17/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №35.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

2.1. обособена позиция № II, ном. №21 - несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника водачи по единици №№21.1. и 21.3. от ном. №21, не отговарят на изискванията на техническата спецификация на Възложителя по следните параметри:

2.1.1. оферираното изделие по единица №21.1. от ном. №21, не отговаря на следното изискване – „с 15 см мек J връх“.

2.1.2. оферираното изделие по единица №21.3. от ном. №21, не отговаря на следното изискване – „водач с 30 мм преформиращ се връх 0.035” 180 см, ангулиран“.

2.2. С оглед на изложеното в т. 2.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, с оферта с вх. №17/24.11.2014 г., за обособена позиция №II, ном. №21.

Мотиви:

Участникът е оферирал по единици №№21.1. и 21.3. от ном. №21, медицински изделия, които не отговарят на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

3.1. обособена позиция №II, ном. №34 - несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника катетър, не отговаря на изискванията на техническата спецификация на Възложителя за „размери от 12 до 28 мм, дължини 2 и 4 см.“ Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог на оферираното изделие.

3.2. С оглед на изложеното в т. 3.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника

„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, с оферта с вх. №17/24.11.2014 г., за обособена позиция № II, ном. №34.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVII.9. В плик № 2 на участника „**НОВИМЕД**” ООД, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, сгр. Евроцентър, ет.2, за следните оферирани номенклатури от съответните обособени позиции:

1.1. обособена позиция №I, ном. №153 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника стент е с диаметър от 5 до 10 мм., при изискван от 12 до 16 мм. и дължини от 18 до 57 мм., при изисквани – от 29 до 61 мм. Тези обстоятелства са видни от представените от участника: каталог и инструкция за употреба на оферираното изделие.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „**НОВИМЕД**” ООД, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, сгр. Евроцентър, ет.2, с оферта с вх. № 18/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №153.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

2.1. обособена позиция №I, ном. №193 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираната от участника инфлационна спринцовка е с механизъм неудобен за теглене на контраст; няма заключващ механизъм. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

2.2. С оглед на изложеното в т. 2.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „**НОВИМЕД**” ООД, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, сгр. Евроцентър, ет.2, с оферта с вх. № 18/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №193.

Мотиви:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

3.1. обособена позиция №I, ном. №194 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираната от участника инфлационна спринцовка е с механизъм неудобен за теглене на контраст; няма заключващ механизъм; Y- конектора няма механизъм чрез натиск. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

3.2. С оглед на изложеното в т. 3.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „**НОВИМЕД**” ООД, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, сгр. Евроцентър, ет.2, с оферта с вх. № 18/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №194.

Мотиви:

Участникът е оферира медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата

4.1. обособена позиция №I, ном. №223 – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираното от участника изделие е с дължина 45 см. при изисквана в спецификацията – 40 см. Това обстоятелство е видно от представения от участника каталог на оферираното изделие.

4.2. С оглед на изложеното в т. 4.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 8.1. от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **„НОВИМЕД” ООД**, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, сгр. Евроцентър, ет.2, с оферта с вх. № 18/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №223.

Мотиви:

Участникът е оферира медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

XVIII. Комисията установи, че:

XVIII.1. Документите в плик №2 на участника **„ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ” ООД**, гр. София, ул. «13 март» №11, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№11, 12, 30, 37, 167, 172, 173, 176, 183, 189, 190, 191, 193, 194 и 195.

XVIII.2. Документите в плик №2 на участника **„ИНФОМЕД” ЕООД**, гр. София-1330, бул. «Витоша» №81-83, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№206, 213 и 217.

XVIII.3. Документите в плик №2 на участника **„ЕКОС МЕДИКА” ООД**, гр. София - 1618, кв. Павлово, ул. «Голям Братан» №8, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I – ном. №№1, 4, 14, 27, 30, 35, 38, 60, 66, 93, 112, 115, 139, 158, 178, 192, и обособена позиция №II, ном. №№45, 46, 48, 60 и 69.

XVIII.4. Документите в плик №2 на участника **„СЕРВИЗМЕД” ООД**, гр. София, ул. „Добротич” № 329А, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№205, 206, 208, 212, 213, 216 и 217, и обособена позиция №II, ном. №№72, 74, 75, 76 и 77.

XVIII.5. Документите в плик №2 на участника **„ДЕВИМЕД” ООД**, гр. София, ул. „Николай Лилиев” №34, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за номенклатурата от обособена позиция №I, за която участва – ном. №127.

XVIII.6. Документите в плик №2 на участника **„КАРДИО МЕДИКАЛ» ЕООД**, гр. София, бул. «Цар Борис III» №23, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№52, 53, 90, 94, 114, 122, 123, 124, 125, 126 и 153.

XVIII.7. Документите в плик №2 на участника **«ПРОХЕЛТ» ЕООД**, гр. София, бул. «Прага» №40, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от обособена позиция №I: №№205, 206 и 217.

XVIII.8. Документите в плик №2 на участника **„СОЛОМЕД” ООД**, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I – ном. №№36, 65, 103, 104, 105, 106, 109, 172, 173, 176, 183, 189, 190, 191, 195, 205 и 223; обособена позиция №II – ном. №№49, 50 и 59 и обособена позиция №III – ном. №140.

XVIII.9. Документите в плик №2 на участника **„МЕДИМАГ-МС” ООД**, гр. София 1404, ж.к. „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев” №19, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които

участва – ном. №№15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 24, 25, 70, 71, 88, 89, 95, 96, 97, 98, 99, 101, 102, 116, 121, 154, 155 и 159.

XVIII.10. Документите в плик №2 на участника „МАРИМПЕКС-7” ЕООД, гр. София, бул. „Цар Борис III” №54, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№ 52, 53, 67, 88, 96, 97, 110, 124, 161, 162, 164 и 181.

XVIII.11. Документите в плик №2 на участника „РСР” ЕООД, гр. София 1606, ул. „Виктор Григорович” №3, вх.1, ет.1, ап.2, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№2, 3, 11, 12, 14, 19, 20, 23, 31, 32, 33, 34, 37, 64, 76, 120, 137, 138, 190, 210, 211, 216, 218, 219 и 220; обособена позиция №II – ном. №№17, 38, 39, 40, 42, 62 и 63 и обособена позиция №III – ном. №№124, 125, 126, 128, 129, 130, 133, 134 и 144.

XVIII.12. Документите в плик №2 на участника „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 5, 11, 12, 29, 177, 178, 179, 180, 186 и 202; обособена позиция №II – ном. №№ 19, 56, 57, 58 и 59, и обособена позиция №III – ном. №№7, 8, 9, 10, 23, 26, 27, 28, 31, 35, 37, 40, 41, 46, 47, 48, 49, 53, 54, 57, 58, 59, 61, 76, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 110, 113, 114, 115, 145, 146, 149 и 155.

XVIII.13. Документите в плик №2 на участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 11, 26, 33, 78, 151, 176, 189 и 190; обособена позиция №II – ном. №№17, 44, 52, 53, 56, 71, 72 и 73, и обособена позиция №III – ном. №№71, 72 и 76.

XVIII.14. Документите в плик №2 на участника „МЕДИКЪЛ БРИДЖ” ООД, гр. София 1164, ул. «Златовръх» №13, ет.4, ап.4, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№42, 79, 80, 81 и 83.

XVIII.15. Документите в плик №2 на участника „МЕДИКАРД” ООД, гр. София 1618, ул. „Иван Сусанин“ №44, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за номенклатурата от обособена позиция №III, за която участва – ном. №158.

XVIII.16. Документите в плик №2 на участника „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№6, 7, 8, 9, 10, 28, 29, 36, 53, 54, 55, 57, 58, 59, 62, 63, 65, 73, 74, 75, 84, 87, 91, 100, 101, 102, 103, 107, 117, 118, 119, 128, 129, 130, 131, 135, 136, 141, 143, 144, 145, 146, 147 и 148, и обособена позиция №II – ном. №№1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 25, 48, 60, 61 и 68.

XVIII.17. Документите в плик №2 на участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220, ул. "Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 4, 22, 52, 53, 68, 96, 111, 113, 117, 118, 119, 124, 128, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 152, 160, 189, 195, 200, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217; обособена позиция №II – ном. № 33, и обособена позиция №III – ном. №№1, 3, 4, 5, 11, 12, 13, 14, 17, 18, 19, 20, 22, 24, 25, 29, 30, 32, 33, 34, 36, 38, 40, 41, 42, 43, 45, 50, 51, 52, 55, 56, 62, 63, 65, 66, 67, 68, 78, 79, 80, 82, 83, 90, 92, 93, 94, 96, 97, 98, 99, 100, 101, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 108, 147, 148, 151, 152, 153, 154 и 157.

XVIII.18. Документите в плик №2 на участника „НОВИМЕД” ООД, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, сгр. Евроцентър, ет.2, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 56, 86, 103, 104, 105, 106, 108, 156,

157, 165, 166, 182, 188, 192, 195 и 196, и обособена позиция №II – ном. №№27, 28, 29, 30, 31 и 32.

XVIII.19. Документите в плик №2 на участника „**Интерагро-90**” ЕООД, гр. София 1309, ж.к. «Илинден», бул. «Александър Стамболийски» №190, бл.55, вх.Б, ап.34, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от обособена позиция № III , за които участва – ном. №№7, 21, 22, 25, 28, 41, 150 и 156.

XVIII.20. Документите в плик №2 на участника „**ВАЛЕНТИА ЛЕОНИС**” ООД, гр. София, бул. «Витоша» №146Б, офис 16, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№39, 40, 41 и 82.

XIX. На 08.01.2015 г. на интернет адреса на болницата бе оповестено, че на 13.01.2015 г. в 10,00 часа в зала №1 на болницата, партерен етаж, ще бъде отворен “Плика с предлаганата цена” на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на Възложителя. С писмо с изх. №01-00-1153-27/08.01.2015 г., комисията уведоми участниците в процедурата за датата и часа на отваряне на плик №3 “Предлагана цена”.

XX. На 13.01.2015 г. в 10,00 ч. при отварянето на плик №3 на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на Възложителя, присъстват упълномощени представители на следните участниците:

1. „**ЕКОС МЕДИКА**” ООД, гр. София - 1618, кв. Павлово, ул. «Голям Братан» №8 - Гергана Апостолова.
2. „**СЕРВИЗМЕД**” ООД, гр. София, ул. „Добротич” № 329А - Росица Великова-Йотова;
3. „**МЕДИМАГ-МС**” ООД, гр. София 1404, ж.к. „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев“ №19 – Асен Кръстев;
4. „**НОВИМЕД**” ООД, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, стр. Евроцентър, ет.2 – Катя Богомилова Игнатова;
5. „**Интерагро-90**” ЕООД, гр. София 1309, ж.к. «Илинден», бул. «Александър Стамболийски» №190, бл.55, вх.Б, ап.34 – Николай Лазаров.

XXI. В изпълнение на изискванията на чл. 69а, ал. 3 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори предложените от участниците цени за допуснатите номенклатури от съответните обособени позиции и член на комисията оповести предложените цени. Предложено бе по един представител от присъстващите участници да подпише ценовите оферти, както следва:

1. За участника „**ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ**” ООД, гр. София, ул. «13 март» №11 - за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№11, 12, 30, 37, 167, 172, 173, 176, 183, 189, 190, 191, 193, 194 и 195.

2. За участника „**ИНФОМЕД**” ЕООД, гр. София-1330, бул. «Витоша» №81-83, за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№206, 213 и 217.

3. За участника „**ЕКОС МЕДИКА**” ООД, гр. София - 1618, кв. Павлово, ул. «Голям Братан» №8, за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I – ном. №№1, 4, 14, 27, 30, 35, 38, 60, 66, 93, 112, 115, 139, 158, 178, 192, и обособена позиция №II, ном. №№45, 46, 48, 60 и 69.

4. За участника „**СЕРВИЗМЕД**” ООД, гр. София, ул. „Добротич” № 329А, за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I, ном. №№205, 206, 208, 212, 213, 216 и 217, и обособена позиция №II, ном. №№72, 74, 75, 76 и 77.

5. За участника „**ДЕВИМЕД**” ООД, гр. София, ул. „Николай Лилиев” №34, за номенклатурата от обособена позиция №I, за която участва – ном. №127.

6. За участника „**КАРДИО МЕДИКАЛ**» ЕООД, гр. София, бул. «Цар Борис III» №23, за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№52, 53, 90, 94, 114, 122, 123, 124, 125, 126 и 153.

7. За участника „**ПРОХЕЛТ**” ЕООД, гр. София, бул. «Прага» №40, за следните номенклатури от обособена позиция №I: №№205, 206 и 217.

8. За участника „**СОЛОМЕД**” ООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I – ном. №№ 36, 65, 103, 104, 105, 106, 109, 172, 173, 176, 183, 189, 190, 191, 195, 205 и 223;

обособена позиция №II – ном. №№49, 50 и 59 и обособена позиция №III – ном. №140.

9. За участника „МЕДИМАГ-МС” ООД, гр. София 1404, ж.к. „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев“ №19, за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 24, 25, 70, 71, 88, 89, 95, 96, 97, 98, 99, 101, 102, 116, 121, 154, 155 и 159.

10. За участника „МАРИМПЕКС-7” ЕООД, гр. София, бул. „Цар Борис III” №54, за следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№ 52, 53, 67, 88, 96, 97, 110, 124, 161, 162, 164 и 181.

11. За участника „РСР” ЕООД, гр. София 1606, ул. „Виктор Григорович” №3, вх.1, ет.1, ап.2, за всички номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№2, 3, 11, 12, 14, 19, 20, 23, 31, 32, 33, 34, 37, 64, 76, 120, 137, 138, 190, 210, 211, 216, 218, 219 и 220; обособена позиция №II – ном. №№17, 38, 39, 40, 42, 62 и 63 и обособена позиция №III – ном. №№124, 125, 126, 128, 129, 130, 133, 134 и 144.

12. За участника „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдучка гора» №59-61, за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 5, 11, 12, 29, 177, 178, 179, 180, 186 и 202; обособена позиция №II – ном. №№ 19, 56, 57, 58 и 59, и обособена позиция №III – ном. №№7, 8, 9, 10, 23, 26, 27, 28, 31, 35, 37, 40, 41, 46, 47, 48, 49, 53, 54, 57, 58, 59, 61, 76, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 110, 113, 114, 115, 145, 146, 149 и 155.

13. За участника „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София-1505, ул. «Блага Димитрова» №37, за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 11, 26, 33, 78, 151, 176, 189 и 190; обособена позиция №II – ном. №№17, 44, 52, 53, 56, 71, 72 и 73, и обособена позиция №III – ном. №№71, 72 и 76.

14. За участника „МЕДИКЪЛ БРИДЖ” ООД, гр. София 1164, ул. «Златовръх» №13, ет.4, ап.4, за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№42, 79, 80, 81 и 83.

15. За участника „МЕДИКАРД” ООД, гр. София 1618, ул. „Иван Сусанин“ №44, за номенклатурата от обособена позиция №III, за която участва – ном. №158.

16. За участника „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№6, 7, 8, 9, 10, 28, 29, 36, 53, 54, 55, 57, 58, 59, 62, 63, 65, 73, 74, 75, 84, 87, 91, 100, 101, 102, 103, 107, 117, 118, 119, 128, 129, 130, 131, 135, 136, 141, 143, 144, 145, 146, 147 и 148, и обособена позиция №II – ном. №№1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 21, 23, 24, 25, 48, 60, 61 и 68.

17. За участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220, ул. "Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 4, 22, 52, 53, 68, 96, 111, 113, 117, 118, 119, 124, 128, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 152, 160, 189, 195, 200, 207, 208, 209, 212, 213, 216 и 217; обособена позиция №II – ном. № 33, и обособена позиция №III – ном. №№1, 3, 4, 5, 11, 12, 13, 14, 17, 18, 19, 20, 22, 24, 25, 29, 30, 32, 33, 34, 36, 38, 40, 41, 42, 43, 45, 50, 51, 52, 55, 56, 62, 63, 65, 66, 67, 68, 78, 79, 80, 82, 83, 90, 92, 93, 94, 96, 97, 98, 99, 100, 101, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 108, 147, 148, 151, 152, 153, 154 и 157.

18. За участника „НОВИМЕД” ООД, гр. София, ж.к. «Манастирски ливади» Б, бл.65, стр. Евроцентър, ет.2, за следните номенклатури от съответните обособени позиции, за които участва: обособена позиция №I – ном. №№ 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 56, 86, 103, 104, 105, 106, 108, 156, 157, 165, 166, 182, 188, 192, 195 и 196, и обособена позиция №II – ном. №№27, 28, 29, 30, 31 и 32.

19. За участника „Интеграгро-90” ЕООД, гр. София 1309, ж.к. «Илинден», бул. «Александър Стамболийски» №190, бл.55, вх.Б, ап.34, за всички номенклатури от обособена позиция № III, за които участва – ном. №№7, 21, 22, 25, 28, 41, 150 и 156.

20. За участника „ВАЛЕНТИА ЛЕОНИС” ООД, гр. София, бул. «Витоша» №146Б,

офис 16, за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва – ном. №№39, 40, 41 и 82.

XXII. При сравняване на представените от участниците Оферти - Образец А, предложения за изпълнение на поръчката и предлагани цени, Комисията констатира, че участникът „РСР“ ЕООД е представил - *Плик №3 с надпис “Предлагана цена по обособена позиция №II, ном. №17”*, в който плик не е приложил ценовото си предложение за ном. №17 на хартиен носител, както и приложение №1 към образец-В. За ном. №17 от обособена позиция №II, офертата и предложението на участника за изпълнение на поръчката са били разгледани от Комисията.

XXIII. Въз основа на посочените факти в т. XXII, Комисията предлага да не бъде разглеждана и оценявана по критерия – „най-ниска обща цена по номенклатура, в лева, без ДДС“, ном. №17 от обособена позиция №II от офертата на участника „РСР“ ЕООД, гр. София 1606, ул. „Виктор Григорович“ №3, вх.1, ет.1, ап.2, с оферта с вх. №11/24.11.2014 г., на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП, във връзка с т.т. 10.3. и VI.3 от обявлението за поръчка:

Мотиви:

Участникът е представил *Плик №3 с надпис “Предлагана цена по обособена позиция №II, ном. №17”*, в който плик не е приложил ценовото си предложение за ном. №17 на хартиен носител, както и приложение №1 към образец-В. За ном. №17 от обособена позиция №II, офертата и предложението на участника за изпълнение на поръчката са били разгледани от Комисията.

XXIV. При разглеждане на предлаганите цени на допуснатите участници по допуснатите номенклатури от съответните обособени позиции, Комисията установи, че в ценовите предложения на следните участници:

1. „РСР“ ЕООД, гр. София 1606, ул. „Виктор Григорович“ №3, вх.1, ет.1, ап.2– за следните номенклатури от обособена позиция №III:

1.1. ном. №124 – общата цена за номенклатура №124 в колона №10, не е посочена и изчислена, съгласно вписаните от участника общи цени за отделните единици към номенклатурата в колона №9 и указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.2. ном. №125 – общата цена за номенклатура №125 в колона №10, не е посочена и изчислена, съгласно вписаните от участника общи цени за отделните единици към номенклатурата в колона №9 и указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.3. ном. №126 – общата цена за номенклатура №126 в колона №10, не е посочена и изчислена, съгласно вписаните от участника общи цени за отделните единици към номенклатурата в колона №9 и указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

2. „ВЕГА МЕДИКАЛ“ ООД, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3– за ном. №60 от обособена позиция №II - общата цена за номенклатура №60, вписана от участника в колона №10, не е изчислена правилно, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 бр. дезиле и указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура.

XXV. С оглед на изложеното в т. XXIV и на основание чл.68, ал.11 от ЗОП, Комисията реши да поиска разяснения от следните участници:

1. „РСР“ ЕООД, с писмо с изх. №01-00-1153-38/21.01.2015 г. – за следните номенклатури от обособена позиция №III:

1.1. ном. №124 – уточняване на общата цена за номенклатура №124 в колона №10, съгласно вписаните от участника общи цени за отделните единици към номенклатурата в колона №9 и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.2. ном. №125 – уточняване на общата цена за номенклатура №125 в колона №10, съгласно вписаните от участника общи цени за отделните единици към номенклатурата в

колона №9 и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.3. ном. №126 – уточняване на общата цена за номенклатура №126 в колона №10, съгласно вписаните от участника общи цени за отделните единици към номенклатурата в колона №9 и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

2. „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД, с писмо с изх. №01-00-1153-37/21.01.2015 г. – за обособена позиция №II, ном. №60 - уточняване на общата цена за номенклатурата в колона №10, приемайки, че цената вписана от участника в колона №8 е цена за 1 бр. дезиле и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

В горните писма бе определен срок от три работни дни от получаване на исканията, за получаване на разясненията.

XXVI. Комисията констатира, че офертите на някои участници съдържат предложения с числово изражение, което подлежи на оценяване и е с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници за някои номенклатури от съответните обособени позиции. На основание чл.70, ал.1 от ЗОП, Комисията изиска подробни писмени обосновки за начина на образуване на предложените от участниците цени, а именно:

1. С писмо с изх. №01-00-1153-29/21.01.2015 г. до **„ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ” ООД**, за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№12 и 189;

2. С писмо с изх. №01-00-1153-35/21.01.2015 г. до **„ИНФОМЕД” ЕООД**, за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№206, 213 и 217;

3. С писмо с изх. №01-00-1153-36/21.01.2015 г. до **«СЕРВИЗМЕД” ООД**, за оферирания медицинско изделие в ном. №216 от обособена позиция №I;

4. С писмо с изх. №01-00-1153-33/21.01.2015 г. до **„ПРОХЕЛТ” ЕООД**, за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№205, 206 и 217;

5. С писмо с изх. №01-00-1153-34/21.01.2015 г. до **„СОЛОМЕД” ООД**, за оферирания медицинско изделие в ном. №205 от обособена позиция №I;

6. С писмо с изх. №01-00-1153-30/21.01.2015 г. до **„МАРИМПЕКС-7” ЕООД**, за оферирания медицинско изделие в ном. №52 от обособена позиция №I;

7. С писмо с изх. №01-00-1153-38/21.01.2015 г. до **„РСР” ЕООД**, за оферирания медицински изделия в ном. №17 от обособена позиция №II;

8. С писмо с изх. №01-00-1153-28/21.01.2015 г. до **„ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД**, за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от съответните обособени позиции:

8.1. обособена позиция №I, ном. №№ 11, 176 и 190;

8.2. обособена позиция №II, ном. №17.

9. С писмо с изх. №01-00-1153-31/21.01.2015 г. до **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД**, за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№189, 195, 213, 216 и 217;

10. С писмо с изх. №01-00-1153-32/21.01.2015 г. до **„НОВИМЕД” ООД**, за оферирания медицинско изделие в ном. №195 от обособена позиция №I;

В горните писма бе определен срок от три работни дни от получаване на искането, за получаване на обосновките.

XXVII. Разясненията по т. XXV бяха представени в срок от участниците, а именно:

1. **„РСР” ЕООД** - писмо с вх. №01-00-1153-44/22.01.2015 г., в което фирмата прави следните уточнения, за следните номенклатури от обособена позиция №III:

1.1. ном. №124 – че общата цена за номенклатурата в колона №10, следва да е 3 120,00 лв. без ДДС;

1.2. ном. №125 – че общата цена за номенклатурата в колона №10, следва да е 1 560,00 лв. без ДДС;

1.3. ном. №126 – че общата цена за номенклатурата в колона №10, следва да е 1 560,00 лв. без ДДС;

Въз основа на получените от участника разяснения и с оглед на факта, че направените разяснения не променят предложените цени в колона №8, тъй като от тези предлагани цени се изчисляват цените попълнени в колони №№9 и 10, съгласно указанията на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника „РСР” ЕООД по обособена позиция №III, ном. №№124, 125 и 126 до разглеждане и оценяване по критерия “най-ниска обща цена по номенклатура в лв. без ДДС”.

2. „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД - писмо с вх. №01-00-1153-50/23.01.2015 г., в което фирмата прави следното уточнение, за обособена позиция №II, ном. №60 – че общата цена за номенклатурата в колона №10, следва да е 3 750,00 лв. без ДДС.

Въз основа на полученото от участника разяснение и с оглед на факта, че направеното разяснение не променя предложената цена в колона №8, тъй като от тази предлагана цена се изчислява цената попълнена в колона №10, съгласно указанията на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД по обособена позиция № II, ном. №60 до разглеждане и оценяване по критерия “най-ниска обща цена по номенклатура в лв. без ДДС”.

XXVIII. Обосновките по т. XXVI за предложените от участниците цени бяха представени в срок, а именно:

1. „ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ” ООД - писмо с вх.№01-00-1153-47/22.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферираниите медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№12 и 189, са посочени обективните обстоятелства по чл. 70, ал.2, т.3 и т.4 от ЗОП, а именно:

1.1. наличие на изключително благоприятни условия за участника и болницата от производителя на медицинските изделия, изразяващи се в специално договорени цени за конкретния търг и начислена минимална печалба;

1.2. икономичност при изпълнението на поръчката – относително ниски транспортни разходи, тъй като изделията са произведени в Израел, както и добре организиран екип от специалисти.

2. „ИНФОМЕД” ЕООД - писмо с вх.№01-00-1153-39/21.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферираниите медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№206, 213 и 217, е посочено обективното обстоятелство по чл. 70, ал.2, т.3 от ЗОП, а именно: наличие на изключително благоприятни условия за участника и респективно болницата от производителя на изделията - Kimberly-Clark, изразяващи се в предлагане на изключително конкурентни цени от страна на участника, като оторизиран дистрибутор на производителя;

3. „Сервизмед” ООД - писмо с вх.№01-00-1153-42/21.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферираното медицинско изделие в ном. №216 от обособена позиция №I, са посочени обективните обстоятелства по чл. 70, ал.2, т.3 и т.4 от ЗОП, а именно:

3.1. наличие на изключително благоприятни преференциални условия за участника от фирмата производител на медицинските изделия – ЗМ, Германия, изразяващи се в ползване на изключително добри търговски условия за доставка на оферираниите медицински изделия, на базата на дългогодишно партньорство, основано на договорни отношения и с цел постигане увеличаване на оборота и налагане на пазара на медицински изделия с доказано световно качество;

3.2. икономичност при изпълнението на доставките, постигната чрез:

3.2.1. оптимизиране на логистичните разходи, посредством групиране на различните изделия на същия производител при извършване на доставките;

3.2.2. оптимизиране на разходите по транспортиране и изпълнението на доставките, посредством извършване на доставки до Възложители в близост до болницата, въз основа на действащи договори.

4. „ПРОХЕЛТ” ЕООД - писмо с вх.№01-00-1153-45/22.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№205, 206 и 217, е посочено обективното обстоятелство по чл. 70, ал.2, т.3 от ЗОП, а именно: наличие на изключително благоприятни условия за участника и болницата от страна на производителя на изделията - Mölnlycke Health Care AB, като негов единствен представител в България, изразяващи се в предложени преференциални цени.

5. „Соломед” ООД - писмо с вх.№01-00-1153-48/22.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферирания медицинско изделие в ном. №205 от обособена позиция №I, са посочени обективните обстоятелства по чл. 70, ал.2, т.3 и т.4 от ЗОП, а именно:

5.1. наличие на изключително благоприятни условия за участника, дължащи се на дългогодишното партньорство на участника с производителите и доставчиците;

5.2. икономичност при изпълнението на поръчката.

6. „МАРИМПЕКС-7” ЕООД - писмо с вх.№01-00-1153-40/21.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферирания медицинско изделие в ном. №52 от обособена позиция №I, е посочено обективното обстоятелство по чл. 70, ал.2, т.3 от ЗОП, а именно: наличие на изключително благоприятни условия за участника и болницата от страна на производителя на изделието - Boston Scientific, изразяващи се в предложени преференциални условия;

7. „РСР” ЕООД - писмо с вх.№01-00-1153-44/22.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферирания медицински изделия в ном. №17 от обособена позиция №II, е посочено обективното обстоятелство по чл. 70, ал.2, т.3 от ЗОП, а именно: наличие на изключително благоприятни условия за участника от страна на производителите на изделията на базата на дългогодишно партньорство, основано на договорни взаимоотношения, както и във всички аспекти, финансово състояние, резултати и парични потоци за предходната година, в съответствие с Международния стандарт за финансово отчитане, приети от Комисията на ЕС; предлагане на преференциални цени за болницата от страна на участника за периода 2015-2016 г., като лоялен и коректен партньор.

8. „ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ» ЕООД - писмо с вх.№01-00-1153-46/22.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея, за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от съответните обособени позиции:

8.1. обособена позиция №I, ном. №№ 11, 176 и 190;

8.2. обособена позиция №II, ном. №17,

е посочено обективното обстоятелство по чл. 70, ал.2, т.3 от ЗОП, а именно: наличие на изключително благоприятни условия за участника от страна на производителите на изделията, като техни традиционни и дългогодишни партньори, изразяващи се в предлагани преференциални цени и отстъпки на продуктите, както и на количествените работи.

9. „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД - писмо с вх.№01-00-1153-49/23.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферирания медицински изделия в следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№189, 195, 213, 216 и 217, е посочено обективното обстоятелство по чл. 70, ал.2, т.3 от ЗОП, а именно: наличие на изключително благоприятни условия за участника и болницата от страна на производителите на изделията, на базата на ползване на изключителни добри търговски условия за доставка по сключени договори и споразумение със съответния производител, както и оферирание на конкурентни цени от страна на участника, с цел постигане увеличаване на оборота и налагане на пазара на медицински изделия с доказано качество;

10. „НОВИМЕД” ООД - писмо с вх.№01-00-1153-43/22.01.2015 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея за оферирания медицински изделия в ном. №195 от обособена позиция №1, са посочени обективните обстоятелства по чл. 70, ал.2, т.3 и т.4 от ЗОП, а именно:

10.1. наличие на изключително благоприятни условия за участника и болницата от фирмата производител на медицинското изделие, изразяващи се в предоставяне на преференциални цени, с цел привличане на ключови клиенти и увеличаване на дяловия пазар в страната;

10.2. икономичност при изпълнението на поръчката, постигната чрез оптимизиране на доставките и снижаване на допълнителните съпътстващи разходи.

XXIX. След отварянето на ценовите предложения и въз основа на получено от участника „МЕДИМАГ-МС“ ООД писмо с вх.№01-00-1153-41/21.01.2015 г., Комисията констатира, че е допуснала грешка, като неправилно е допуснала някои от участниците по отделни номенклатури от обособена позиция №1, за които участват, а именно:

XXIX.1. „МАРИМПЕКС-7” ЕООД, гр. София, бул. „Цар Борис III” №54, с оферта с вх. № 10/24.11.2014 г., за номенклатури №№96 и 97 от обособена позиция № I, Комисията установи несъответствия на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие:

- оферираният от участника стент по ном. №96 от обособена позиция № I, не отговаря на следните изисквания от спецификацията – „Xcelon материал на балона“; „trifold техника на нагъване на балона“; „технология quadrafold“; размери на стента: от 4;4,5;5;5,5;6;6,5,мм., диаметър и дължина на стента -12,15,18мм.“. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог;

- оферираният от участника стент по ном. №97 от обособена позиция № I, не отговаря на следните изисквания от спецификацията – „кобалт - хром стент“; „флуорополимер покритие ≤ 7,8 микрометра“, „профил на входа на лезията - 0.0022“ и „дебелина на стратовете - 0.0032“. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог.

XXIX.2. „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, с оферта с вх. №17/24.11.2014 г., за номенклатура №96 от обособена позиция № I, Комисията установи следните несъответствия на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие: оферираният от участника стент, не отговаря на следните изисквания от спецификацията – „Xcelon материал на балона“; „trifold техника на нагъване на балона“; „технология quadrafold“; размери на стента: от 4;4,5;5;5,5;6;6,5,мм., диаметър и дължина на стента -12,15,18мм.“. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог;

XXIX.3. „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, с оферта с вх. №16/24.11.2014 г., за номенклатури №№101 и 102 от обособена позиция № I, Комисията установи несъответствия на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие:

- оферираният от участника стент по ном. №101 от обособена позиция № I, не отговаря на следните изисквания от спецификацията – „Дизайн на стента - 6 двойки нитинолови нишки, спирално оплетени, радиална сила над 10 Нютона“ и „Дължина на стента -20-200 мм.“. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог;

- оферираният от участника стент по ном. №102 от обособена позиция № I, не отговаря на следните изисквания от спецификацията – „V-образен дизайн на оплетката, електрополиране, външен слой от TiO“ и „Дължина на стента -120-150 мм.“. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог.

Горните действия на Комисията представляват нарушения при провеждането на процедурата, които не могат да бъдат отстранени, без това да промени условията, при които е обявена процедурата.

XXX. На 28.01.2015 г., на основание чл. 71, ал. 5 от ЗОП на интернет адреса на болницата бе оповестено, че на 30.01.2015 г. в 10:00 ч. ще бъде проведен публичен жребий за определяне

на изпълнител между класираните на първо място оферти за следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№124, 135, 136 и 137.

С писмо с изх.№01-00-1153-51/28.01.2015 г., Комисията уведоми участниците в процедурата за датата и часа на провеждане на жребия, като им изпрати и: правилата за провеждане на публичен жребий, приети от Комисията и образец на "Декларация за съгласие с правилата за провеждане на публичен жребий".

XXXI. На 30.01.2015 г. на публичния жребий присъстваха упълномощени представители на следните участници:

1. Александър Константинов Маджаров – управител на фирма **"КАРДИО МЕДИКАЛ" ЕООД**, който се легитимира с лична карта;

2. Антония Стоянова Куин – упълномощен представител на фирма **"МАРИМПЕКС-7" ЕООД**, който се легитимира с пълномощно с рег. №205, нот. заверено на 13.01.2015 г. от нотариус Цвета Дечева – нотариус в район РС София, рег. №633 на Нотариалната камара;

3. Ева Серафимова Воденичарова - упълномощен представител на фирма **„ВЕГА МЕДИКАЛ” ЕООД**, който се легитимира с пълномощно с рег. №1379, нот. заверено на 28.01.2015 г. от нотариус Румен Богданов – нотариус в район РС – град София, рег. №273 на Нотариалната камара;

4. Яна Анатолиева Цалиева - упълномощен представител на фирма **"РСР" ЕООД**, който се легитимира с пълномощно с рег. №133, нот. заверено на 29.01.2015 г. от нотариус Анета Томова – нотариус в район РС – град София, рег. №261 на Нотариалната камара;

XXXII.1. Поради неявяването на лицата, които по закон представляват участникът **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД** или на упълномощени от тях лица, които да участват от тяхно име в провеждането на обявения публичен жребий на 30.01.2015 г. по:

XXXII.1.1. ном. №124 от обособена позиция №I – жребий беше извършен между участниците - **„КАРДИО МЕДИКАЛ» ЕООД** и **„МАРИМПЕКС-7” ЕООД**;

XXXII.1.2. ном. №№135, 136 и 137 от обособена позиция №I - публичен жребий по тези номенклатури не беше извършен.

XXXII.2. С оглед на изложеното в т. XXXII.1. и на основание т.П.1. от приетите на 28.01.2015 г. от Комисията, назначена със Заповед №РД-25-225/25.11.2014 г. на Възложителя за провеждане на обявената процедура, правила за провеждане на публичен жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти, на основание чл.71, ал.5 от ЗОП, Комисията реши: отстранява от по-нататъшно участие в процедурата участникът **„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД**, гр. София 1220, ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, с оферта с вх. №17/24.11.2014 г., за обособена позиция №I, ном. №№ 124, 135, 136 и 137.

XXXIII. Въз основа на изложеното в т.т. XXXII.1. и XXXII.2. от настоящия протокол, Комисията реши:

XXXIII.1. по обособена позиция №I, ном.№124 – да проведе жребий само между участниците **„КАРДИО МЕДИКАЛ» ЕООД** и **„МАРИМПЕКС-7” ЕООД**;

XXXIII.2. обявява за класирани на първо място, по посочените по-долу номенклатури от обособена позиция №I, следните участници:

XXXIII.2.1. по обособена позиция №I, ном. №135 - **"ВЕГА МЕДИКАЛ" ЕООД**;

XXXIII.2.2. по обособена позиция №I, ном. №136 - **"ВЕГА МЕДИКАЛ" ЕООД**;

XXXIII.2.3. по обособена позиция №I, ном. №137 - **"РСР" ЕООД**.

XXXIV. На 30.01.2015 г. на публичния жребий по ном. №124 от обособена позиция №I, присъстваха и взеха участие следните лица, чиито оферти бяха класирани на първо място, а именно:

А/ Александър Константинов Маджаров – управител на фирма **"КАРДИО МЕДИКАЛ" ЕООД**, който се легитимира с лична карта;

Б/ Антония Стоянова Куин – упълномощен представител на фирма **"МАРИМПЕКС-7" ЕООД**, който се легитимира с пълномощно с рег. №205, нот. заверено на 13.01.2015 г. от нотариус Цвета Дечева – нотариус в район РС София, рег. №633 на Нотариалната камара;

XXXV. За резултатите от провеждането на публичния жребий по ном. №124 от обособена позиция №I се състави и подписа протокол - Приложение №2 към настоящия протокол, в който се вписаха резултатите от проведения жребий, като на първо и второ място по *обособена позиция №I, номенклатура №124* се класираха следните участници :

А/ „КАРДИО МЕДИКАЛ» ЕООД - класиран на първо място;

Б/ „МАРИМПЕКС-7» ЕООД - класиран на второ място.

XXXVI. В изпълнение на изискванията на чл.71 от ЗОП и предварително обявените условия на откритата процедура, Комисията продължи своята работа с разглеждане и оценяване на офертите на допуснатите участници по допуснатите номенклатури от съответните обособени позиции.

XXXVII. Офертите на допуснатите участници бяха класирани според критерия за оценка на офертите – “най-ниска обща цена по номенклатура в лв. без ДДС”.

Оценките на офертите и класирането на участниците, чиито оферти са допуснати до разглеждане и оценяване са посочени в *Приложение №3 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за номенклатури от обособени позиции* към протокола.

XXXVIII. Комисията предлага на Възложителя да издаде решение за обявяване на класирането на участниците, съгласно *Приложение №3 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за номенклатури от обособени позиции* към този протокол, като определи за изпълнител на поръчката класирания на първо място участник за съответната номенклатура от съответната обособена позиция.

XXXIX. Комисията установи, че за някои от номенклатурите от обособените позиции /описани в *Приложение №4* към протокола/, не е подадена нито една оферта или няма участник, който отговаря на изискванията по чл.51, в резултат на което Комисията предлага на Възложителя да вземе решение за прекратяване на процедурата по тези номенклатури от съответните обособени позиции, на основание чл. 39, ал.1, т.1 от ЗОП.

XXXX. Комисията установи, че за *номенклатура №34 - Балонни катетри за дилатация на периферни съдове с размери от 12 до 28 мм, дължини 2 и 4 см, за водач 0,035", диаметър на катетъра от 5,8 до 9 Fr, 100 см, номинално налягане 3-4 атм., и 3 рентгенопозитивни маркера (един на върха и два от вътрешната част на балона)* от обособена позиция №II -всички оферти не отговарят на предварително обявените условия от Възложителя, в резултат на което Комисията предлага на Възложителя да вземе решение за прекратяване на процедурата по тази номенклатура от обособена позиция №II, на основание чл.39, ал.1, т.2 от ЗОП.

XXXXI. С оглед на изложеното в т. XXIX от настоящия протокол и предприетите действия на Комисията, представляващи нарушение при провеждането на процедурата, които не могат да бъдат отстранени, без това да промени условията, при които е обявена процедурата, Комисията предлага на Възложителя да прекрати процедурата, на основание чл. 39, ал.1, т.6 от ЗОП, по следните номенклатури от обособена позиция № I:

XXXXI.1. ном.№96 - Балонмонтиран стент за ренално приложение, CoCr - материал на стратовеите с дебелина 0,0044". RX – toporail part, стент монитран върху балон, Xcelon материал на балона, GRIP технология на закрепване на стеннта, приложим с 0,014" водач, оптимизиране на нагъването на балона – при диаметър от 4,0 -5,5 –trifold, 5,5 - 6,0 мм - quadrafold, приложим с 6 френча водец катетър в зависимост от диаметъра. Показан за ренални ангиопластики.Размери: от 4;4,5;5.;5,5;6;6,5,мм. диаметър и дължина на стеннта - 12,15,18мм. Дължина на шафта- 80-135 см.;

XXXXI.2. ном. №97 - Премонтиран Everolimus излъчващ кобалт-хром стент с асиметрична затворена многопрофилна клетка с флуорополимер покритие ≤ 7,8 микрометра, лекарствено покритие ≥ 100 микрометра, материал на балона - Pebax, RBP 18 ATM, профил на входа на лезията - 0.0022", дебелина на стратовеите - 0.0032";

XXXXI.3. ном. №101 - Саморазгъващ се стент от нитинол, системата е съвместима с 6 и 7 F интродюсер, Дизайн на стеннта - 6 двойки нитинолови нишки, спирално оплетени, радиална сила над 10 Нютона. Доставяща система с ергономична дръжка позволяваща

работа с една ръка. Атравматичен връх и хидрофилно покритие на системата. Дължина на стената -20-200 мм.и диаметър от 4мм до 7 мм. Дължина на shaft - 80,120см.;

XXXXI.4. ном. №102 - Саморазгъващ се стент от нитинол, с триаксиална технология системата е съвместима с 6 и 8 F въвеждащ катетър, V-образен дизайн на оплетката, електрополиране, външен слой от TiO, Минимално скъсяване /1,9%/ , Радиална сила 3 Нютона, доставяща система, състояща се от три слоя-стабилизиращ, ретрактиращ се и оплетен вътрешен слой. Дължина на стената -120-150 мм.и диаметър от 5мм до 8 мм.Размери: от 5,6,7,8,мм. диаметър и дължина на стената -120 и 150мм. Дължина на shaft - 80,135см.

На 04.02.....2015 г., Комисията приключи своята работа и на основание чл. 72, ал. 3 от ЗОП възложи на председателя да предаде на Възложителя за утвърждаване протокола заедно с цялата документация по откритата процедура.

Приложение №1 – Протокол на комисията по чл. 68, ал. 7 от ЗОП с констатации, относно наличието и редовността на представените документи в плик №1 – “Документи за подбор”;

Приложение №2 – Протокол за резултатите от провеждането на публичния жребий по ном. №124 от обособена позиция №I;

Приложение №3 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за номенклатури от обособени позиции.

Приложение №4 – Позиции по които процедурата се прекратява на основание чл.39, ал.1, т.1 от ЗОП.

04.02.....2015 г.
гр. София

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

Председател:.....
проф. д-р Юлия Джоргова – Македонска

Членове:

1.....
проф. д-р Тодор Захариев

2.....
доц. д-р Диана Трендафилова-Лазарова

3.....
д-р Светослав Йовев

4.....
д-р Пенчо Кратунков

5.....
Вангелина Вангелова

6.....
Бойка Балканска

7.....
Петя Митова

8.....
маг. фарм. Николина Първанова

9.....
Юлия Добрева

10.....
Надежда Георгиева

11.....
Румен Вучев

12.....
Калина Добрева