

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

ПРОТОКОЛ
по чл.69а, ал. 2 от ЗОП

От работата на комисията, назначената със заповед № РД-25-237/11.12.2015 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД – София и заповед №РД-25-237А/04.01.2016 г. на изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, за определяне на нов член на комисията, за провеждане на открита процедура с предмет: за провеждане на открита процедура с предмет: *“Доставки на биоциди за нуждите на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД, в следния състав:*

ПРЕДСЕДАТЕЛ – Илияна Колева – главна медицинска сестра;

ЧЛЕНОВЕ:

1. маг. фарм. Николай Пенчев – маг. фарм. в “Болнична аптека”;
2. Иванка Ангелова – ст. мед. сестра в „Отделение по интензивно лечение на сърдечно оперирани болни“ към „КАИЛ“;
3. Диана Кръстева – ст. мед. сестра в “Отделение по анестезиология”;
4. Елка Колева – мед. сестра в „Отделение за оперативно лечение на придобити сърдечни заболявания“;
5. Елка Йорданова Димитрова – старша медицинска сестра в «Отделение по гастроентерология»;
6. Юлия Добрева – юрист и н-к отдел “ППД”;
7. Надежда Георгиева – гл.експерт в отдел “ППД”;
8. 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-25-210/13.11.2015 г. за откриване на процедурата и документацията на обществената поръчка, и в изпълнение на чл.68, ал. 8 от ЗОП на 11.01.2016 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 участника «**БУЛМЕД 2000**» ЕООД, гр. София – 1680, кв. Бели брези, ул. «Хайдушка гора» № 59-61, за обособената позиция за която участва, 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 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 посочените по-долу.

III.1. В офертата на участника «**ЖИВАС**» ООД:

III.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 11.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 11.4.1. – Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума. Участникът следва да внесе гаранция за участие за всички вписани от него в

Офертата му Образец-А обособени позиции, за които участва, в общ размер на 792,00 лв. без ДДС;

III.1.2. За доказване на минималното изискване по т. 11.5.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 11.5.2.2. – Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2014 г., заверен от регистриран одитор в случаите, когато това се изисква по закон и когато публикуването на съставните части на год. отчет се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен;

III.1.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- Живасепт Репид, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – разрешение за пускане на пазара на биоцид №1333-2/26.02.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага във: флакони със спрей помпа от полиетилен висока плътност (HDPE) с вместимост от 700 и 1000 ml;

Участникът е представил следните документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата:

– заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 ml.;

– заверено от участника копие на указания за употреба на предлагания биоцид на български език, от които е видно че, биоцидът се предлага в следната опаковка: Флакони от 1000 ml. и 750 ml. с помпа за разпръскване.

III.1.4. За оферирания изделие по обособена позиция №4, с наименование ГЛУТАРКВАТ MD, производство на ЖИВАС ООД, участникът е представил следните документи:

III.1.4.1. Декларация за съответствие за медицинското изделие с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС от 01.12.2014 г., изд. от производителя на изделието - ЖИВАС ООД;

III.1.4.2. ЕС Сертификат за пълно осигуряване на качество GB09/76903, със срок на валидност от 09.07.2015 г. до 27.02.2020 г., изд. от SGS Великобритания ООД;

Видно от приложените документи е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIb, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи по т. III.1.4. кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

III.1.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 - Живасепт оцветен, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

„ЖИВАС“ ООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 L.;

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. За всички вписани от участника в Офертата му Образец-А обособени позиции, за които участва - документ по т. 11.4.1. 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 общ размер на 792,00 лв. без ДДС.

III.2.2. Документ по т. 11.5.2.2 от решението за откриване на процедурата – Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2014 г., заверен от регистриран одитор в случаите, когато това се изисква по закон и когато публикуването на съставните части на год. отчет се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен;

Когато по обективни причини участникът не може да представи исканите от възложителя документи, той може да докаже икономическото и финансовото си състояние с всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ;

Участникът не следва да представя годишния финансов отчет или някоя от съставните му части, както и всеки друг документ, ако са публикувани в публичен регистър в Република България и участникът е посочил информация за органа, който поддържа регистъра.

III.2.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- Живасепт Рапид- документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

III.2.3.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

III.2.3.2. Заверени от участника копия на етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език, които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 литра.

III.2.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 - Живасепт оцветен, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

III.2.4.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 литра.

III.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., «ЖИВАС» ООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-12/15.01.2016 г.

III.3.1. За всички вписани от участника в Офертата му Образец-А обособени позиции, за които участва - документ по т. 11.4.1. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума– платежно нареждане за кредитен превод до ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК от 11.01.2016 г. за сумата от 792,00 лв.

Комисията приема представения от участника документ.

III.3.2. Заверено от участника копие на документ по т. 11.5.2.2 от решението за откриване на процедурата – Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2014 г., заверен от регистриран одитор;

Комисията приема представените от участника документи.

III.3.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- Живасепт Рапид:

III.3.3.1. заверено от участника копие на документ – искане с рег. индекс 13-БП-154/23.10.2015г. от страна на участника, за промяна в издаденото разрешение за пускане на пазара на биоцида „ЖИВАСЕПТ РАПИД“, производство на Живас ООД и по-конкретно:

1. Промяна на информацията в т. IV Вид на биоцида;
2. Допълване на следните опаковки: фл. 750 мл., туба 5 л.;
3. Допълване в т. XI Категория на потребителите;

Комисията приема представения от участника документ.

III.3.3.2. Заверени от участника копия на етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език, които съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

Комисията приема представените от участника документи.

III.3.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 - Живасепт оцветен, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

III.3.4.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

Комисията приема представения от участника документ.

III.4. С оглед на изложеното в т. III.1.4. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4., във връзка с т. 11.6.1.3. и т. 9 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника «ЖИВАС» ООД, гр. София, бул. «Дондуков» №36, с оферта с вх. №01-00-1190-1/24.11.2015 г., за обособена позиция №4.

Мотиви:

За оферираното изделие по обособена позиция №4, с наименование ГЛУТАРКВАТ MD, производство на ЖИВАС ООД, участникът е представил следните документи:

1. Декларация за съответствие за медицинското изделие с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС от 01.12.2014 г., изд. от производителя на изделието - ЖИВАС ООД;
2. ЕС Сертификат за пълно осигуряване на качество GB09/76903, със срок на валидност от 09.07.2015 г. до 27.02.2020 г., изд. от SGS Великобритания ООД;

Видно от приложените документи е че, изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас Ib, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи, кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

IV.1. В офертата на участника «ЕКОЛАБ» ЕООД:

IV.1.1. За оферирания биоцид по обособени позиции: №№6 и 10 – Хайдрекс Сърджикъл Скръб, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискуван документ по т. 11.6.2.6. – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за

вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – 0,5 л.

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 следния документ:

IV.2.1. За оферирания биоцид по обособени позиции: №№6 и 10 – Хайдрекс Сърджикъл Скръб - документ по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – 0,5 л.

IV.3. В определения от комисията срок – на 12.01.2016 г., «ЕКОЛАБ» ЕООД, представи следния документ с писмо с вх. № 01-00-1190-9/12.01.2016 г.:

IV.3.1. За оферирания биоцид по обособени позиции: №№6 и 10 – Хайдрекс Сърджикъл Скръб - документ по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – 0,5 л.

Комисията приема представения от участника документ.

V.1. В офертата на участника «**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**» ЕООД:

V.1.1. За оферираните биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 и 10, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискваните документи по т. 11.6.2.5.– Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език.

V.1.2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №1 - СЕТРИДИН RD, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

«**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 кг.;

V.1.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №2 - СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

«**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 кг.;

V.1.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМИ ДЕНТАСПРЕЙ, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0155-1/07.07.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: бутилки с пулверизатор от полиетилен терефталат – 200 и 1000 ml;

Участникът е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 l.;

V.1.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №4 - НМІ ПРОФИК, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 кг.;

V.1.6. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМІ СКРУБ АL, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е бут. 500 мл.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0116-2/15.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- Бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330, 750 ml.;
- Туби от полиетилен терефталат – 5,0 l.;

Участникът е представил следните документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата:

– заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 ml.;

– заверено от участника копие на указания за употреба на предлагания биоцид на български език, от които е видно че, биоцидът се предлага в следната опаковка: туба от 5 L. и бутилка – 0,750 L.; 0,300 L.

V.1.7. За оферирания от участника биоцид по обособени позиции: №№ 7 и 8 - НМІ Q СЕПТ S, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 л.

«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 мл.;

V.1.8. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМІ СКРУБ КЛАСИК, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0277-1/06.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330 и 750 ml;
- туби от полиетилен терефталат – 6,0 l.

Участникът е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 ml.;

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 биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 и 10 - документи по т. 11.6.2.5 от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език. Когато информационния лист за безопасност е на чужд език, участникът следва да представи копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

V.2.2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №1 - СЕТРИДИН RD, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.2.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 кг.

V.2.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №2 - СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.3.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 кг.

V.2.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМІ ДЕНТАСПРЕЙ - документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.4.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

V.2.4.2. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език,

които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 литра.

V.2.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №4 - НМІ ПРОФИК, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.5.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на

вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 кг.

V.2.6. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМИ СКРУБ AL - документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.6.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

V.2.6.2. Заверени от участника копия на етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език, които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-бут. 500 мл.

V.2.7. За оферирания от участника биоцид по обособени позиции: №№ 7 и 8 - НМИ Q СЕПТ S, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.7.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 л.

V.2.8. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМИ СКРУБ КЛАСИК - документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.8.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

V.2.8.2. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 кг.

V.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., «**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**» ЕООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-11/15.01.2016 г.:

V.3.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 и 10 - документи по т. 11.6.2.5 от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език.

Комисията приема представените от участника документи.

V.3.2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №1 - СЕТРИДИН RD, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.2.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №2 - СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.3.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМІ ДЕНТАСПРЕЙ:

V.3.4.1. документ по т.11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0155-1/07.07.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е вписано че, оферирания биоцид се предлага в: бутилки с пулверизатор от полиетилен терефталат – 200 и 1000 ml;

Комисията не приема представения от участника документ.

V.3.4.2. документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №4 - НМІ ПРОФИК, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.5.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.6. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМІ СКРУБ АЛ:

V.3.6.1. документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0116-2/15.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- бут. 500 мл. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е вписано че, оферирания биоцид се предлага в:

- Бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330, 750 ml.;

- Туби от полиетилен терефталат – 5,0 l.;

Комисията не приема представения от участника документ.

V.3.6.2. документи по 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверени от участника копия на: етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език, които съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-бут. 500 мл.

Комисията приема представените от участника документи.

V.3.7. За оферирания от участника биоцид по обособени позиции: №№ 7 и 8 - НМІ Q СЕПТ S, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.7.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 л.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.8. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМІ СКРУБ КЛАСИК:

V.3.8.1 документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0277-1/06.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно

опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е вписано че, оферирания биоцид се предлага в:

- бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330 и 750 ml;
- туби от полиетилен терефталат – 6,0 l.

Комисията не приема представения от участника документ.

V.3.8.2. документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.4. С оглед на изложеното в т.т. V.3.4.1., V.3.6.1. и V.3.8.1 от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4., във връзка с т. 11.6.1.3., т.т. 9 и 10 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД**, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, с оферта с вх. №01-00-1190-3/10.12.2015 г., за обособени позиции: №№3, 6 и 10.

Мотиви:

1. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМІ ДЕНТАСПРЕЙ е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0155-1/07.07.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: бутилки с пулверизатор от полиетилен терефталат – 200 и 1000 ml;

2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМІ СКРУБ АL е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е бут. 500 мл.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0116-2/15.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- Бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330, 750 ml.;
- Туби от полиетилен терефталат – 5,0 l.;

3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМІ СКРУБ КЛАСИК е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0277-1/06.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330 и 750 ml;
- туби от полиетилен терефталат – 6,0 l.

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

VI.1.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 5 – ном. единици №№5.1, 5.2. и 5.3.; 8 и 9, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквани документи по т. 11.6.2.6.– Заверени от участника копия на указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

VI.1.2. За оферирания изделие по обособена позиция №3, с наименование Meliseptol New Formula, производство на В. Braun Melsungen AG, участникът е представил следния документ:

VI.1.2.1. Декларация за съответствие за медицинското изделие от 02.02.2015 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕИО на Съвета от 14 юни 1993 г. относно медицинските изделия, изменена с Директива 2007/47/ЕО, изд. от производителя на изделието;

Видно от приложения документ е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представеният от участника документ по т. VI.1.2. кореспондира с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказва съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи следните минимално изискуеми документи от решението за откриване на процедурата, а именно:

- документи по т. 11.6.2.4. - Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси;

- документи по т. 11.6.2.6. - Заверени от участника копия на етикет, придружаваща листовка и указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

VI.1.3. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2.:

VI.1.3.1. Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 0,5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоцид №0353-4/30.04.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: Пластмасови (HDPE) бутилки от 100 ml., 1000 ml. и 5000 ml;

VI.1.3.2. за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискван документ по т. 11.6.2.6. – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за

вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – туба 0,5 л.;

VI.1.4. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№8 и 9, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т. 11.6.2.5. – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.76 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди, които са на чужд език, а не в официален превод на български език;

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:

VI.2.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 5 – ном. единици №№5.1, 5.2. и 5.3.; 8 и 9- документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата– Заверени от участника копия на указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

VI.2.2. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2.- документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

VI.2.2.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

VI.2.2.2. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език,

които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 0,5 литра.

VI.2.3. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№8 и 9 - документи по т. 11.6.2.5. от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.76 от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език. Когато информационния лист за безопасност е на чужд език, участникът следва да представи копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

VI.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., „СОЛОМЕД” ЕООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-13/15.01.2016 г.

VI.3.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 5 – ном. единици №№5.1, 5.2. и 5.3.; 8 и 9- документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата– Заверени от участника копия на указания за употреба на предлаганите биоциди на български език;

Комисията приема представените от участника документи.

VI.3.2. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2.:

VI.3.2.1. документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоцид №0353-4/30.04.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 0,5 литра. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– е вписано че, оферирания биоцид се предлага в: Пластмасови (HDPE) бутилки от 100 ml., 1000 ml. и 5000 ml;

Комисията не приема представения от участника документ.

VI.3.2.2. документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 0,5 литра. Участникът е представил заверено от него копие на етикет на предлагания биоцид на

български език, за опаковка от 5 L.

Комисията не приема представения от участника документ.

VI.3.3. За оферирания биоцид по обособени позиции: №№8 и 9 - документи по т. 11.6.2.5. от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език.

Комисията приема представените от участника документи.

VI.4. С оглед на изложеното в т.т. VI.1.2. и VI.3.2. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6., във връзка с т. 11.6.1.3., т.т. 9 и 10 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОЛОМЕД” ЕООД, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. №01-00-1190-4/10.12.2015 г., за обособени позиции: №№3 и 5.

Мотиви:

1. За оферирания изделие по обособена позиция №3, с наименование Meliseptol New Formula, производство на В. Braun Melsungen AG, участникът е представил следния документ:

1.1. Декларация за съответствие за медицинското изделие от 02.02.2015 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕИО на Съвета от 14 юни 1993 г. относно медицинските изделия, изменена с Директива 2007/47/ЕО, изд. от производителя на изделието;

Видно от приложения документ е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представеният от участника документ по т. 1.1. кореспондира с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказва съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи следните минимално изискуеми документи от решението за откриване на процедурата, а именно:

- документи по т. 11.6.2.4. - Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси;

- документи по т. 11.6.2.6. - Заверени от участника копия на етикет, придружаваща листовка и указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

2. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2., е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в следните представени от участника документи:

2.1. документа по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 0,5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоцид №0353-4/30.04.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: Пластмасови (HDPE) бутилки от 100 ml., 1000 ml. и 5000 ml;

2.2. документа по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 0,5 литра. „СОЛОМЕД” ЕООД е представил заверено от него копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 5L.

VII.1. В офертата на участника **«МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД.**

VII.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 11.5.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т. 11.5.2.2. – Годишен финансов отчет за 2014 г., в който отчет липсват: отчета за паричните потоци и отчета за собствения капитал;

VII.1.2. За офертираното изделие по обособена позиция №3, с наименование Aniospray Quick, производство на Anios Laboratories, Франция, участникът е представил следните документи:

VII.1.2.1. ЕС Декларация за съответствие за медицинското изделие от 06.07.2010 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС, изменена от Директива 2007/47/ЕС от 5-ти септември 2007 г., изд. от производителя на изделието;

VII.1.2.2. ЕО Сертификат за одобрение на система за пълно осигуряване на качеството: Сертификат №26642, редакция 10, изд. на 19.05.2015 г. от LNE- Национална лаборатория по метрология и изпитвания, със срок на валидност от 11.06.2015 г. до 10.06.2018 г.

Видно от приложените документи е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи по т. VII.1.2. кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

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 следните документи:

VII.2.1. Документи по т. 11.5.2.2. от решението за откриване на процедурата – Годишен финансов отчет за 2014 г., в който отчет да присъстват: отчета за паричните потоци и отчета за собствения капитал;

VII.3. В определения от комисията срок – на 13.01.2016 г., **«МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД**, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-10/13.01.2016 г.

VII.3.1. Документи по т. 11.5.2.2. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на годишен финансов отчет за 2014 г., в който отчет присъстват: отчета за паричните потоци и отчета за собствения капитал;

Комисията приема представените от участника документи.

VII.4. С оглед на изложеното в т. VII.1.2. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4., във връзка с т. 11.6.1.3. и т. 9 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **«МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД**, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, с оферта с вх. №01-00-1190-5/10.12.2015 г., за обособена позиция №3.

Мотиви:

1. За офертираното изделие по обособена позиция №3, с наименование Aniospray Quick, производство на Anios Laboratories, Франция, участникът е представил следните документи:

1.1. ЕС Декларация за съответствие за медицинското изделие от 06.07.2010 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС, изменена от Директива 2007/47/ЕС от 5-ти септември 2007 г., изд. от производителя на изделието;

1.2. ЕО Сертификат за одобрение на система за пълно осигуряване на качеството: Сертификат №26642, редакция 10, изд. на 19.05.2015 г. от LNE- Национална лаборатория по метрология и изпитвания, със срок на валидност от 11.06.2015 г. до 10.06.2018 г.

Видно от приложените документи е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи по т. 1. кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

VIII.1. В офертата на участника «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД.

VIII.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.2. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следния документ по т. 11.6.2.2. – Оторизационно писмо от BALTIACHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произвеждани от BALTIACHEMI OU, през 2013-2020 г. на територията на Р. България. Представеният от участника документ е под формата на заверено от участника копие, а не под изискваната форма - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език.

VIII.1.2. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№2, 5, ном. единици: №№5.1. и 5.2., за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискван документ по т. 11.6.2.6. – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаните от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовки;

VIII.1.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 – НЕОСТЕРИЛ ОРАНЖ, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

«ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 L.;

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:

VIII.2.1. Документ по т. 11.6.2.2. от решението за откриване на процедурата – Копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо от BALTIACHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произвеждани от BALTIACHEMI OU, през 2013-2020 г. на територията на Р. България.

VIII.2.2. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№2, 5, ном. единици: №№5.1. и 5.2. - документ по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаните от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовки;

VIII.2.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 – НЕОСТЕРИЛ ОРАНЖ, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

VIII.2.3.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 литра.

VIII.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-14/15.01.2016 г.

VIII.3.1. Документ по т. 11.6.2.2. от решението за откриване на процедурата – оригинал на оторизационно писмо от BALTIASHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произвеждани от BALTIASHEMI OU, през 2013-2020 г. на територията на Р. България.

Комисията приема представения от участника документ.

VIII.3.2. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№2, 5, ном. единици: №№5.1. и 5.2. - документи по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверени от участника копия на етикети на предлаганите биоциди на български език, за вписаните от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовки;

Комисията приема представените от участника документи.

VIII.3.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 – НЕОСТЕРИЛ ОРАНЖ - документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А-туба от 5 литра.

Комисията приема представения от участника документ.

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

Комисията установи, че:

IX.1. В плик № 2 на участника „ЕКОЛАБ» ЕООД, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А, за следните номенклатурни единици от **обособена позиция №5:**

1.1. ном.единица №5.1. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация–предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №0031-2/30.01.2007 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.2. ном.единица №5.2. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация–предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №1472-3/26.02.2015 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.3. ном.единица №5.3. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация–предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на

приложение на представеното от участника разрешение №1190-4/30.04.2015 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.4. С оглед на изложеното в т.т. 1.1., 1.2. и 1.3. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 9 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 „ЕКОЛАБ» ЕООД, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А, с оферта с вх. № 01-00-1190-2/07.12.2015 г., за *обособена позиция №5*.

Мотиви:

Участникът е оферирал по ном. единици: №№5.1., 5.2. и 5.3. от обособена позиция №5, биоциди, които не отговарят на специалните изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

IX.2. В плик № 2 на участника «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, за следните номенклатурни единици от *обособена позиция №5*:

1.1. ном.единици №№5.1. и 5.3. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираните от участника биоциди не отговарят на изискванията на техническата спецификация– предложените биоциди нямат доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелство е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №1078-1/01.04.2011 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.2. ном.единица №5.2. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация– предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелство е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №0046-1/08.02.2006 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.3. С оглед на изложеното в т.т. 1.1. и 1.2. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 9 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 «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, с оферта с вх. №01-00-1190-5/10.12.2015 г., за *обособена позиция №5*.

Мотиви:

Участникът е оферирал по ном. единици: №№5.1., 5.2. и 5.3. от обособена позиция №5, биоциди, които не отговарят на специалните изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

IX.3. В плик № 2 на участника «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32, за следните номенклатурни единици от *обособена позиция №5*:

1.1. ном.единици №№5.1., 5.2. и 5.3. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираните от участника биоциди не отговарят на изискванията на техническата спецификация– предложените биоциди нямат доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелство е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №0844-1/16.10.2009 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

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. 9 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 «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32, с оферта с вх. №01-00-1190-7/10.12.2015 г., за *обособена позиция №5*.

Мотиви:

Участникът е оферирал по ном. единици: №№5.1., 5.2. и 5.3. от обособена позиция №5, биоциди, които не отговарят на специалните изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

X. Комисията установи, че:

X.1. Документите в плик №2 на участника **«ЖИВАС» ООД**, гр. София, бул. «Дондуков» №36, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3 и 8.

X.2. Документите в плик №2 на участника **«ЕКОЛАБ» ЕООД**, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3, 6, 7 и 10.

X.3. Документите в плик №2 на участника **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД**, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 4, 7 и 8.

X.4. Документите в плик №2 на участника **„СОЛОМЕД” ЕООД**, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 8 и 9.

X.5. Документите в плик №2 на участника **«МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД**, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 4, 6 и 10.

X.6. Документите в плик №2 на участника **«БУЛМЕД 2000» ЕООД**, гр. София – 1680, кв. Бели бреси, ул. «Хайдушка гора» № 59-61, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за обособената позиция, за която участва: №5.

X.7. Документите в плик №2 на участника **«ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД**, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 2 и 8.

XI. Комисията продължи своята работа с разглеждане на офертите на допуснатите участници и извърши оценка на всяка оферта по показателя “характеристики на предложението биоцид”, съгласно точка 2, подточка 2.2 от част 6- Показатели, относителната им тежест и методика за определяне на комплексната оценка на офертите от документацията за участие.

XII. Оценката по показателя “характеристики на предложението биоцид” - **К₂** е извършена от Комисията на базата на тестване в реални условия на представените от участниците мостри и направен сравнителен анализ. Мотивите за оценка на офертите по този показател са описани в Становище на членовете от комисията, относно извършено тестване в реални условия на представените мостри от фирмите-участници в откритата процедура, чиито документи в Плик №1 отговарят на изискванията за подбор и чиито документи в Плик №2 отговарят на условията и изискванията на Възложителя, по обособени позиции- **Приложение №1** към настоящия протокол.

XIII. Оценката на офертите на допуснатите участници по обособени позиции, по показателя “характеристики на предложението биоцид”- **К₂**, е посочена в **Приложение №2** – неразделна част от протокола на комисията.

XIV. Комисията единодушно реши да допусне до отваряне на плика с предлаганата цена следните участници, за следните обособени позиции:

XIV.1. **«ЖИВАС» ООД**, гр. София, бул. «Дондуков» №36 - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3 и 8.

XIV.2. **«ЕКОЛАБ» ЕООД**, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3, 6, 7 и 10.

XIV.3. **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД** - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 4, 7 и 8.

XIV.4. **„СОЛОМЕД” ЕООД**, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44 - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 8 и 9.

XIV.5. **«МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД** - за следните обособени

позиции: №№ 1, 2, 4, 6 и 10.

XIV.6. «БУЛИМЕД 2000» ЕООД, гр. София – 1680, кв. Бели брези, ул. «Хайдушка гора» № 59-61 - за обособената позиция, за която участва: №5.

XIV.7. «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32 - за следните обособени позиции: №№ 2 и 8.

XV. На 28.01.2016 г. на адреса на Профила на купувача на болницата: <http://www.uhsek.com/puborders>, бяха оповестени резултатите от оценката на офертите по показателя “характеристики на предложени биоцид” - К₂. За това обстоятелство комисията уведоми участниците в процедурата, с писмо с изх. № 01-00-1190-15/28.01.2016.....г., като реши да им изпрати и копие от настоящия протокол, с приложенията към него по факс или e-mail.

XVI. На 28.01.2016.....г. на адреса на Профила на купувача на болницата: <http://www.uhsek.com/puborders>, бе оповестено, че на 02.02.2016.....г. от 10.00 часа в зала №1, на партерен етаж на УМБАЛ «Света Екатерина» ЕАД, ще бъде отворен “Плик с предлаганата цена” на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на Възложителя. С писмо с изх. № 01-00-1190-15/28.01.2016.....г., комисията уведоми участниците в процедурата за датата и часа на отваряне на плик №3 “Предлагана цена”.

Приложения:

Приложение № 1 – Становище на членовете от комисията, относно извършено тестване в реални условия на представените мостри от фирмите-участници в откритата процедура, чиито документи в Плик №1 отговарят на изискванията за подбор и чиито документи в Плик №2 отговарят на условията и изискванията на Възложителя, по обособени позиции.

Приложение № 2 – Оценка на офертите на допуснатите участници по обособени позиции, по показателя “характеристики на предложени биоцид”.

28.01.2016

гр. София

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

ПРЕДСЕДАТЕЛ НА КОМИСИЯТА

.....
Илияна Колева – главна медицинска сестра

ЧЛЕНОВЕ НА КОМИСИЯТА:

1.
маг. фарм. Николай Пенчев

3.
Диана Кръстева

5.
Елка Йорданова Димитрова

7.
Надежда Георгиева

2.
Иванка Ангелова

4.
Елка Колева

6.
Юлия Добрева

8.
Калина Добрева

СТАНОВИЩЕ

Относно извършено тестване в реални условия на представените мостри от фирми-участници в откритата процедура, чиито документи в Плик №1 отговарят на изискванията за подбор и чиито документи в Плик №2 отговарят на условията и изискванията на Възложителя, по обособени позиции.

Извърши се тестване в реални условия на представените от участниците мостри и беше направен сравнителен анализ. При оценката на всяка една характеристика се присъдиха 15 /петнадесет/ или 30 /тридесет/ точки. Като 30 /тридесет/ точки получи биоцида с най-добри показатели по съответната характеристика, а 15 /петнадесет/ точки – този със задоволителни показатели по съответната характеристика.

1. На 18.01.2016 година, в „Отделение за оперативно лечение на придобити сърдечни заболявания и трансплантология“ на „Клиника по кардиохирургия“, бяха предоставени за тестване мостри на биоциди от обособена позиция №1 - Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности с алдехиди, без формалдехид /туба от 5 до 6 л./, предложени от следните участници:

1. "СОЛОМЕД" ЕООД- Мелсепт СФ;
2. "ЕКОЛАБ" ЕООД – Инцидин Рапид;
3. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД - deconex 50 FF
4. "ЖИВАС" ООД- Глутаркват
5. "ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД - СЕТРИДИН RD

За обособена позиция №1 – Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности с алдехиди, без формалдехид /туба от 5 до 6 л./	Мелсепт СФ	Инцидин Рапид	deconex 50 FF	Глутаркват	СЕТРИДИН RD
Характеристики:					
Почистващи свойства;	30	15	15	15	15
Приложимост и неувреждане при третирането на различни видове повърхности-РВС, синтетични и акрилни материали, гума, неръждаема стомана, алуминий, хромирани части;	30	15	15	15	15

Активни срещу метицилин резистентни стафилококи-MRSA;	30	15	15	15	15
Липса на алергизиращо и дразнещо действие върху медицинския персонал и пациентите;	30	15	15	15	15
Липса на негативен остатъчен ефект-лепнене на третираните повърхности;	30	15	15	15	15
Недразнещ аромат;	30	15	15	15	15
Доказан срок на годност на работния разтвор минимум 7 дни	30	15	15	15	15
Оценка по показателя К₂	30	15	15	15	15

II. На 18.01.2016 година, в „Отделение за оперативно лечение на вродени сърдечни малформации“ на „Клиника по кардиохирургия“, бяха предоставени за тестване мостри на биоциди от обособена позиция № 2 - Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди /туба от 5 до бл./, предложени от следните участници:

1. "СОЛОМЕД" ЕООД - Хексакварт Плюс;
2. "ЕКОЛАБ" ЕООД - Инцидин Про
3. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД- Сърфаниос премиум
4. "ЖИВАС" ООД- СЕПТОКВАТ
5. "ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД- СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ
6. "ДЕЗИНФЕКТАНТИ" ЕООД- Стерисил

Позиция №2 – Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди /туба от 5 до бл./	Хексакварт Плюс	Инцидин Про	Сърфаниос Премиум	Септокват	Сетридин Екстра КМ	Стерисил
Характеристики:						
Почистващи свойства;	15	15	30	15	15	15
Приложимост и неувреждане при третирането на различни видове повърхности-РВС, синтетични и акрилни материали, гума, неръждаема стомана, алуминий, хромирани части;	15	15	30	15	15	15
Липса на алергизиращо и дразнещо действие върху медицинския персонал и	15	15	30	15	15	15

пациентите;						
Липса на негативен остатъчен ефект- лепнене на третираните повърхности;	15	15	30	15	15	15
Недразнещ аромат.	15	15	30	15	15	15
Оценка по показателя К₂	15	15	30	15	15	15

III. На 18.01.2016 година, в „Отделение по анестезиология“, бяха предоставени за тестване мостри на биоциди от обособена позиция № 3 - Готови за употреба препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди с бързо действие на алкохолна основа /опаковка до 5 л./, предложени от следните участници:

1. "ЕКОЛАБ" ЕООД - Инцидин Ликвид Шпрей
2. "ЖИВАС" ООД- ЖИВАСЕПТ РАПИД

Позиция №3 - Готови за употреба препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди с бързо действие на алкохолна основа /опаковка до 5 л./	Инцидин Ликвид Шпрей	ЖИВАСЕПТ РАПИД
Характеристики:		
Приложимост и неувреждане при третирането на различни видове повърхности-PVC, синтетични и акрилни материали, гума, неръждаема стомана, алуминий, хромирани части;	30	15
Приложимост върху медицинска апаратура в помещения с висок риск (операционен блок, ангиографски зали);	30	15
Недразнещ аромат.	30	15
Оценка по показателя К₂	30	15

IV. На 18.01.2016 година, в Стерилизационна бяха предоставени за тестване мостри на биоциди от обособена позиция № 4 , предложени от следните участници:

Позиция №4 - Концентрирани препарати за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен инструментариум с алдехиди /туба от 5 л./:

1. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД – deconex 50 FF;
2. "ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД- НМИ Профик

Позиция №4 - Концентрирани препарати за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен инструментариум с алдехиди /туба от 5 л./:	deconex 50 FF	НМІ Профик
Характеристики:		
Съчетаване на почистващ и дезинфекционен ефект, без фиксиране на органична материя (кръв и др.) и липса на инактивиране от белтъчни замърсявания;	30	15
Приложимост при термолабилни инструменти и материали;	30	15
Съвместимост с различни видове материали: неръждаема стомана, алуминий, месинг, синтетични материали, гума, латекс и др.	30	15
Оценка по показателя К₂	30	15

V. На 18.01.2016 година в „Операционен блок“ на „Клиника по кардиохирургия“, бяха предоставени за тестване мостри на биоциди от обособена позиция № 5 , предложени от следния участник:

Позиция №5 - Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/:

1. “Булмед 2000 ” ЕООД - Sterillium

5.1. Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, туба до 5 л.

Позиция №5.1 - Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, туба до 5 л.	Sterillium
Характеристики:	
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30
Кратка експозиция и остатъчно действие;	30
Да разтварят добре повърхност-ния липиден слой на кожата;	30
Бързо изсъхване;	30
Недразнещ аромат	30
Оценка по показателя К₂	30

5.2. Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, съвместими с дозатори от 500 мл.

Позиция №5.2 - Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, съвместими с дозатори от 500 мл.	Sterillium
Характеристики:	
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30
Кратка експозиция и остатъчно действие;	30
Да разтварят добре повърхност-ния липиден слой на кожата;	30
Бързо изсъхване;	30
Недразнещ аромат	30
Оценка по показателя К₂	30

5.3. Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, съвместими с дозатори от 1000 мл.

Позиция №5.3 - Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, съвместими с дозатори от 1000 мл.	Sterillium
Характеристики:	
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30
Кратка експозиция и остатъчно действие;	30
Да разтварят добре повърхност-ния липиден слой на кожата;	30
Бързо изсъхване;	30
Недразнещ аромат	30
Оценка по показателя К₂	30

VI. На 19.01.2016 година, в „Операционен блок“ на „Клиника по кардиохирургия“, бяха предоставени за тестване мостри на биоцидите от обособена позиция № 6 - Препарати за хирургична дезинфекция на ръце с хлорхексидинглюконат /съвместими с дозатори от 500 мл. или 1000 мл./ /готов разтвор/, предложени от следните участници:

1. "ЕКОЛАБ" ЕООД - Хайдрекс Сърджикъл Скръб;
2. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД – Дерманиос скръб.

Позиция №6 - Препарати за хирургична дезинфекция на ръце с хлорхексидинглюконат /съвместими с дозатори от 500 мл. или 1000 мл./ /готов разтвор/:	Хайдрекс Сърджикъл Скръб	Дерманиос скръб
Характеристики:		
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30	30
Кратка експозиция и остатъчно действие;	30	30
Бързо изсъхване;	30	30
Недразнещ аромат	30	30
Оценка по показателя К₂	30	30

VII. На 19.01.2016 година, в „КАИЛ“, бяха предоставени за тестване мостри на биоциди от обособени позиции № 7,8 и 9, предложени от следните участници:

Позиция №7 - Препарати за дезинфекция на оперативно поле и кожа на алкохолна основа, съдържащи водороден перекис, оцветени /готов разтвор/:

1. "ЕКОЛАБ" ЕООД - Скинсепт Колор;
2. ""ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД- НМІ Q СЕПТ S

Позиция №7 - Препарати за дезинфекция на оперативно поле и кожа на алкохолна основа, съдържащи водороден перекис, оцветени /готов разтвор/:	Скинсепт Колор	НМІ Q СЕПТ S
Характеристики:		
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30	30
Кратка експозиция и остатъчно действие;	30	30
Да разтварят добре повърхностния липиден слой на кожата;	30	30
Бързо изсъхване, без остатъци върху кожата;	30	30
Недразнещ аромат;	30	30
Оценка по показателя К₂	30	30

Позиция №8 - Препарати за дезинфекция на оперативно поле и кожа на

алкохолна основа, несъдържащи йод, с бързо действие, оцветени /туба от 5 л./ /готов разтвор/:

1. "СОЛОМЕД" ЕООД - Софтасепт Н;
2. "ЖИВАС" ООД- ЖИВАСЕПТ ОЦВЕТЕН
3. "ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД-НМІ Q СЕПТ S
4. "ДЕЗИНФЕКТАНТИ" ЕООД- Неостерил Оранже

Позиция №8 - Препарати за дезинфекция на оперативно поле и кожа на алкохолна основа, несъдържащи йод, с бързо действие, оцветени /туба от 5 л./ /готов разтвор/:	Софтасепт Н	Живасепт Оцветен	НМІ Q СЕПТ S	Неостерил Оранже
Характеристики:				
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30	15	15	15
Кратка експозиция и остатъчно действие;	30	15	15	15
Да разтварят добре повърхностния липиден слой на кожата;	30	15	15	15
Бързо изсъхване, без остатъци върху кожата;	30	15	15	15
Недразнещ аромат;	30	15	15	15
Оценка по показателя К₂	30	15	15	15

Позиция №9 - Препарати за дезинфекция на оперативно поле, кожа и лигавица, съдържащи повидон-йод комплекс с 10 % йод на алкохолна основа /опакровка до 5 л./ /готов разтвор/:

1. "СОЛОМЕД" ЕООД – Браунодерм

Позиция №9- Препарати за дезинфекция на оперативно поле, кожа и лигавица, съдържащи повидон-йод комплекс с 10 % йод на алкохолна основа /опакровка до 5 л./ /готов разтвор/:	Браунодерм
Характеристики:	
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30
Кратка експозиция и остатъчно действие;	30
Да разтварят добре повърхностния липиден слой на кожата;	30
Бързо изсъхване, без остатъци върху кожата;	30
Недразнещ аромат;	30
Оценка по показателя К₂	30

VII. На 20.01.2016 година, в „Операционен блок“ на „Клиника по кардиохирургия“, бяха предоставени за тестване мостри на биоцидите от обособена позиция №10 -Препарати за хигиенно и хирургично миене и дезинфекция на ръце, предоперативно и постоперативно измиване на тяло, готов разтвор със съдържание на 4% хлорхексидин диглюконат, предложени от следните участници:

1. "ЕКОЛАБ" ЕООД - Хайдрекс Сърджикъл Скръб;
2. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД – Дерманиос скръб

Обособена позиция №10 – Антимикробни препарати за предоперативна подготовка на кожа, подходящи за миене и къпане на пациенти, съдържащи хлорхексидин глюконат 4% /готов разтвор/	Хайдрекс Сърджикъл Скръб	Дерманиос скръб
Характеристики:		
Запазване на естествения защитен слой на кожата;	30	30
Добра кожна поносимост при продължителна употреба;	30	30
Приложимост при чувствителна и наранена кожа	30	30
Оценка по показателя К ₂	30	30

25.01.2016 г.

КОМИСИЯ:

ПРЕДСЕДАТЕЛ НА КОМИСИЯТА

.....
Илияна Колева – главна медицинска сестра

ЧЛЕНОВЕ НА КОМИСИЯТА:

1.
маг. фарм. Николай Пенчев

3.
Диана Кръстева

5.
Елка Йорданова Димитрова

7.
Надежда Георгиева

2.
Иванка Ангелова

4.
Елка Колева

6.
Юлия Добрева

8.
Калина Добрева

Оценка на офертите на допуснатите участници по обособени позиции, по показателя "Характеристики на предложението биоцид"


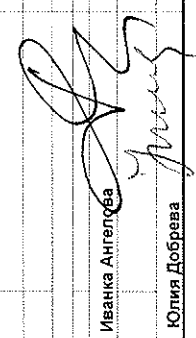
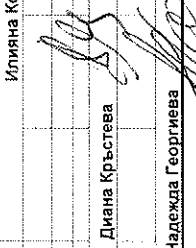

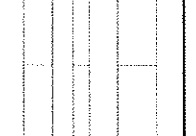
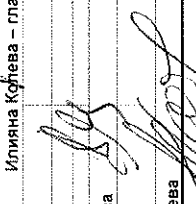

№ на обособената позиция	Наименование на биоцида, съгласно техническата спецификация	Марка	Прогнозно количество, съгласно посочената мярка в колонка №3	Наименование на предложението биоцид /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Производител /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Активни действащи вещества /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Предлагана разфасовка /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Характеристики						Оценка по показателя k ₂	
								Почистващи свойства	Приложимост и неувреждане при третирането на различни видове повърхности	Активни срещу метицилин резистентни стафилококи-MRSA	Липса на алертиращо и дразнещо действие върху медицинския персонал и пациентите	Липса на негативен остатъчен ефект - лепене на третираните повърхности	Недразнещ аромат		Доказан срок на годност на работния разтвор минимум 7 дни
1	Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности с алдехиди, без формалдехид туба от 5 до 6 л./	литър	3400					9	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00
1	"ЖИВАС" ООД	литър	3400	ЖИВАС ООД	ЖИВАС ООД	Глутаров алдехид-12,5г Алкилбензилдиметил амониевхлорид-5 Дидецилдиметилamonиев хлорид-5г	ТУБА 5Л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00
1	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	3400	Еколаб	Инцидин Рапид	ЧАС, Глутаров алдехид, Дидецилдиметил амониев хлорид	6 литра	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00
1	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	литър	3400	СЕТРИДИН RD	ХИМ ЕООД	Глутарал, Дидецилдиметилamonиев хлорид	туба 6 кг	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00

1	"СОЛОМЕД" ЕООД	литър	3400	Melsept Sf	B. Braun Melsungen AG	Глутаров диалдехид 4,5%, глиоксал(3,2%) и дидецилдиметил-амониев х-торид(7,5%)	туба 5л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	Оценка по показателя K ₂
1	"МЕДИЦИНСКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	ТЕХНИКА литър	3400	desoplex 50 FF	Boyer Chemie, Швейцария	глиоксал, пентадиал (глутаралдехид), дидецилдиметил амониев хлорид	туба 5 л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	Оценка по показателя K ₂
2	Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди /туба от 5 до 5л./	литър	1000	СЕПТОКВАТ	ЖИВАС ООД	Бензилмониев хлорид- 20г, Дидецилдиметил амониев хлорид-30г	ТУБА 5Л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	Оценка по показателя K ₂
2	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	1000	Инцидин Про	Еколаб	2-Фенжксиметанол, N-(3- аминопропил)-N-додецилпропан- 1,3-диамин, ЧАС	6 литра	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	Оценка по показателя K ₂
2	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	литър	1000	СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ	ХМИ ЕООД	Дидецилдиметилмониев хлорид и N-(3-аминопропил)-N-додецил- пропан-1, 3 – диамин	туба 5 кг	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	Оценка по показателя K ₂
2	"СОЛОМЕД" ЕООД	литър	1000	Hexaquart Plus	B. Braun Melsungen AG	Дидецилдиметил-амониев хлорид(6%), N-(3-аминопропил)-N- додецилпропан-1(5,5%) и 3- диамин	туба 5л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	Оценка по показателя K ₂

2	"МЕДИЦИНСКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	ТЕХНИКА	литър	1000	Surgalios Premium	Апос Laboratories, Франция	N-(3-аминопропил)-N-додецилпропан-1,3-диамин-5,1%-Дидецилдиметиламониев хлорид	туба 5 л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00		30,00	
2	"ДЕЗИНФЕКТАНТИ" ЕООД		литър	1000	СТЕРИСИЛ	Валлсхеми ОУ	Пероцетна киселина CAS№79-21-0 EС№201-186-8 0.08 -0.12g/ 100g (от оцветна киселина и водороден пероксид) CAS №64-19-7 EС№200-580-7 под 2g /100g . CAS№722-84-1 EС№231-765-0 под 2g /100g	туба от 5 л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00		15,00	
3	Готови за употреба препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди с бързо действие на алкохолна основа /опаковка до 5 л./		литър	4800	ЖИВАСЕПТ РАПИД	ЖИВАС ООД	Пропанол-4g; Изопропанол-60g	ТУБА 5Л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00		15,00
3	"ЖИВАС" ООД		литър	4800	Инцидин Ликвид Шпрей	Еколаб	Изопропанол, n-Пропанол	5 литра	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00		30,00
4	Концентрирани препарати за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен инструментариум с алдехиди /туба от 5 л./		литър	800													
4	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД		литър	800	НМИ ПРОФИК	ХИМ ЕООД	Глугаров алдехид, формалдехид	туба 5 кг	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00		15,00

№	ИЗДАТЕЛСТВО ИМЕНИ	ТЕХНИКА	ЛИТЪР	800	desolex 50 FF	Bode Chemie AG, Швейцария	етандиал(Г-иоксап),пентандиал(п-у-галдека),дихлордиметил амониев хлорид	Туба 5 л	30,00	30,00	Характеристики				30,00	Оценка по показателя K ₂
											Добра кожна поносимост при продължителна употреба	Кратка експозиция и остатъчно действие	Да разтварят добре повърхностния липиден слой на кожата	Бързо изсъхване		
4	"МЕДИЦИНСКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	ТЕХНИКА	ЛИТЪР	800	desolex 50 FF	Bode Chemie AG, Швейцария	етандиал(Г-иоксап),пентандиал(п-у-галдека),дихлордиметил амониев хлорид	Туба 5 л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00
5	"БУЛМЕД 2000" ЕООД	Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/													30,00	
5.1.		Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, туба до 5 л.	ЛИТЪР	1000												
5.1	"БУЛМЕД 2000" ЕООД		ЛИТЪР	1000	Sterillium	Bode Chemie GmbH - Hamburg	Пропан 2-ол, Пропан 1-ол, мететрониев етил сулфат	5 литратуба	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00
5.2.		Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, съвместими с дозатори от 500 мл.	ЛИТЪР	600												
5.2	"БУЛМЕД 2000" ЕООД		ЛИТЪР	600	Sterillium	Bode Chemie GmbH - Hamburg	Пропан 2-ол, Пропан 1-ол, мететрониев етил сулфат	Бутилка от 500 мл.	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00
5.3.		Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, съвместими с дозатори от 1000 мл.	ЛИТЪР	3600												
5.3	"БУЛМЕД 2000" ЕООД		ЛИТЪР	3600	Sterillium	Bode Chemie GmbH - Hamburg	Пропан 2-ол, Пропан 1-ол, мететрониев етил сулфат	Бутилка от 1000 мл.	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00
6		Препарати за хирургична дезинфекция на ръце с хлорексидинглюконат /съвместими с дозатори от 500 мл. или 1000 мл./ /готов разтвор/	ЛИТЪР	1600												

6	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	1600	Хайдекс Сърджикъл Съръб	Еколаб	Хлорхексидинглюконат (4,0%-тегловни)	кашон 12*0,5 л.	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	Оценка по показателя К2
6	"МЕДИЦИНСКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	литър	1600	Dermanios Scrub Chlorhexidine 4%	Aptos Laboratories, Франция	Хлорхексидин диглюконат	оп. 1 л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	Оценка по показателя К2
7	Препарати за дезинфекция на алкохолна основа, съдържащи водороден перексид, оцветени /готов разтвори/	литър	600					Характеристики								
								Добра кожна поносимост при продължителна употреба	Кратка експозиция и остатъчно действие	Да разтварят добре повърхностния липиден слой на кожата	Бързо изсъхване, без остатъци върху кожата	Недразнещ аромат.				
7	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	600	Скинсепт Колор	Еколаб	Етанол, Изопропанол, Водороден перексид,	кашон 24*0,5 л.	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	Оценка по показателя К2
7	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	литър	600	НМІ Q СЕПТ S	ХИМ ЕООД	Етанол, Ди-С8-10-алкил диметил амониев хлорид	туба 5 л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	Оценка по показателя К2
8	Препарати за дезинфекция на оперативна поле и кожа на алкохолна основа, несъдържащи йод, с бързо действие, оцветени /туба от 5 л./ /готов разтвори/	литър	800					Характеристики								
								Добра кожна поносимост при продължителна употреба	Кратка експозиция и остатъчно действие	Да разтварят добре повърхностния липиден слой на кожата	Бързо изсъхване, без остатъци върху кожата	Недразнещ аромат.				
8	"ЖИВАС" ООД	литър	800	ЖИВАСЕПТ ОЦВЕТЕН	ЖИВАС ООД	Пропанол-45г, Изопропанол-60г	ТУБА 5Л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	Оценка по показателя К2
8	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	литър	800	НМІ Q СЕПТ S	ХИМ ЕООД	Етанол, Ди-С8-10-алкил диметил амониев хлорид	туба 5 л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	Оценка по показателя К2
8	"СОЛОМЕД" ЕООД	литър	800	Softasept N-colored	B. Braun Melsungen AG	Без йод на алкохолна основа, съдържащ етанол – (74.1%) г и 2 – пропанол (10%)	туба 5л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	Оценка по показателя К2

8	"ДЕЗИНФЕКТАНТИ" ЕООД	литър	800	НЕСОСТЕРИЛ ОРАНЖ	Valiachemi OU	Етанол CAS№64-17-5 EC№200-578-6 620g/1000ml 2. Пропан-2-ол CAS№67-63-0 EC№200-661-7 120g/1000ml 3. Четвъртични амониеви съединения бензил-С12 16 алкилдиметилхлориди CAS№68424-85-1 EC№270-325-2 1,9g/1000ml 4. Монохлороксорид на полимерна NN-1,6-хександилбис (N-цианогуанидин)(EINECS 240-032-4)(и хексаметилен-диамин)(EINECS 204-679-6)полихексаметиленбипуанид(монимер: 1,5-бис (триметилен)-гуанилуанидинов монохлороксорид)CAS№27083-27 8 EC№полимер 0,7g/1000ml	5 л	15,00	15,00	15,00	15,00	15,00	
9	Препарати за дезинфекция на оперативно поле, кожа и лигавица, съдържащи повидон-йод комплекс с 10 % йод на алкохолна основа /опаковка до 5 л./ /готов разтвор/	литър	3200					Характеристики				Оценка по показателя К2	
9	"СОЛОМЕД" ЕООД	литър	3200	Braunoderm	B. Braun Melsungen AG	2-пропанол (50%), поли-(1-винил-2-поли-пиридон)-йод комплекс (1%) и (10%) йод	туба 5л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00
10	Препарати за хигиенно и хирургично миене и дезинфекция на ръце, предоперативно и постоперативно измиване на тяло, готов разтвор със съдържание на 4% хлорхексидин диглюконат	литър	1600					Характеристики				Оценка по показателя К2	
10	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	1600	Хайдекс Сърджикъл Съръб	Еколаб	Хлорхексидинглюконат (4,0%-тегловни)	кашон 12*0,5 л.	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00
10	"МЕДИЦИНСКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	литър	1600	Dermatics Scrub Chlorhexidine 4%	Anios Laboratoires, Франция	Хлорхексидин диглюконат	туба 5 л	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00	30,00
ЧЛЕНОВЕ НА КОМИСИЯТА:													
Председател на комисията:  Илиана Колева – главна медицинска сестра													
Членове на комисията:  Иванка Ангелова  Диана Кръстева  Ерика Колева													
 Юлиа Доброва  Нахеджа Георгиева  Калина Добрева													
mag. Фарм. Николай Пенчев													
Елика Лордасова Димитрова													