

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

ПРОТОКОЛ

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

На 11.12.2015 г. в 10,00 ч. – зала 1 на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД- град София, бул. "Пенчо Славейков" № 52 А, се събра назначената със заповед № РД-25-237/11.12.2015 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД – София, Комисия 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. Милена Арсенова – зав. сектор „Стерилизационна и пералня“;
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”.

След получаване на списъка с участниците, членовете на комисията подписаха декларации по чл. 35, ал. 3 от ЗОП.

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

1. Оферта с вх. №01-00-1190-1/24.11.2015 г. е подадена в 10,00 часа от **«ЖИВАС» ООД**, гр. София, бул. «Дондуков» №36, за участие по следните обособени позиции: №№1, 2, 3, 4 и 8. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписването на плика не беше извършено, както е изискването на разпоредбата на чл. 68, ал. 4 от ЗОП.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписване на плика не беше извършено, съгласно разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП.

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

2. Оферта с вх. №01-00-1190-2/07.12.2015 г. е подадена в 13,30 часа от «ЕКОЛАБ» ЕООД, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А, за участие по следните обособени позиции: №№1, 2, 3, 5, 6, 7 и 10. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписването на плика не беше извършено, както е изискването на разпоредбата на чл. 68, ал. 4 от ЗОП.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписване на плика не беше извършено, съгласно разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП.

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

3. Оферта с вх. №01-00-1190-3/10.12.2015 г. е подадена в 08,00 часа от «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, за участие по следните обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 и 10. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписването на плика не беше извършено, както е изискването на разпоредбата на чл. 68, ал. 4 от ЗОП.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписване на плика не беше извършено, съгласно разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП.

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

4. Оферта с вх. №01-00-1190-4/10.12.2015 г. е подадена в 11,30 часа от „СОЛОМЕД” ЕООД, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, за участие по следните обособени позиции: №№1, 2, 3, 5, 8 и 9. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписването на плика не беше извършено, както е изискването на разпоредбата на чл. 68, ал. 4 от ЗОП.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписване на плика не беше извършено, съгласно разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП.

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

5. Оферта с вх. №01-00-1190-5/10.12.2015 г. е подадена в 12,00 часа от «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл.

28Б, ул. „Димитър Моллов”, за участие по следните обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 5, 6 и 10. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписването на плика не беше извършено, както е изискването на разпоредбата на чл. 68, ал. 4 от ЗОП.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписване на плика не беше извършено, съгласно разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП.

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

6. Оферта с вх. №01-00-1190-6/10.12.2015 г. е подадена в 14,28 часа от «**БУЛМЕД 2000**» ЕООД, гр. София – 1680, кв. Бели брези, ул. «Хайдушка гора» № 59-61, за участие по обособена позиция №5. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписването на плика не беше извършено, както е изискването на разпоредбата на чл. 68, ал. 4 от ЗОП.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписване на плика не беше извършено, съгласно разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП.

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

7. Оферта с вх. №01-00-1190-7/10.12.2015 г. е подадена в 15,30 часа от «**ДЕЗИНФЕКТАНТИ**» ЕООД, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32, за участие по следните обособени позиции: №№ 2, 5 и 8. При отварянето не присъства представител на участника.

Комисията отвори офертата на участника, провери и установи наличието на три отделни запечатани плика, след което трима от нейните членове подписаха плик № 3 с “Предлаганата цена” на участника. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписването на плика не беше извършено, както е изискването на разпоредбата на чл. 68, ал. 4 от ЗОП.

На основание чл. 68, ал. 5 от ЗОП, комисията отвори плик № 2 - “Предложение за изпълнение на поръчката” на участника и трима от членовете ѝ подписаха всички документи, съдържащи се в него. Тъй като липсваха представители на участниците, за това подписване на плика не беше извършено, съгласно разпоредбата на чл. 68, ал. 5 от ЗОП.

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

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

Извършена бе проверка за наличието и редовността на представените документи в плик № 1, съгласно изискванията от документацията на открита процедурата за възлагане на обществена поръчка с решение РД-25-210/13.11.2015 г. на Изпълнителния директор на УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД – София.

Комисията установи следното:

1. Оферта с вх. №01-00-1190-1/24.11.2015 г. на «**ЖИВАС**» ООД.

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

1.1.1. 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;

1.1.2. 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;

1.1.3. 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.

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

1.1.4.1. 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;

1.1.4.2. 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 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 по т. 1.1.4. 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.

1.1.5. 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.;

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

1.2.1. 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.

1.2.2. 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.

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

1.2.3.1. 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.

1.2.3.2. 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.

1.2.4. 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:

1.2.4.1. 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.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който «ЖИВАС» ООД, следва да представи посочените документи по т. 1.2. от настоящия протокол.

2. Оферта с вх. №01-00-1190-2/07.12.2015 г. на «ЕКОЛАБ» ЕООД.

2.1. Комисията констатира липсата на документи в плик № 1, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

2.1.1. 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 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 – 0,5 л.

2.2. Въз основа на изложеното в т. 2.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следния документ:

2.2.1. 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.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който «ЕКОЛАБ» ЕООД, следва да представи посочения документ по т. 2.2. от настоящия протокол.

3. Оферта с вх. №01-00-1190-3/10.12.2015 г. на «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД.

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

3.1.1. За оферирания 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.

3.1.2. 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.;

3.1.3. 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.;

3.1.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМІ 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.;

3.1.5. 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.;

3.1.6. 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.

3.1.7. 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.;

3.1.8. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМИ 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.;

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

3.2.1. За оферирания 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.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;

3.2.2. 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:

3.2.2.1. 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.

3.2.3. 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:

3.2.3.1. 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.

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

3.2.4.1. 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.

3.2.4.2. 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.

3.2.5. 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:

3.2.5.1. 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.

3.2.6. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМІ СКРУБ АL - документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

3.2.6.1. 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.

3.2.6.2. 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.

3.2.7. 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:

3.2.7.1. 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.

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

3.2.8.1. 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.

3.2.8.2. 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.

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД, следва да представи посочените документи по т. 3.2. от настоящия протокол.

4. Оферта с вх. №01-00-1190-4/10.12.2015 г. на „СОЛОМЕД” ЕООД

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

4.1.1. За оферираните 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;

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

4.1.2.1. 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. 4.1.2. 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;

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

4.1.3.1. 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;

4.1.3.2. 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.;

4.1.4. 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;

4.2. Въз основа на изложеното в т. 4.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

4.2.1. 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;

4.2.2. 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:

4.2.2.1. 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.

4.2.2.2. 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.

4.2.3. 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.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;

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който „СОЛОМЕД” ЕООД, следва да представи посочените документи по т. 4.2. от настоящия протокол.

5. Оферта с вх. №01-00-1190-5/10.12.2015 г. на «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД.

5.1. Комисията констатира липсващи документи, както и нередовности, видни от представени от участника документи, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

5.1.1. 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;

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

5.1.2.1. 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;

5.1.2.2. 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. 5.1.2. 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.

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

5.2.1. 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;

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който **«МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД**, следва да представи посочените документи по т. 5.2. от настоящия протокол.

6. Оферта с вх. №01-00-1190-6/10.12.2015 г. на «БУЛМЕД 2000» ЕООД.

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

Поради излизането на член на назначената със заповед № РД-25-237/11.12.2015 г. на изпълнителния директор на УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД комисия – Милена Арсенова – зав. сектор „Стерилизационна и пералня“ в отпуск при временна неработоспособност поради общо заболяване, считано от 04.01.2016 г. до 02.02.2016 г. и поради невъзможността тя да бъде заместена от резервен член, със заповед № РД-25-237А/04.01.2016 г. на изпълнителния директор на УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД, бе определен нов член на комисията – Елка Йорданова Димитрова – старша медицинска сестра в «Отделение по гастроентерология», която встъпи на мястото на Милена Арсенова. Промяната ще бъде до приключване на процедурата.

7. Оферта с вх. №01-00-1190-7/10.12.2015 г. на «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД.

7.1. Комисията констатира липсващи документи, както и нередовности, видни от представени от участника документи, отнасящи се до критериите за подбор, а именно:

7.1.1. 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 BALTACHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произвеждани от BALTACHEMI 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.

7.1.2. 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;

7.1.3. 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.;

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

7.2.1. 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 BALTACHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произвеждани от BALTACHEMI OU, през 2013-2020 г. на територията на Р. България.

7.2.2. За оферирания бициди 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 бицид на български език, за вписаните от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовки;

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

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

Комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола, в който «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД, следва да представи посочените документи по т. 7.2. от настоящия протокол.

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

11.01.2016

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.
мар. фарм. Николай Пенчев

3.
Диана Кръстева

5.
Милена Арсенова

7.
Надежда Георгиева

2.
Иванка Ангелова

4.
Елка Колева

6.
Юлия Добрева

8.
Калина Добрева