

# УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“ ЕАД

1431 София, България, бул. Пенчо Славейков" № 52А



Certificated QM-System

ISO 9001:2008

Прием пациенти: (00359 2) 9159 413

9159 419, 9159 587, 9159 590

9159 584, 9159 585, 9159 565

За цялата страна: 0700 12131

Факс: (00359 2) 9159 445

**Изпълнителен директор:**  
Проф. д-р Генчо Начев, г.м.н.  
Телефон: (00359 2) 9159 404  
факс: (00359 2) 9549057

Изх. № .....

София, ..... 20..... г.

## РЕШЕНИЕ

№ РД 25-31, 16.02.....2016 г.

**за обявяване на класирането на участниците и участниците, определени за изпълнители по обособени позиции**

**Възложител:** УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД

На основание чл. 73, ал. 1 и ал. 2 от ЗОП и Протокол по чл. 72, ал. 1 от ЗОП от 16.02.....2016 г. на назначената със заповед №РД-25-237/11.12.2015 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД комисия и заповед №РД-25-237А/04.01.2016 г. на изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, за определя на нов член на комисията, за възлагане на обществена поръчка с предмет: **"Доставки на биоциди за нуждите на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“ ЕАД**, открита с решение № РД-25-210/13.11.2015 г. на изпълнителния директор на болницата, обявление S 223-405900 от 18.11.2015 г., обнародвано в електронната страница на Официалния вестник на ЕС и публикувано обявление в регистъра на обществени поръчки с уникален номер: 00010-2015-0015,

## ОБЯВЯВАМ:

**I.** Класирането на участниците по обособени позиции, съгласно обявения критерий, посочено в Приложение № 1 - Класиране на участниците към настоящото решение.

**II.** Участниците, класирани на първо място за съответните обособени позиции, съгласно Приложение № 1 - Класиране на участниците към настоящото решение, се определят за изпълнители на обществената поръчка по съответните обособени позиции.

**III.** На основание чл. 73, ал. 2 от ЗОП посочвам отстранените от участие в процедурата участници и оферти, а именно:

**III.1.** Участникът «ЖИВАС» ООД, гр. София, бул. «Дондуков» №36, с оферта с вх. №01-00-1190-1/24.11.2015 г., **отстранявам за обособена позиция №4.**

**Мотиви за отстраняването по обособена позиция №4:**

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 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, 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.2. Участникът „ЕКОЛАБ» ЕООД, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А, с оферта с вх. № 01-00-1190-2/07.12.2015 г., отстранявам за *обособена позиция №5*.**

**Мотиви за отстраняването по обособена позиция №5:**

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.

Оферираният от участника биоцид по ном. единица №5.1., 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.

Оферираният от участника биоцид по ном. единица №5.2., 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.

Оферираният от участника биоцид по ном. единица №5.3., 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.

**III.3. Участникът «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, с оферта с вх. №01-00-1190-**

3/10.12.2015 г., отстранявам за *следните обособени позиции: №№3, 6 и 10.*

**Мотиви за отстраняването по обособени позиции: №№3, 6 и 10:**

1. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМИ 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- НМИ 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- НМИ 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.

**III.4. Участникът „СОЛОМЕД” ЕООД, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. №01-00-1190-4/10.12.2015 г., отстранявам за *следните обособени позиции: №№3 и 5.***

**Мотиви за отстраняването по обособени позиции №№3 и 5:**

1. За оферираното 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.

**III.5. Участникът «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., отстранявам за следните обособени позиции: №№3 и 5.**

**Мотиви за отстраняването по обособена позиция №3:**

1. За оферираното 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.

**Мотиви за отстраняването по обособена позиция №5:**

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.

Оферираните от участника биоциди по ном. единици: №№5.1. и 5.3, 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.

Оферираният от участника биоцид по ном. единица №5.2., 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.

**III.6. Участникът «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., отстранявам за обособена позиция №5.**

**Мотиви за отстраняването по обособена позиция №5:**

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.

Оферираните от участника биоциди по ном. единици: №№5.1., 5.2. и 5.3. от обособена позиция №5, 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.

**IV.** На основание чл. 73, ал. 3 от ЗОП възлагам на н-ка на отдел “Пазарни проучвания и доставки” да изпрати в тридневен срок от издаване на настоящето решение копие от решението до участниците, взели участие в откритата процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *“Доставки на биоциди за нуждите на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД.*

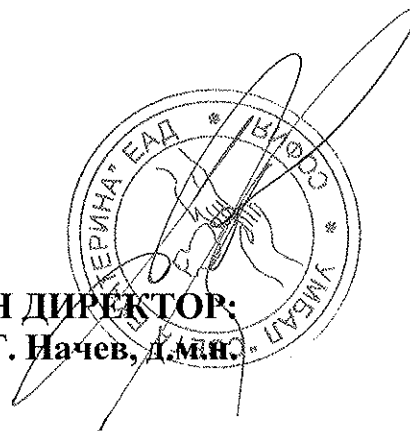
**V.** На основание чл. 73, ал. 4 от ЗОП, в деня на изпращане на решението на участниците, възлагам на н-ка на отдел “Пазарни проучвания и доставки”, да изпрати на системния администратор в сектор «Компютърни технологии в медицината», за публикуване в профила на купувача, настоящето решение заедно с протокола на комисията.

Настоящото решение подлежи на обжалване пред Комисията за защита на конкуренцията в 10-дневен срок от получаването му.

**Приложение:**

*Приложение №1 – Класиране на участниците.*

**ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР:**  
проф. д-р Г. Начев, д.м.н.



## Класиране на участниците

№ на обосо-бената позиция	Наименование на биоцида, съгласно техническата спецификация	Класиране
1	2	3
1	Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности с алдехиди, без формалдехид /туба от 5 до 6 л./	
1	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	1 място
1	"СОЛОМЕД" ЕООД	2 място
1	"ЖИВАС" ООД	3 място
1	"ЕКОЛАБ" ЕООД	4 място
1	"МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	5 място
2	Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди /туба от 5 до 6л./	
2	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	1 място
2	"МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	2 място
2	"ДЕЗИНФЕКТАНТИ" ЕООД	3 място
2	"СОЛОМЕД" ЕООД	4 място
2	"ЖИВАС" ООД	5 място
2	"ЕКОЛАБ" ЕООД	5 място
3	Готови за употреба препарати за почистване и дезинфекция на повърхности без алдехиди с бързо действие на алкохолна основа /опаковка до 5 л./	
3	"ЖИВАС" ООД	1 място
3	"ЕКОЛАБ" ЕООД	2 място
4	Концентрирани препарати за ръчно почистване и дезинфекция на хирургичен инструментариум с алдехиди /туба от 5 л./	
4	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	1 място
4	"МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	2 място
5	Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/	
5	"БУЛМЕД 2000" ЕООД	1 място
5.1.	Препарати за хигиенна дезинфекция на ръце на алкохолна основа /готов разтвор/, туба до 5 л.	
5,1	"БУЛМЕД 2000 ЕООД	

