



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. г-р Генчо Начев, г.м.н.
Телефон: (00359 2) 9159 404
факс: (00359 2) 9549057

Изх. №

София, 20..... г.

РЕШЕНИЕ

№ РД 25-76 / 11-07 / 2016 г.

за обявяване на класирането на участниците и участниците, определени за изпълнители по номенклатури от 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 11-07 / 2016 г. на назначената със заповед № РД-25-30/10.02.2016 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД комисия за възлагане на обществена поръчка с предмет: **"Доставки на медицински изделия: ангиографски, кардиологични, кардиостимулатори и принадлежности по смисъла на ЗМИ за нуждите на „Отделение по инвазивна кардиология“, „Клиника по съдова хирургия и ангиология“, „Отделение за лечение на вродени сърдечни малформации“ и „Отделение по кардиостимулация“ при УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“ ЕАД**, открита с решение № РД-25-22/12.01.2016 г. и решение № РД-25-25/22.01.2016 г. за промяна на решението за откриване на процедурата на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, обявление S 009-011285 от 14.01.2016 г., обнародвано в електронната страница на Официалния вестник на ЕС и публикувано обявление в регистъра на обществени поръчки с уникален номер: 00010-2016-0001,

ОБЯВЯВАМ:

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

II. Участниците, класирани на първо място за съответните номенклатури от обособени позиции, съгласно Приложение № 1 - Класиране на участниците към настоящото решение, се определят за изпълнители на обществената поръчка по съответните номенклатури от 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 **«КУАНТУМ МЕДИКЪЛ» ООД**, гр. София, бул. «Драган Цанков» № 36, Интерпред СТЦ, офис 117, с оферта с вх. 6/08.02.2016 г., **отстранявам за всички оферирани номенклатури от обособена позиция № I, за които участва: ном.**

№№ 169, 170, 171, 362 и 363.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном. №№ 169, 170, 171, 362 и 363:

1. Участникът не е представил изисквания от Комисията документ по т. 6.2.1 от протокола по чл. по чл. 68, ал. 7 от ЗОП /т. III.2.2), подт. 1 от решение №РД-25-25/22.01.2016 г. за промяна на решение №РД-25-22/12.01.2016 г. за откриване на процедурата/, а именно - Банково удостоверение за наличност по сметките на участника на сума в размер равен или по-голям от 50% от стойността, получена от внесената от участника гаранция за участие по съответните номенклатури, за които участва, умножена по числото 100 /а именно – мин. 167 400,00 лв./, издадено след 04.01.2016 г.;

2. Участникът не отговаря на минималното изискване по т. 9.6.1.1. от решението за откриване на процедурата – „Участникът трябва да има изпълнени договори по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или договори към Възложители извън тези посочени в обхвата на ЗОП, за доставки на медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ /с изключение на медицинско оборудване/, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата“.

В представения от участника документ по т. 9.6.2.1. от решението за откриване на процедурата – „Списък по чл.51, ал.1, т.1 от ЗОП“, липсва следната информация: не са посочени датите на изпълнение на вписаните от участника договори или срока на тяхното действие, както и кой/кои от договорите са по ЗОП, или кой/кои от договорите са сключени с Възложители извън обхвата на ЗОП;

От представените от участника: „Списък по чл.51, ал.1, т.1 от ЗОП“ и удостоверения е видно, че:

- Договорът със СБАЛК-Кардиолайф ООД е сключен на 08.02.2016 г. и липсват данни да е изпълнен към крайния срок за подаване на офертите – 09.02.2016 г.;

- Договорът с МБАЛ „ТОКУДА БОЛНИЦА СОФИЯ“ ЕАД е сключен на 25.10.2015 г., под формата на безсрочен договор за отговорно пазене на консумативи за инвазивна кардиология, т.е. договорът не е изпълнен към крайния срок за подаване на офертите – 09.02.2016 г.;

- Договорът със СОБАЛ - БУРГАС ООД е сключен на 18.01.2016 г. и липсват данни да е изпълнен към крайния срок за подаване на офертите – 09.02.2016 г.

В представените от участника удостоверения от: СБАЛК-Кардиолайф ООД и СОБАЛ- БУРГАС ООД, липсва информация за срока на действие на сключените договори.

III.2. Участникът «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1“ бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов“, с оферта с вх. № 7/08.02.2016 г., отстранявам за следните номенклатури от обособена позиция №III: ном.№№155, 156 и 157.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № III, ном. №155:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираната от участника хартия не е съвместима за работа с наличния програматор на пейсмейкър ST JUDE MEDICAL. Това обстоятелство е констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № III, ном. №156:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираната от участника хартия не е съвместима за работа с наличния програматор на пейсмейкър MEDTRONIK. Това обстоятелство е констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № III, ном. №157:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираната от участника хартия не е съвместима за работа с наличния програматор на пейсмейкър BIOTRONIK ICS 3000. Това обстоятелство е констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

III.3. Участникът «ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ» ООД, гр. София-1408, бул. „Витоша“ №152, ет.2, ап.6, с оферта с вх. № 8/08.02.2016 г., отстранявам за следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№19 и 75:

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №19:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника водач няма нужната твърдост и опора. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №75:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Преходът за улеснен достъп и контрол на въртене няма нужната опора. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

III.4. Участникът „РСР“ ЕООД, гр. София - 1606, ул. „Виктор Григорович“ №3, вх.1, ет.1, ап.2, с оферта с вх.№ 9/08.02.2016 г., отстранявам за следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№72, 138, 162, 225, 234 и 311 .

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №72, 138, 162, 225 и 234:

За оферираните медицински изделия по обособена позиция №I, ном.№№ 72, 138, 162, 225 и 234, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - - участникът не е представил изисканите от Комисията мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №311:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните

задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираната от участника инфлационна спринцовка е с механизъм неудобен за теглене на контраст; трудно се аспирира; няма заключващ механизъм. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

III.5. Участникът «БУЛМЕД 2000» ЕООД, гр. София – 1680, кв. Бели брези, ул. «Хайдушка гора» № 59-61, с оферта с вх. № 12/09.02.2016 г., отстранявам за следните номенклатури от обособена позиция № I - ном. №№2, 19 и 22.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №2:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният интродюсер има неадекватна хемостатична клапа. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №19:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният водач няма нужната твърдост и опора. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №22:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният водач няма спираловиден елемент. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферираното от участника изделие.

III.6. Участникът „ЕКОС МЕДИКА”ООД, гр. София – 1618, ул. „Голям Братан“ № 8, с оферта с вх. №16/09.02.2016 г., отстранявам за следните номенклатури от обособена позиция № I, ном. №№2, 80, 157, 159, 235, 279 и 343.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №2:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният интродюсер има неадекватна хемостатична клапа. Това обстоятелство е видно и констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №80:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният катетър няма нужната флексибилност и проходимост. Тези обстоятелства са констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №№157, 159, 235 и 279:

За офериранияте медицински изделия по обособена позиция №I, ном.№№157, 159, 235 и 279, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - участникът не е представил изискваните от Комисията: мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №343:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника изделие няма бутон – индикатор за време, който регулира нивото на компресия. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферирания от участника изделие.

III.7. Участникът „**НОВИМЕД**» ООД, гр. София-1404, жк. «Манастирски ливади» Б, бл. 65, сгр. Евроцентър, ет. 2, с оферта с вх. № 17/09.02.2016 г., отстранявам за *следните номенклатури от обособена позиция №I, ном. №№87, 169 и 322:*

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №87:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният микрокатетър няма нужната твърдост и опора. Това обстоятелство е видно и констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №169:

Неявяването на 05.04.2016 г. на лицата, които по закон представляват участника: "НОВИМЕД" ООД или на упълномощено от тях лице, което да участва от тяхно име в провеждането на обявения публичен жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти, по обособена позиция №I, ном. №169.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №322:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният кранче има неадекватен механизъм; при по-голям натиск, плочката се деформира. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

III.8. Участникът „**АПЕКС МЕДИКА**“ ООД, гр. София, ж.к. „Красно село“, Борово, бл.214, вх.В, ет.2, ап.40, с оферта с вх. № 20/09.02.2016 г., отстранявам за следните номенклатури от *обособена позиция №I, ном. №№169 и 201.*

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №169:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният балон не издържа на раздутия капацитет и максималния капацитет се променя. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №201:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният стент не издържа на раздутия капацитет и максималния капацитет се променя. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

III.9. Участникът «ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ» ЕООД, гр. София – 1309, бул. «Цар Симеон» № 20, с оферта с вх. №21/09.02.2016 г., отстранявам за всички номенклатури от обособена позиция №I, за които участва: №№189 и 190.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №№ 189 и 190:

В Плик №1, участникът е приложил пликите с предлаганите цени по съответните номенклатури от обособена позиция №I, за които участва /Плик №3 с надпис „Предлагана цена по обособена позиция №I, ном.№189“ и Плик №3 с надпис „Предлагана цена по обособена позиция №I, ном.№190“/, което не отговаря на изискванията на Закона за обществени поръчки и на Възложителя. Участникът не е приложил изискваните от Възложителя документи, отнасящи се до критериите за подбор на участниците, съгласно чл.56 от ЗОП, а именно:

1. Оферта, изготвена в съответствие с образеца от документацията за участие (Образец-А), с приложение №1 към нея /на хартиен и магнитен носител CD-. /.
2. Изискваните документи по т. 9 от решението за откриване на процедурата;
3. Подизпълнителите, които ще участват при изпълнението на поръчката, ако се предвиждат такива, както и дела на тяхното участие.

III.10. Участникът „СОЛОМЕД“ ЕООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. 22/09.02.2016 г., отстранявам за следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I – №№2, 73, 306, 311, 322 и 337, и обособена позиция № II, ном. №72.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном. №2:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният интродюсер има неадекватна хемостатична клапа. Това обстоятелство е видно и констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном. №№73 и 337:

За оферираните медицински изделия по обособена позиция №I, ном.№№ 73 и 337, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - участникът не е представил изискваните от Комисията: мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном. №306:

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

участника ангиографски спринцовки; не се ротира добре на плочката; нарушава се стирилността. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставените от участника мостри на изделията.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном. №311:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираната от участника инфлационна спринцовка е с механизъм неудобен за теглене на контраст; трудно се аспирира; няма заключващ механизъм. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном. №322:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното кранче има неадекватен механизъм; при по-голям натиск, плочката се деформира. Тези обстоятелства са видни и констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № II, ном. №72:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискванията на техническата спецификация за интродюсер с дължина 60 см. Оферираният интродюсер е с дължина 65 см. Това обстоятелство е видно от представения от участника каталог на изделието.

III.11. Участникът „ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ” ООД, гр. Пловдив, ул. «Йордан Йовков» №9, с оферта с вх. 24/09.02.2016 г., отстранявам за *следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I - ном. №310 и обособена позиция №III, ном. №157.*

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №310:

За оферираното медицинско изделие по ном. №310 от обособена позиция №I, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер - участникът не е представил изисквания от Комисията документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираното от участника медицинско изделие, в превод на български език;

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № III, ном. №157:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираната от участника хартия не е съвместима за работа с наличния програматор на пейсмейкър BIOTRONIK ICS 3000. Това обстоятелство е констатирано при тестване на предоставената от участника мостра на изделието.

III.12. Участникът „ВЕГА МЕДИКАЛ” ЕООД, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, с оферта с вх. №25/09.02.2016 г., отстранявам за *следните*

номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I - ном. №№3, 76, 85, 86, 110, 118, 122, 169, 172, 178, 179, 184, 196, 199, 201, 202, 208, 229, 246, 297, и обособена позиция №II, ном. №84.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№3:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие няма нужната твърдост и издръжливост на дилататора. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I, ном. №№76, 85 и 229:

1. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№76, 85 и 229 - участникът не е представил изисквания от Комисията документ по т. 9.6.2.4 от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено от производителя на МИ, или от упълномощеният представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за представителство и търговия на територията на цялата страна или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура, със срок на валидност срока на договора.

2. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№ 76 и 85, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - участникът не е представил изискваните от Комисията: мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№86:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника катетър не отговаря на нужното описание – няма опора и контрол за въртене. Тези обстоятелства са констатирани при тестване на предоставената от участника мостра на оферираното изделие;

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№110:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника балон катетър не издържа на раздутия капацитет и максималния капацитет се променя. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№118:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника балон катетър не издържа на посочените в спецификацията атмосфери. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№122:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискванията на техническата спецификация– диаметърът на преминаващия профил не отговаря на описанието; профилът не е 0,85 и няма нужната флексибилност. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог и констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№169:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника балон не издържа на раздутия капацитет и максималния капацитет се променя. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№172:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника балон не издържа на посочените в спецификацията атмосфери; няма нужната опора и флексибилност. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№178:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника балон-катетър не издържа на посочените в спецификацията атмосфери. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№179:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника балон-катетър не издържа на раздутия капацитет и максималния капацитет се променя. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№184:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Платформата на оферирания от участника балон-катетъра няма циркулярни платна. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№196:

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

на раздутия капацитет и максималния капацитет се променя. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№199:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискванията на техническата спецификация – не е монтиран на е-стенит; има разминаване между дебелината на стратите и платформата; размерите също не отговарят. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог и констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№201:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника стент не издържа на раздутия капацитет и максималния капацитет се променя. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№202:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискванията на техническата спецификация – проксималният и дисталният шат, не отговарят на посочените в спецификацията размери. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№208:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискванията на техническата спецификация – проксималният и дисталният шат, не отговарят на посочените в спецификацията размери. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№246:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника стент: има полимер, при изискване в техническата спецификация – „свободна от полимер повърхност“; съдържа медикамент – Violimus A9, при изискване в техническата спецификация – за медикамент „амфилимус“; няма карбоново покритие, при изискване в техническата спецификация – за карбоново покритие и размерите не съответстват на зададените такива в техническата спецификация. Тези обстоятелства са видни от представените от участника: инструкция за употреба и каталог на оферираното изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№297:

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

ендотелни прогениторни клетки, които ускоряват ендотелизацията. Това обстоятелство е видно от представените от участника: инструкцията за употреба и каталог на оферираното изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № II, ном.№84:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на следните изисквания на техническата спецификация – за микрокатетър с външен диаметър – 2,0; 2,4 и 2,7 Fg и вътрешен диаметър 0,022“. Оферираните микрокатетри са с: външен диаметър – 2,5; 2,8 и 2,9 Fg и вътрешен диаметър 0,021“. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог на оферираното изделие.

III.13. Участникът „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220, ул. "Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, с оферта с вх. № 26/09.02.2016 г., отстранявам за следните обособени позиции и номенклатури от позициите: обособена позиция №I, ном. №№3, 12, 42, 45, 75, 103, 178, 229, 242, 256, 257, 355 и 366, и обособена позиция №II, ном.№№19, 21, 23, 25, 27 и 58.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция №I: ном.№№ 12, 42, 45, 103, 229, 242, 256, 257, 355; обособена позиция №II, ном.№ 58:

1. За оферираното медицинско изделие по обособена позиция №I, ном.№355, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производител, търговско наименование и каталожен номер, участникът не е представил следния изискан от Комисия документ - документ по т. 9.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Декларация за съответствие на медицинското изделие по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

2. За оферираното медицинско изделие по ном.№355 от обособена позиция №I- участникът не е представил следния изискан от Комисия документ - документ по т. 9.6.2.7. от решението за откриване на процедурата - ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган – оригинал / копие на оригинал, придружено с оригинал на официален превод на български език;

3. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от обособена позиция №I: ном. №№229 и 355, участникът не е представил следните изискани от Комисия документи - документи по т. 9.6.2.8 от решението за откриване на процедурата - Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език. Участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ” маркировка – на хартиен носител за изделията, за които инструкцията за употреба не се изисква, съгласно чл. 16, ал. 2 от ЗМИ.

4. За оферираното медицинско изделие по ном.№355 от обособена позиция №I, със съответните посочени по-горе и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му– Образец- А, производител и търговско наименование - участникът не е представил следния изискан от Комисия документ - документ по т. 9.6.2.10. от решението за откриване на процедурата - Актуален оригинален каталог на оферираните от участника медицински изделия и принадлежности по смисъла на ЗМИ, в превод на български език;

5. За оферираните медицински изделия по следните номенклатури от съответните обособени позиции: обособена позиция №I: ном. №№12, 42, 45, 103, 242, 256 и 257, и обособена позиция №II: ном. №№58, със съответните посочени и вписани от участника в Приложение №1 към офертата му – Образец- А, производители, търговски наименования и каталожни номера - участникът не е представил изискани от Комисия мостри, придружени с документ по т. 9.6.2.9. от решението за откриване на процедурата - Списък на предоставените от участника мостри на медицинските изделия, в три екземпляра /един приложен към изискваните документи, един към мострите и един брой за участника/.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№3:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие няма нужната твърдост и издръжливост на дилататора. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№75:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискванията на техническата спецификация– прехода за улеснен достъп и контрол на въртене няма нужната опора. Тези обстоятелства са констатирани вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№178:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираният от участника балон-катетър не издържа на посочените в спецификацията атмосфери. Това обстоятелство е констатирано вследствие използването на оферираното от участника изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № I, ном.№366:

Участникът не е представил ценово предложение по обособена позиция №I, номенклатура № 366, за която номенклатура офертата и техническото предложение на участника са били разгледани от Комисията.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № II, ном.№19:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираните от участника изделия не отговарят на изискванията на техническата спецификация – за дължина на водачите от 190 и 300 см. и флексибилен връх J тип 6 см. Оферираните водачи са с дължина – 150, 180 и 260 см. и флексибилен връх J тип 3 мм.Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог на оферираните изделия.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № II, ном.№21:

Участникът е оферирал медицинско изделие, което не отговаря на минималните

задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискванията на техническата спецификация – за прав/ангулиран с различна кривка в мм: 7.5. Дължини: 145 см. Диаметър: .025"/.032"/.038". Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог на оферираното изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № II, ном.№23:

Участникът е оферирал по единица № 23.2. от ном. №23, медицинско изделие, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираното от участника изделие не отговаря на изискването на техническата спецификация – за супер твърд водач - прав с 3 см. мек връх. Това обстоятелство е видно от представения от участника каталог на оферираното изделие.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № II, ном.№25:

Участникът е оферирал по единици №№ 25.2. и 25.3. от ном. №25, медицински изделия, които не отговарят на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираните от участника изделия не отговарят на изискванията на техническата спецификация – за твърд водач с дължина 300 см. и 6 мм мод. J връх и мек водач с дължина 300 см. и 6 мм. J връх. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог на оферираните изделия.

Мотиви за отстраняването по обособена позиция № II, ном.№27:

Участникът е оферирал по единици №№ 27.1., 27.2. и 27.3. от ном. №27, медицински изделия, които не отговарят на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата. Оферираните от участника изделия не отговарят на изискванията на техническата спецификация – за много твърд водач с дължина 300 см. и 15 см. J връх и нитинилов водач с 30 мм. преформиращ се прав и ангулиран връх. Тези обстоятелства са видни от представения от участника каталог на оферираните изделия.

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 медицински изделия: ангиографски, кардиологични, кардиостимулатори и принадлежности по смисъла на ЗМИ за нуждите на „Отделение по инвазивна кардиология“, „Клиника по съдова хирургия и ангиология“, „Отделение за лечение на вродени сърдечни малформации“ и „Отделение по кардиостимулация“ при УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД.**

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.п.

