



УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“ ЕАД

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



Certificated QM-System

ISO 9001:2008

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

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

Изх. №

01-00-317-4

София, 12.03.16 20..... г.

**ДО ВСИЧКИ ЗАИНТЕРЕСУВАНИ
УЧАСТНИЦИ В ПРОЦЕДУРА С
ПРЕДМЕТ: "ДОСТАВКА,
ИНСТАЛАЦИЯ/МОНТАЖ,
ТЕСТВАНЕ ЗА
СЪВМЕСТМИОСТ/ПУСКАНЕ В
ЕКСПЛОАТАЦИЯ И
ГАРАНЦИОННА ПОДДРЪЖКА
НА МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ
(МЕДИЦИНСКО ОБОРУДВАНЕ)
ЗА НУЖДИТЕ НА „КАИЛ“,
КЛИНИКА ПО КАРДИОЛОГИЯ“,
„КОНСУЛТАТИВНО-
ДИАГНОСТИЧЕН БЛОК“ И
„ОТДЕЛЕНИЕ ПО ХИРУРГИЯ И
ЕНДОСКОПСКИ ПРОЦЕДУРИ“
ПРИ УМБАЛ „СВЕТА
ЕКАТЕРИНА“ ЕАД“, КАКТО И
ОБУЧЕНИЕ НА
МЕДИЦИНСКИТЕ
СПЕЦИАЛИСТИ ЗА РАБОТА С
ИЗДЕЛИЯТА/МЕДИЦИНСКОТО
ОБОРУДВАНЕ“**

Във връзка с постъпило запитване с вх. № 01-00-317-3/10.03.2016 г. в УМБАЛ "Св. Екатерина" ЕАД от заинтересуван участник в открита процедура с предмет: *„Доставка, инсталация/монтаж, тестване за съвместимост/пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на медицински изделия (медицинско оборудване) за нуждите на „КАИЛ“, „Клиника по кардиология“, „Консултативно – диагностичен блок“ и „Отделение по хирургия и ендоскопски процедури“ при УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, както и*

обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с изделията/медицинското оборудване/.” в 4-дневния срок по чл. 29, ал. 1 и на основание чл. 29, ал. 3 от ЗОП, предоставяме следните разяснения по документацията за участие:

Въпрос № 1:

В документите за тръжна процедура в Част II „Подготовка на офертата, в т. 9.1.5.11. се изисква представянето на инструкция за употреба на МО/МИ на български език.

В офертата ще се представят подробни технически спецификации и оригинални каталози на предлаганата апаратура с превод на български език, в тази връзка ще приеме ли Възложителят ръководството за работа, да се предостави при физическата доставка на МО/МИ?

Отговор на въпрос № 1:

Съгласно т. 9.1.5.11. от *раздел II. Подготовка на офертата* (представляващ част от документацията за участие в процедурата), участникът следва да представи: инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие (медицинско оборудване) на български език. Съгласно т. 9.1.5. документът е част от Документите и информацията за доказване на техническите възможности и квалификация на участника по чл.51 от ЗОП и т. 10.6.2.11. от решението за откриване на процедурата. Непредставянето на този документ в офертата ще бъде основание за прилагане на чл. 68, ал. 8 от Закона за обществените поръчки (ЗОП), а именно да бъде изискван от комисията, а повторното му непредставяне ще бъде основание за отстраняването на участника (арг. чл. 69, ал. 1, т. 1 от ЗОП)

**За Изпълнителен директор:
проф. д-р Д. Петков, съгласно
Заповед РД-18-32/01-03, 2016г.**

