



УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА“ ЕАД

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



Certificated QM-System

ISO 9001:2008

Изпълнителен директор:
Проф. д-р Генчо Начев, д.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. №

София, 20..... г.

РЕШЕНИЕ

№ РД-25-1421 18.07.....2016 г.

за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка

ВЪЗЛОЖИТЕЛ: Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Св. Екатерина" ЕАД, гр. София, бул. Пенчо Славейков № 52 А, тел.: 9159404, факс : 9549057

На основание чл. 5, ал. 2, т. 16, във връзка с чл. 18, ал.1, т.1, чл. 19, ал. 1 и чл. 74, ал.4 от ЗОП

І. ОТКРИВАМ

процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП

1. Вид на процедурата: Открита процедура.

2. Обект на поръчката: *„Доставка на комплект рентгенов излъчвател с високоволтов кабел за нуждите на "Отделение по образна диагностика" при УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, подмяна на дефектиралите компоненти и извършване на всички необходими действия по монтаж, инсталиране и тестване за съвместимост на доставените медицински изделия (медицинското оборудване) с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония, както и пускане на компютърния томограф в експлоатация".*

3. Описание на обекта на поръчката: *„Доставка на комплект рентгенов излъчвател с високоволтов кабел за нуждите на "Отделение по образна диагностика" при УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, подмяна на дефектиралите компоненти и извършване на всички необходими действия по монтаж, инсталиране и тестване за съвместимост на доставените медицински изделия (медицинското оборудване) с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония, както и пускане на компютърния томограф в експлоатация";*

4. Код, съгласно Общия терминологичен речник:

Основен предмет: 33111000

5. Мотиви за избор на процедурата: Откритата процедура за възлагане на обществената поръчка се провежда на основание чл. 73, ал. 1 от ЗОП, и във връзка с получени:

5.1. Доклад с вх.№07-03-962/14.07.2016 г. от доц. д-р М. Недевска – н-к „Отделение по образна диагностика“;

5.2. Протокол за ремонт № 000723/13.07.2016 г. от „МЕДИМАГ-МС“ ООД, от който е видно, че са установени следните неизправности: непозволяване на лъчение; дефект в рентгеновия излъчвател; получаване на съобщение - „HV Over Current“ от апарата; „Arc“ и в резултат прекъсване на лъчението. Заключение то което се сочи в

протокола е следното: необходимост от подмяна на комплект рентгенов излъчвател с HV кабел.

5.3. Системата „TOSHIBA –Aquilion One” е многосрезов спирален компютърен томограф за сканиране на цяло тяло. Системата генерира 640 среза за ротация, използвайки алгоритъма за 3D обемна реконструкция ConeXact™. Този алгоритъм минимизира влиянието на артефактите свързани с ъгъла на конуса на рентгеновия лъч и осигурява високо-качествени образи. Това спомага изобразяването на фини анатомични структури, като коронарни съдове.

Обхвата на сканиране позволява покриване на широк участък за по-кратко време, като по този начин прави много добро използването на системата при кардиологични и травматологични приложения. Апаратът дава предимство при провеждането на кардиологични изследвания и е приложим при лечението на широк кръг от пациенти, включително и такива в състояние на хипоксия или аритмии с големи вариации в сърдечната честота.

Системата „TOSHIBA – Aquilion One” оптимизира ефикасността на рентгеновото лъчение, чрез използване на излъчвател, редуциращ извън фокусното лъчение и детекторна система, осигуряваща висока разделителна способност на ниско контрастни обекти при ниска доза. За допълнително подобряване безопасността на пациента, системата „TOSHIBA –Aquilion One” използва допълнителни филтри и софтуер за премахване на артефакти. Апаратът е от изключително важно значение за образната диагностика при спешни състояния на сърдечно-съдови и други заболявания.

С оглед нормалното протичане на лечебния процес е необходимо системата „TOSHIBA –Aquilion One”, да е технически изправна и съответно да се закупи и инсталира спешно нов комплект рентгенов излъчвател с високоволтов кабел.

Горните обстоятелства мотивират прилагането на открита процедура, на основание чл. 74, ал. 4 от ЗОП.

Процедурата е финансово обезпечена със средства на лечебното заведение.

6. Обособени позиции: няма.

7. Общият размер на максималната прогнозна стойност в обществената поръчка е до: 187 000,00 лв., без ДДС. Размерът на максималната прогнозна стойност включва стойността на комплекта рентгенов излъчвател с високоволтов кабел, както и услугите по подмяна на дефектиралите компоненти и извършване на всички необходими действия по монтаж, инсталиране и тестване за съвместимост на доставените медицински изделия (медицинското оборудване) с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония, както и пускане на компютърния томограф в експлоатация.

Прогнозната стойност е максимално допустимата стойност и оферти над посочената максимална прогнозна стойност ще бъдат отстранявани от процедурата.

8. Място и срок за изпълнение на поръчката:

8.1. Място на изпълнение на:

8.1.1. доставката – сградата на УМБАЛ „Света Екатерина” ЕАД, бул. „Пенчо Славейков” №52А, Стопански склад;

8.1.2. услугите по подмяна на дефектиралите компоненти и извършване на всички необходими действия по монтаж, инсталиране и тестване за съвместимост на доставените медицински изделия (медицинското оборудване) с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония, както и пускане на компютърния томограф в експлоатация е “Отделение по образна диагностика”, при УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД”.

8.2. Срокът за изпълнение на поръчката, включващ: срок за доставка и извършване на услугите по подмяна на дефектиралите компоненти и извършване на всички необходими действия по монтаж, инсталиране и тестване за съвместимост на доставените медицински изделия (медицинското оборудване) с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония, както и

пускане на компютърния томограф в експлоатация е до 5 /пет/ работни дни, считано от датата на сключване на договора.

9. Изисквания към медицинското оборудване, обект на поръчката:

9.1. Оферираното медицинско оборудване, трябва да отговаря на изискванията на ЗМИ, на съответната наредба по чл. 18 от ЗМИ; минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация – част от документацията за участие и да е технически съвместимо с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония;

9.2. Оферираното медицинско оборудване – комплект рентгенов излъчвател с високоволтов кабел, следва да е ново, неупотребявано, произведено след 01.01.2016 г.

9.3. Гаранционният срок на рентгеновия излъчвател, следва да бъде не по-малък от 10 /десет/ месеца, считано от датата на подписване на протокола за монтаж, инсталация и тестване за съвместимост на оборудването или 300 000 /триста хиляди/ среза /обороты на гентрито/, в зависимост от това, което обстоятелство настъпи първо.

9.4. Времето за реакция и изпращане на лицето, определено от производителя на оборудването или от неговия упълномощен представител, при възникнала повреда по време на гаранционния срок на медицинско оборудване, трябва да бъде до 2 часа в периода от 08.00 ч. – 17.00 часа и до 8 часа в периода от 17.00 ч. – 08.00 часа и почивните, и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя.

9.5. Срокът за отстраняване на повредата по време на гаранционния срок на медицинското оборудване, трябва да бъде до 24 часа, след извършване на диагностиката и констатиране на проблема, а ако е необходим по-дълъг срок той трябва да се определи с двустранен протокол, в който се посочват причините за това.

10. Съответствие на участниците с критериите за подбор:

10.1. Участниците следва да декларират липсата на основанията за отстраняване и съответствието си с критериите за подбор:

10.2. Изискуеми документи и информация за доказване на изискванията по т.10.1.:

10.2.1. Единен европейски документ за обществени поръчки - /ЕЕДОП – Приложение №1 към документацията за участие в процедурата/

** В този документ се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя и се посочват националните бази данни (публичните регистри), в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която участникът е установен, са длъжни да предоставят информация.*

** Когато изискванията по чл.54, ал.1, т. 1, 2 и 7 от ЗОП) се отнасят за повече от едно лице, всички лица подписват един и същ ЕЕДОП.*

** Когато е налице необходимост от защита на личните данни или при различие в обстоятелствата, свързани с личното състояние, информацията относно изискванията по чл.54, ал.1, т.1, 2 и 7, се попълва в отделен ЕЕДОП за всяко лице или за някои от лицата.*

11. Изисквания към участниците по отношение на личното им състояние:

11.1. Изисквания към участниците по чл.54, ал. 1 от ЗОП - основания за задължително отстраняване:

Нормативноустановените изисквания на чл. 54, ал.1 от ЗОП, относно личното състояние на участниците са **абсолютно задължителни**, затова участници, които не отговарят на посочените изисквания, ще бъдат отстранени от участие в процедурата.

11.2. Изисквания към участниците по чл.55, ал.1 от ЗОП - основания за незадължително отстраняване:

Нормативноустановените изисквания на чл. 55, ал.1 от ЗОП, относно личното състояние на участниците, **не са задължителни**, затова участници, които не отговарят на посочените изисквания, няма да бъдат отстранени от участие в процедурата.

** Участниците са длъжни да уведомят писмено възложителя в 3-дневен срок от настъпване на обстоятелство по чл. 54, ал. 1 от ЗОП.*

12. Мерки за доказване на надеждност:

12.1. Участник, за когото са налице основания по чл.54, ал.1 от ЗОП, има право да представи доказателства, че е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване.

12.2. Когато за участника е налице някое от основанията за отстраняване по чл. 54, ал.1 от ЗОП и преди подаването на офертата той е предприел мерки за доказване на своята надеждност, тези мерки се описват в ЕЕДОП. Участникът представя като доказателства за надеждността си документ за извършено плащане или споразумение, или друг документ, от който да е видно, че задълженията са обезпечени или че страните са договорили тяхното отсрочване или разсрочване, заедно с погасителен план и/или с посочени дати за окончателно изплащане на дължимите задължения или е в процес на изплащане на дължимо обезщетение, или документ от съответния компетентен орган за потвърждение на описаните обстоятелства.

Възложителят преценява предприетите от участника мерки, като отчита тежестта и конкретните обстоятелства, свързани с престъплението или нарушението. В случай че предприетите от участника мерки са достатъчни, за да се гарантира неговата надеждност, възложителят не го отстранява от процедурата.

Мотивите за приемане или отхвърляне на предприетите мерки за надеждност от участника и представените доказателства се посочват в решението за класиране.

13. Изисквания към участниците, свързани с критериите за подбор и документи, с които те се доказват

С критериите за подбор се определят минималните изисквания за допустимост на офертите.

13.1. Изисквания относно годността (правоспособността) на участниците за упражняване на професионална дейност и документи за тяхното доказване:

13.1.1. Изисквания относно годността (правоспособността) на участниците за упражняване на професионална дейност:

13.1.1.1. Участникът трябва да притежава удостоверение за търговия на едро с медицински изделия по чл. 79, ал. 3, т. 1 от ЗМИ, издадено от ИАЛ или разрешение за търговия на едро с медицински изделия по чл. 79, ал. 3, т. 2 от ЗМИ, издадено от ИАЛ.

13.1.1.2. Участниците трябва да притежават лицензия от “Агенцията за ядрено регулиране” за работа с източници на йонизиращи лъчения и на части от тях;

13.1.2. Документи за доказване на годността (правоспособността) на участниците за упражняване на професионална дейност:

13.1.2.1. Заверено от участника копие на разрешение/удостоверение за търговия на едро с медицински изделия, издадено на участника в процедурата от ИАЛ, съгласно чл. 79, ал. 3 от ЗМИ;

13.1.2.2. Лицензия от “Агенцията за ядрено регулиране” за работа с източници на йонизиращи лъчения и на части от тях /зав. от участника копие/;

13.2. Възложителят не поставя изисквания към икономическото и финансовото състояние на участниците в процедурата.

13.3. Изисквания относно техническите и професионалните способности на участниците и документи за тяхното доказване:

13.3.1. Изисквания относно техническите и професионалните способности на участниците:

13.3.1.1. Участникът трябва да е изпълнил дейности с предмет - доставки на медицински изделия (медицинско оборудване), за последните три години, считано от датата на подаване на офертата;

13.3.1.2. Участникът трябва да осигурява и поддържа документирана система, съгласно изискванията на чл. 82, ал. 4 от ЗМИ;

13.3.1.3. На името на участника следва да има издадено оторизационно писмо:

А/ от производителят на медицинското изделие /МО /

или

Б/ от упълномощеният представител, по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за медицинско представителство и търговия на територията на цялата страна, или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура и съдържащо изявление, че производителят или неговият упълномощен представител, ще осигури безопасното инсталиране на оборудването и кое е лицето в Република България, определено от тях да извърши монтажа и инсталирането на оборудването /с посочване на точен адрес, телефон за връзка и факс/;

13.3.1.4. Участникът следва да представи доказателства, че лицето в Република България, определено от производителят на съответното медицинско оборудване или неговият упълномощен представител, което ще извърши монтажа и инсталирането на оборудването, има изпълнени дейности с предмет - извършване на услугите по поддръжка на медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата;

13.3.1.5. Участникът следва да представи доказателства от лицето, определено от производителят на оборудването или от неговия упълномощен представител, че то е запознато и се задължава да реагира в рамките на офертираните от участника времена за реакция, при възникнала повреда по време на гаранционния срок на медицинското оборудване *до 2 часа в периода от 08,00 ч.-17,00 часа и до 8 часа в периода от 17,00 ч.-08,00 часа и почивните, и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя;*

13.3.1.6. Участникът следва да представи доказателства от лицето, определено от производителят на оборудването или от неговия упълномощен представител, че то е запознато и се задължава да отстранява повредата по време на гаранционния срок на медицинското оборудване в офертираните от участника часове */до 24 часа, след извършване на диагностиката и констатиране на проблема, а ако е необходим по-дълъг срок той трябва да се определи с двустранен протокол, в който се посочват причините за това/.*

Възложителят може да не приеме представено доказателство за технически и професионални способности, когато то произтича от лице, което има интерес, който може да води до облага по смисъла на чл. 2, ал. 3 от Закона за предотвратяване и установяване на конфликт на интереси.

13.3.2. Документи за доказване на техническите и професионалните способности на участниците:

13.3.2.1. Списък на доставките на медицински изделия (медицинско оборудване) изпълнени през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с доказателство за извършената доставка;

13.3.2.2. Декларация от представляващият участник за наличието на документирана система по чл. 82, ал. 4 от ЗМИ;

13.3.2.3. Копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено:

А/ от производителят на медицинското изделие /МО /

или

Б/ от упълномощеният представител, по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо правата за медицинско представителство и търговия на територията на цялата страна, или оторизационно писмо издадено за конкретната процедура и съдържащо изявление, че производителят или неговият упълномощен представител, ще осигури безопасното инсталиране на оборудването и кое е лицето в Република България, определено от тях да извърши монтажа и инсталирането на оборудването /с посочване на точен адрес, телефон за връзка и факс/;

13.3.2.4. Копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на документ за писменото упълномощаване на представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ, когато производителят на медицинското изделие (медицинско оборудване) не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство. При представен ЕС сертификат, в който производителя и упълномощения представител са вписани, не е необходимо да се представя документа за упълномощаване.

13.3.2.5. Списък на услугите по поддръжка на медицинско оборудване, изпълнени от лицето в Република България, определено от производителя на съответното медицинско оборудване или неговият упълномощен представител, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, с посочване на стойностите, датите и получателите, заедно с доказателство за извършената услуга;

13.3.2.6. Декларация от лицето, определено от производителя на оборудването или от неговия упълномощен представител, че е запознато и се задължава да реагира в рамките на офертираните от участника времена за реакция, при възникнала повреда по време на гаранционния срок на медицинското оборудване в периода от 08,00 ч.-17,00 часа и от 17,00 ч.-08,00 часа и почивните, и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя.

13.3.2.7. Декларация от лицето, определено от производителя на оборудването или от неговия упълномощен представител, че е запознато и че се задължава да отстранява повредата по време на гаранционния срок на медицинското оборудване в офертираните от участника часове, след като е извършил диагностика и е констатирал проблема.

Възложителят може да изисква от участниците по всяко време да представят всички или част от документите, чрез които се доказва информацията, посочена в ЕЕДОП, когато това е необходимо за законосъобразното провеждане на процедурата.

14. Всяка оферта трябва да съдържа следните документи:

14.1. Единен европейски документ за обществени поръчки с информация относно личното състояние на участника и критериите за подбор / *ЕЕДОП – Приложение №1 към документацията за участие в процедурата*;

14.2. документи за доказване на предприетите мерки за надеждност, когато е приложимо;

14.3. документите по чл. 37, ал. 4 от ППЗОП, когато е участникът е обединение;

14.4. Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал.3 от ЗОП /когато е приложимо/;

14.5. Декларация по чл.101, ал.9 и ал.11 от ЗОП /когато е приложимо/;

14.6. Декларация по чл.101, ал.10 от ЗОП /когато е приложимо/;

14.7. Декларация за конфиденциалност по чл. 102 от ЗОП /когато е приложимо/;

14.8. Изискваните документи по т. 13.1.2. от настоящото решение;

14.9. Изискваните документи по т. 13.3.2. от настоящото решение;

14.10. „Техническо предложение“, съдържащо:

а) документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;

б) Техническо предложение на участника за изпълнение на поръчката - Приложение №2 към документацията за участие в процедурата, с приложение № 1 към него (на хартиен и магнитен носител CD-), изготвени по приложенияте в документацията образци, подписани от законния представител на участника и подпечатани от участника.

в) декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор по образец- Приложение № 3 към документацията за участие в процедурата;

г) декларация за срока на валидност на офертата по образец - Приложение № 4 към документацията за участие в процедурата;

д) документи за доказване на съответствието на офертираното медицинско изделие (медицинско оборудване) с изискванията на ЗМИ, на съответната наредба по чл. 18

от ЗМИ и минималните задължителни технически изисквания, посочени в т. 9 от настоящото решение и Техническата спецификация – част 4 от документацията за участие, а именно:

1. Декларация за съответствие на медицинското изделие (медицинско оборудване) по смисъла на чл. 14, ал. 2 от ЗМИ, съставена от производителят или от неговият упълномощен представител - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

2. ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ (медицинско оборудване) е участвал нотифициран орган – копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

3. Документ от производителя на медицинските изделия (медицинското оборудване), че оферираното оборудване - комплект рентгенов излъчвател с високоволтов кабел, е ново, неупотребявано, произведено след 01.01.2016 г. и е технически съвместимо с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония - свободен текст, копие на оригинала, придружено с оригинален на официален превод на български език;

4. Декларация от производителя на рентгеновия излъчвател, относно гаранционния му срок в месеци - свободен текст, в превод на български език.

В случай, че участникът прецени, че в подадената от него оферта има конфиденциална информация, във връзка с наличието на търговска тайна, която не иска да се разкрива от Възложителя, той следва да посочи това обстоятелство в Техническото предложение.

14.11. Опис на представените документи

14.12. „Ценово предложение“ (Приложение №5 към документацията за участие в процедурата -на хартиен и магнитен носител-CD), с приложение №1 към него; изготвени съгласно приложените към документацията образци, подписани от законния представител на участника и подпечатани от участника.

Ценово предложение на участника се поставя в отделен запечатан непрозрачен плик вътре в опаковката и е с надпис „Предлагани ценови параметри“.

Документите, свързани с участието в процедурата, се представят от участника, или от упълномощен от него представител - лично или чрез пощенска или друга куриерска услуга с препоръчана пратка с обратна разписка, на адреса, посочен от възложителя.

Документите по т. 14 от настоящото решение се представят в запечатана непрозрачна опаковка, върху която се посочват:

1. наименованието на кандидата или участника, включително участниците в обединението, когато е приложимо;
2. адрес за кореспонденция, телефон и по възможност - факс и електронен адрес;
3. наименованието на поръчката и обособените позиции, за които се подават документите.

15. Гаранция за изпълнение:

15.1. Избраният изпълнител на обществената поръчка предоставя гаранция, която да обезпечава изпълнението на договора. Гаранцията е в размер на 3% от стойността на договора в лв. без ДДС.

15.2. Гаранцията се предоставя в една от следните форми:

15.2.1. парична сума;

15.2.2. банкова гаранция;

15.2.3. застраховка, която обезпечава изпълнението чрез покритие на отговорността на изпълнителя.

Гаранцията може да се предостави от името на изпълнителя за сметка на трето лице – гарант.

Участникът, определен за изпълнител, избира сам формата на гаранцията за изпълнение.

15.3. Когато избраният изпълнител е обединение, което не е юридическо лице, всеки от съдружниците в него може да е наредител по банковата гаранция, съответно вносител на сумата по гаранцията или титуляр на застраховката.

15.4. Условието и сроковете за задържане или освобождаване на гаранцията за изпълнение се уреждат в договора за обществена поръчка.

15.5. Възложителят е определил в проекта на договор каква част от гаранцията за изпълнение е предназначена за обезпечаване на гаранционното поддържане.

15.6. Гаранцията за изпълнение под формата на парична сума се внася по банкова сметка на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД в „Интернешънъл Асет Банк АД, IBAN: BG45IABG81231000185400; BIC: IABGBGSF

15.7. Банковата гаранция за изпълнение се издава в полза на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД и съдържа условията, посочени в примерния образец- Приложение №6 към документацията за участие в процедурата.

16. Подизпълнители:

16.1. Участниците посочват в офертата подизпълнителите и дела от поръчката, който ще им възложат, ако възнамеряват да използват такива. В този случай те трябва да представят доказателство за поетите от подизпълнителите задължения.

16.2. Подизпълнителите трябва да отговорят на посочените критерии за подбор, съобразно вида и дела от поръчката, който ще изпълняват, и за тях да не са налице основания за отстраняване от процедурата. Възложителят ще изиска замяна на подизпълнител, който не отговаря на тези условия.

16.3. Независимо от възможността за използване на подизпълнители, отговорността за изпълнение на договора за обществена поръчка е на изпълнителя.

16.4. В срок до 3 дни от сключването на договор за подизпълнение или на допълнително споразумение за замяна на посочен в офертата подизпълнител, изпълнителят изпраща копие на договора или на допълнителното споразумение на възложителя заедно с доказателства, че са изпълнени условията по чл. 66, ал. 2 и 11 ЗОП.

16.5. Подизпълнителите нямат право да превъзлагат една или повече от дейностите, които са включени в предмета на договора за подизпълнение.

16.6. Замяна или включване на подизпълнител по време на изпълнение на договор за обществена поръчка, се допуска по изключение, когато възникне необходимост, ако са изпълнени едновременно следните условия:

16.6.1. за новия подизпълнител, не са налице основанията за отстраняване в процедурата;

16.6.2. новият подизпълнител, отговаря на критериите за подбор, на които е отговорял предишният подизпълнител, включително по отношение на дела и вида на дейностите, които ще изпълнява, коригирани съобразно изпълнените до момента дейности.

При замяна или включване на подизпълнител, изпълнителят представя на възложителя всички документи, които доказват изпълнението на условията по т. 16.6.1. и 16.6.2.

17. Условия и начин на плащане: Плащането се извършва с платежно нареждане по банковата сметка на ИЗПЪЛНИТЕЛЯ, отложено, в срок до 60 /шестдесет/ дни, след представяне на приемо-предавателен протокол за монтаж, инсталиране и тестване за съвместимост на медицинските изделия (медицинското оборудване) с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония, и пускане на компютърния томограф в експлоатация и издадена фактура.

18. Срок на валидност на офертите: 120 календарни дни от датата, която е посочена за дата на получаване на офертата.

19 Критерий за възлагане: Обществената поръчка се възлага въз основа на икономически най-изгодната оферта при критерий за възлагане „най-ниска обща стойност за изпълнение на обекта на поръчката в лева, без ДДС».

20. В случай, че най-ниската обща стойност за изпълнение на поръчката в лева, без ДДС се предлага в две или повече оферти, назначената от Възложителя комисия ще проведе публично жребий за определяне на изпълнител между класираните на първо място оферти. С правилата на жребия участниците ще се запознаят непосредствено преди неговото провеждане.

21. На основание чл. 112, ал. 6 от ЗОП, Възложителят ще сключи договор за обществена поръчка в едномесечен срок от влизане в сила на решението за определяне на изпълнител на обществената поръчка.

22. При подписването на договора, определеният за изпълнител представя:

22.1. документите по чл. 67, ал. 6 ЗОП;

22.2. декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5, т. 3 от Закона за мерките срещу изпирането на пари, съгласно приложения към документацията образец (Приложение №7).

22.3. представи декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари, съгласно приложения към документацията образец / Приложение №8/;

22.4. представи гаранция за изпълнение на договора в размер на 3 /три/ % от стойността на договора в лв. без ДДС.

Договор за обществена поръчка не се сключва, когато са налице обстоятелствата по чл.112, ал.2 от ЗОП.

23. От датата на публикуване на обявлението в „Официален вестник“ на Европейския съюз, ще бъде предоставен неограничен, пълен, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата, като в обявлението е посочена връзка към електронната преписка на поръчката на официалната интернет страница на УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, в Профила на купувача на Възложителя,

с адрес:
<http://svetaekaterina.eu/%D0%BF%D1%80%D0%BE%D1%84%D0%B8%D0%BB-%D0%BD%D0%B0-%D0%BA%D1%83%D0%BF%D1%83%D0%B2%D0%B0%D1%87%D0%B0/%D0%BE%D0%B1%D1%89%D0%B5%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%B8-%D0%BF%D0%BE%D1%80%D1%8A%D1%87%D0%BA%D0%B8/>.

24. **Място и срок за получаване на офертите:** до 16:30 ч., на 02.08.2016 г. Място на подаване на офертите за участие: УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, бул. "Пенчо Славейков" №52А, гр. София – 1431, "Деловодство", тел.: 02 9159444.

25. **Условия за отваряне на офертите:**

25.1. Дата на отваряне на офертите – 03.08.2016 г., 10:00 ч.;

25.2. Място на отваряне на офертите - Зала №1, партерен етаж на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, бул. "Пенчо Славейков" №52 А;

Отварянето на офертите е публично и на него могат да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масово осведомяване.

26. Участниците ще бъдат уведомени за датата, мястото и часа на оповестяване на ценовите предложения, чрез публикуване на съобщение на интернет адреса на болницата, а именно: www.svetaekaterina.eu в Профила на купувача с адрес: <http://svetaekaterina.eu/%D0%BF%D1%80%D0%BE%D1%84%D0%B8%D0%BB-%D0%BD%D0%B0-%D0%BA%D1%83%D0%BF%D1%83%D0%B2%D0%B0%D1%87%D0%B0/%D0%BE%D0%B1%D1%89%D0%B5%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%B8-%D0%BF%D0%BE%D1%80%D1%8A%D1%87%D0%BA%D0%B8/>, не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите оферти.

II. ОДОБРЯВАМ

Обявлението за поръчка с предмет: „Доставка на комплект рентгенов излъчвател с високоволтов кабел за нуждите на “Отделение по образна диагностика” при

УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД, подмяна на дефектиралите компоненти и извършване на всички необходими действия по монтаж, инсталиране и тестване за съвместимост на доставените медицински изделия (медицинското оборудване) с компютърен томограф СТ Aquilion one-ser. N 2CA0962118, производство на TOSHIBA-Япония, както и пускане на компютърния томограф в експлоатация”

III. ОДОБРЯВАМ

Документацията за обществената поръчка, която се състои от:

1. Решение за откриване на процедурата;
2. Обявление за поръчка;
3. Указания за подготовка на оферта;
4. Техническа спецификация;
5. Проект на договор;
6. Образци на документи:
 - 6.1. Приложение № 1- Стандартен образец за единния европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП);
 - 6.2. Приложение № 2 – Образец на предложение за изпълнение на поръчката, с приложение №1 към него;
 - 6.3. Приложение № 3 - Образец на декларация за съгласие с клаузите на договора;
 - 6.4. Приложение № 4 – Образец на декларация за срока на валидността на офертата;
 - 6.5. Приложение № 5 – Образец на ценово предложение, с приложение №1 към него;
 - 6.6. Приложение № 6 – Примерен образец на банкова гаранция за изпълнение;
 - 6.7. Приложение №7 - Образец на декларация по чл. 4, ал. 7 и по чл. 6, ал. 5 от Закона за мерките срещу изпирането на пари;
 - 6.8. Приложение № 8 - Образец на декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари.

IV. НАРЕЖДАМ

1. В деня на взимане на настоящото решение и в изпълнение на посочения в решението и обявлението срок за получаване на офертите, началникът на отдел “Пазарни проучвания и доставки” да изпрати по електронен път обявлението за обществена поръчка до АОП за вписване в Регистъра на обществените поръчки.

2. Началникът на отдел “Пазарни проучвания и доставки” да предаде на системния администратор в сектор “Компютърни технологии в медицината” в електронен вид цялата документация за участие в процедурата и да го уведоми писмено за датата на публикуване на решението и обявлението в Регистъра на обществените поръчки.

3. Възлагам на системния администратор в сектор “Компютърни технологии в медицината”, да осигури предоставянето на неограничен пълн, безплатен и пряк достъп по електронен път до документацията за участие в процедурата на посочения в обявлението адрес на Профила на купувача на болницата: <http://svetaekaterina.eu/%D0%BF%D1%80%D0%BE%D1%84%D0%B8%D0%BB-%D0%BD%D0%B0-%D0%BA%D1%83%D0%BF%D1%83%D0%B2%D0%B0%D1%87%D0%B0/%D0%BE%D0%B1%D1%89%D0%B5%D1%81%D1%82%D0%B2%D0%B5%D0%BD%D0%B8-%D0%BF%D0%BE%D1%80%D1%8A%D1%87%D0%BA%D0%B8/>, от датата на публикуване на решението и обявлението в Регистъра на обществените поръчки.

4. Началникът на отдел "Пазарни проучвания и доставки" да организира и осигури изпращането на съответната документация и информация до АОП чрез услугата електронен подател, съгласно ППЗОП и в сроковете, посочени в правилника, както и до електронно средство за масова информация (Информационна Агенция „Фокус“, Раздел „Фокус Прес“).

5. Назначаването на комисия да се извърши след изтичане на срока за получаване на офертите.

Решението по т. I подлежи на обжалване пред Комисията за защита на конкуренцията в 10 - дневен срок от изтичане на срока по чл.100, ал.3, във връзка с чл.197, ал.1 от ЗОП.

Изпълнителен директор:
проф. д-р Г. Начев, д.м.н.

