

ПРОТОКОЛ № 2

Днес, 19.06.2015 г., 10:00 ч., в сградата на «ДКЦ-1-Русе» ЕООД, гр. Русе, ул. Независимост № 2, в изпълнение на Заповед № 23/29.05.2015 г., 08.00 ч., на Управителя на «ДКЦ-1-Русе» ЕООД, комисия в състав:

Председател: д-р Емилия Петрова Бочковар – Лекар, завеждащ „Клинична лаборатория“ при „ДКЦ-1-Русе“ ЕООД

Членове:

1. Калиника Димитрова Драганова - гл.счетоводител при «ДКЦ-1-Русе» ЕООД
2. Юлияна Христова Георгиева - главна мед.сестра при «ДКЦ-1-Русе» ЕООД
3. Цветелина Кръстева Ангелова-Станчева – клиничен лаборант
4. Венислава Димитрова Апостолова – юрист.

се събра във връзка с провеждане на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицински изделия - реактиви и консумативи за нуждите на ДКЦ-1-Русе ЕООД“, открита с Решение № 019 от 28.04.2015 г. на Управителя на „ДКЦ-1-Русе“ ЕООД, номер на документа в Регистъра на обществените поръчки - ID № 664054, публикувано обявление в Регистъра на обществените поръчки под ID № 664071 по партида № 01713-2015-0001.

С писмо, изх. № 503/12.06.2015 г., на основание чл.68, ал.8 от ЗОП, Комисията е изисквала Участник № 1 - „Перфект Медика“ ООД да представи в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, следните документи за обособена позиция № 9 - Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие или от упълномощения представител, по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ, удостоверяващо, че участникът е упълномощен да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на Р България. За производители, регистрирани по българското законодателство се представят оригинали или заверени от участника копия на оторизационните писма. За чуждестранни производители се представя официален превод на оторизационните писма и заверено от участника копие на оригинала. Когато производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство, се представя Документ за писменото упълномощаване на представител, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ. Документът се представя в заверено от участника копие. При представяне на ЕС сертификати, в които производителят и упълномощения представител са вписани, не е необходимо да се представя документа за упълномощаване./.

Писмо, изх. 503/12.06.2015 г., е редовно връчено на 12.06.2015 г., съобразно разпоредбата на чл. 58а, ал.2 от ЗОП на посочения от участника електронен адрес. С писмо, вх. № 164/17.06.2015 г. на „ДКЦ-Русе“ ЕООД, Участник № 1 - „Перфект Медика“ ООД е представил Декларация за съответствие с изискванията на Директива 98/79 ЕС на офериранияте по обособена позиция № 9 Тест-ленти за уринен анализ и Контролни материали от производителя на изделията, от които се вижда че упълномощеният представител за ЕИП /по смисъла на чл. 10, ал.2 от ЗМИ/ е Емерго Юрип – Холандия; и Оторизационно писмо от същия производител, от което се вижда, че упълномощения представител за България е „Перфект Медика“ ООД. Документите са постъпили в срок.

След преглеждане на допълнително представените документи от Участник № 1 - „Перфект Медика“ ООД, комисията установи, че участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, да е оторизиран от производителя на медицинското изделие или от упълномощения представител, по смисъла на чл.10, ал.2 от ЗМИ, да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на Р България.

В резултат от проверката по чл.68, ал.7 от ЗОП и чл.68, ал.10 от ЗОП, комисията

О П Р Е Д Е Л И:

На изискванията отговаря и до участие в процедурата се допуска офертата на:

1. „Перфект Медика“ ООД - обособена позиция № 5, 9;
2. „Топ Диагностика“ ООД - обособени позиции № 6, 10;
3. „Аквахим“ АД - обособена позиция № 2, 3, 4, 12, 14;
4. „Медицинска техника инженеринг“ ООД - обособена позиция № 1, 8, 10, 11, 12, 13.

Комисията пристъпи към разглеждане на документите в пункт № 2 на допуснатите участници.

В Плик № 2 с надпис "Предложение за изпълнение на поръчката" на участник № 1 „Перфект Медика“ ООД, се установи наличие на следните документи :

1. 2 (два) броя плик № 2, по колкото обособени позиции участва този участник - № 5, 9. Върху плик № 2 е посочено за коя обособена позиция се отнася.

Във всеки плик № 2, участникът е поставил:

2. Предложение за изпълнение на поръчката, в което е посочен срок за изпълнение на поръчката – по образец. *Приложение № 2* – участникът е посочил, че:

- Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в **срок до 72 часа** след получаване на писмена заявка от Възложителя.

- Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от **60 %** от общия срок на годност, посочен от производителя.

- Срокът на плащане ще бъде **30 дни** от датата на получаване на съответната доставка.

- Мястото на доставка да бъде „ДКЦ-1-Русе“ ЕООД – гр. Русе, ул. „Независимост“ № 2.

- Задължава се, заедно с всяка отделна доставка на медицински изделия да представя Сертификат за качество на партидата.

- Задължава се, ако офертата бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на **12 месеца** от подписване на договора.

- Декларира, че предлаганите реактиви и консумативи имат

= декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице;

= нанесен партиден/сериен номер върху опаковките, когато е приложимо;

= нанесен идентификационен номер на нотифицирания орган, когато процедурите, определени в наредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;

= илюстрирано наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;

= инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в закона.

3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер и номер на обособената позиция, за която се отнася предложението.

4. Документ, че предлаганите медицински изделия - реактиви и консумативи - имат нанесена „СЕ“ маркировка, удостоверяваща, че съответствието на изделията със същественият изисквания е било оценено по приложимите процедури за оценяване на съответствието. Документът е представен в заверено от участника копие на езика, на който е съставен документът и в превод на български език.

5. Декларация за конфиденциалност по чл. 33, ал. 4 от ЗОП - Участникът е посочил, че информацията, съдържаща се в графите „Производител“ и „Каталожен номер“ от техническото предложение следва да се счита за конфиденциална, т.к. съдържа технически и/или търговски тайни.

Комисията не приема становището на участника, че информацията, съдържаща се в графите „Производител“ и „Каталожен номер“ от техническото предложение е конфиденциална, т.к. съдържа технически и/или търговски тайни и възложителят не следва да разкрива посочената информация, мотивирана от следното: Съгласно чл.33, ал.5 от ЗОП, възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участници, посочена от тях като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на случаите по чл. 44 от ЗОП. Разпоредбата на чл. 44 от ЗОП задължава възложителя да изпраща до АОП информация за вписване в Регистъра на обществените поръчки за всеки сключен по реда на ЗОП договор, за неговото изпълнение или предсрочно прекратяване, за разходваните средства във връзка с обществени поръчки. Нормата на чл. 22б, ал.2 от ЗОП задължава възложителя да публикува в профила на купувача голям брой документи, свързани с процедурата, в т.ч. протоколите на комисията заедно с приложенията към тях и договорите за обществени поръчки заедно със задължителните приложения към тях (в т.ч. предложението за изпълнение на поръчката). В изпълнение на чл.72, ал.1, т.4 от ЗОП, комисията съставя протокол за разглеждането, оценяването и класирането на офертите, който съдържа резултатите от разглеждането и оценяването на допуснатите оферти, включително кратко описание на предложенията на участниците и оценките по всеки показател, когато критерият за оценка е икономически най-изгодната оферта. Съгласно чл. 69 от ЗОП, отварянето на офертите се извършва на публично заседание, на което Комисията оповестява документите и информацията, които съдържа плик № 1, трима от членовете ѝ един представител от присъстващите участници

подписанат всички документи, съдържащи се в плик № 2 и плик № 3 в цялост. Обхвата на описаните задължения на комисията и възложителя на обществената поръчка, обосновава извода, че възложителят има право да разкрива посочената от участника информация.

6. Декларация от производителя на апарата, посочен като наличен при Възложителя, за пълна съвместимост между предлаганите за съответната обособена позиция медицински изделия и посочения към тази позиция апарат.

7. Оторизация за дистрибуторство от фирмата производител на апарата.

Предлаганите от участник № 1 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че участник № 1 „Перфект Медика“ ООД, е предложил да достави медицински изделия, съгласно Техническата спецификация на възложителя по обособена позиция № № 5, 9. Комисията установи, че участник № 1 „Перфект Медика“ ООД, предлага да изпълни поръчката по начин, който напълно съответства на изискванията на възложителя по обособена позиция № № 5, 9.

В Плик № 2 с надпис "Предложение за изпълнение на поръчката" на участник № 2: „Топ Диагностика“ ООД - обособена позиция № 6, 10, се установи наличие на следните документи :

1. 2 (два) броя плик № 2, по колкото обособени позиции участва този участник - № 6, 10. Върху плик № 2 е посочено за коя обособена позиция се отнася.

Във всеки плик № 2, участникът е поставил:

2. Предложение за изпълнение на поръчката, в което е посочен срок за изпълнение на поръчката – по образец, *Приложение № 2* – участникът е посочил, че:

- Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в **срок до 72 часа** след получаване на писмена заявка от Възложителя.

- Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от **60 %** от общия срок на годност, посочен от производителя.

- Срокът на изпълнение ще бъде **30 дни** от датата на получаване на съответната доставка.

- Мястото на доставка да бъде „ДКЦ-1-Русе“ ЕООД – гр. Русе, ул. „Независимост“ № 2.

- Задължава се, заедно с всяка отделна доставка на медицински изделия да представя Сертификат за качество на партидата.

- Задължава се, ако офертата бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на **12 месеца** от подписване на договора.

- Декларира, че предлаганите реактиви и консумативи имат:

= декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице;

= нанесен партиден/серийен номер върху опаковките, когато е приложимо;

= нанесен идентификационен номер на нотифицирания орган, когато процедурите, определени в наредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;

= нанесени наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;

= инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в закона.

3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер и номер на обособената позиция, за която се отнася предложението.

4. Документ, че предлаганите медицински изделия - реактиви и консумативи - имат нанесена „СЕ“ маркировка, удостоверяваща, че съответствието на изделията със съществените изисквания е било оценено по приложимите процедури за оценяване на съответствието. Документът е представен в заверено от участника копие на езика, на който е съставен документът и в превод на български език.

5. Декларация за конфиденциалност по чл. 33, ал. 4 от ЗОП - Участникът е посочил, че информацията, съдържаща се в графите „Търговско наименование“, „Производител“ и „Каталожен номер“ от техническото предложение следва да се счита за конфиденциална, т.к. съдържа технически и/или търговски тайни.

Комисията не приема становището на участника, че информацията, съдържаща се в графите „Търговско наименование“, „Производител“ и „Каталожен номер“ от техническото предложение е конфиденциална, т.к. съдържа технически и/или търговски тайни и възложителят не следва да

разкрива посочената информация, мотивирана от следното: Съгласно чл.33, ал.5 от ЗОП, възложителят няма право да разкрива информация, предоставена му от участници, посочена от тях като конфиденциална по отношение на технически или търговски тайни, с изключение на случаите по чл. 44 от ЗОП. Разпоредбата на чл. 44 от ЗОП задължава възложителя да изпраща до АОП информация за вписване в Регистъра на обществените поръчки за всеки сключен по реда на ЗОП договор, за неговото изпълнение или предсрочно прекратяване, за разходваните средства във връзка с обществени поръчки. Нормата на чл. 22б, ал.2 от ЗОП задължава възложителя да публикува в профила на купувача голям брой документи, свързани с процедурата, в т.ч. протоколите на комисията заедно с приложенията към тях и договорите за обществени поръчки заедно със задължителните приложения към тях (в т.ч. предложението за изпълнение на поръчката). В изпълнение на чл.72, ал.1, т.4 от ЗОП, комисията съставя протокол за разглеждането, оценяването и класирането на офертите, който съдържа резултатите от разглеждането и оценяването на допуснатите оферти, включително кратко описание на предложенията на участниците и оценките по всеки показател, когато критерият за оценка е икономически най-изгодната оферта. Съгласно чл. 69 от ЗОП, отварянето на офертите се извършва на публично заседание, на което Комисията оповестява документите и информацията, които съдържа плик № 1, трима от членовете и един представител от присъстващите участници подписват всички документи, съдържащи се в плик № 2 и плик № 3 в цялост. Обхвата на описаните задължения на комисията и възложителя на обществената поръчка, обосновава извода, че възложителят има право да разкрива посочената от участника информация.

6. Декларация от производителя на апарата, посочен като наличен при Възложителя, за пълна съвместимост между предлаганите за съответната обособена позиция медицински изделия и посочения към тази позиция апарат.

7. Оторизация за дистрибуторство от фирмата производител на апарата.

8. Декларация че всички предлагани изделия по обособената позиция са от един производител.

9. Сертификати за въведени при участника системи по качеството ISO 9001:2008 и ISO 13485:2012.

Предлаганите от участник № 2 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че участник № 2 „Топ Диагностика“ ООД е предложил да доставя медицински изделия, съгласно Техническата спецификация на възложителя по обособена позиция № № 6, 10. Комисията установи, че участник № 2 „Топ Диагностика“ ООД предлага да изпълни поръчката по начин, който напълно съответства на изискванията на възложителя по обособена позиция № № 6, 10.

В Плик № 2 с надпис “Предложение за изпълнение на поръчката” на участник № 3 „Аквахим” АД, се установи наличие на следните документи :

1. 5 (пет) броя плик № 2, по колкото обособени позиции участва този участник - № 2, 3, 4, 12, 14. Върху плик № 2 е посочено за коя обособена позиция се отнася.

Във всеки плик № 2, участникът е поставил:

2. Предложение за изпълнение на поръчката, в което е посочен срок за изпълнение на поръчката – по образец. *Приложение № 2* – участникът е посочил, че:

- Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в **срок до 72 часа** след получаване на писмена заявка от Възложителя.

- Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от **60 %** от общия срок на годност, посочен от производителя.

- Срокът на плащане ще бъде **30 дни** от датата на получаване на съответната доставка.

- Местото на доставка да бъде „ДКЦ-1-Русе” ЕООД – гр. Русе, ул. „Независимост” № 2.

- Задължава се, заедно с всяка отделна доставка на медицински изделия да представя Сертификат за качество на партидата.

- Задължава се, ако офертата бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на **12 месеца** от подписване на договора.

- Декларира, че предлаганите реактиви и консумативи имат:

= декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице;

= нанесен партиден/сериен номер върху опаковките, когато е приложимо;

= нанесен идентификационен номер на нотифицирания орган, когато процедурите, определени в изредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;

= нанесени наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;

= инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в закона.

3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер и номер на обособената позиция, за която се отнася предложението.

4. Документ, че предлаганите медицински изделия - реактивни и консумативи - имат нанесена „СЕ“ маркировка, удостоверяваща, че съответствието на изделията със съществените изисквания е било оценено по приложимите процедури за оценяване на съответствието. Документът е представен в заверено от участника копие на езика, на който е съставен документът и в превод на български език.

Към Предложенията за изпълнение на поръчката за обособени позиции № № 2, 3, 4, участникът е представил и:

5. Декларация от производителя на апарата, посочен като наличен при Възложителя, за пълна съвместимост между предлаганите за съответната обособена позиция медицински изделия и посочения към тази позиция апарат.

6. Организация за дистрибуторство от фирмата производител на апарата.

Към Предложенията за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 12, участникът е представил и:

5. Декларация от участника, че всички предлагани медицински изделия по компоненти от 3 до 12 вкл. от обособена позиция № 12 са от един и същ производител.

Предлаганите от участник № 3 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че участник № 3 „Аквахим“ АД, е предложил да доставя медицински изделия, съгласно Техническата спецификация на възложителя по обособена позиция № № 2, 3, 4, 12, 14. Комисията установи, че участник № 3 „Аквахим“ АД предлага да изпълни поръчката по начин, който напълно съответства на изискванията на възложителя по обособена позиция № № 2, 3, 4, 12, 14.

В Плик № 2 с надпис “Предложение за изпълнение на поръчката” на участник № 4 „Медицинска техника инженеринг“ ООД, се установи наличие на следните документи:

1. 6 (шест) броя плик № 2, по колкото обособени позиции участва този участник - № 1, 8, 10, 11, 12, 13. Върху плик № 2 е посочено за коя обособена позиция се отнася.

Във всеки плик № 2, участникът е поставил:

2. Предложение за изпълнение на поръчката, в което е посочен срок за изпълнение на поръчката – по образец, *Приложение № 2* – участникът е посочил, че:

- Всяка отделна доставка на медицински изделия ще бъде доставена в **срок до 72 часа** след получаване на писмена заявка от Възложителя.

- Срокът на годност на доставените стоки, който остава след датата на получаването им от Възложителя, ще бъде не по-кратък от **60 %** от общия срок на годност, посочен от производителя.

- Срокът на плащане ще бъде **30 дни** от датата на получаване на съответната доставка.

- Мястото на доставка да бъде „ДКЦ-1-Русе“ ЕООД – гр. Русе, ул. „Независимост“ № 2.

- Задължава се, заедно с всяка отделна доставка на медицински изделия да представя Сертификат за качество на партидата.

- Задължава се, ако офертата бъде приета, да изпълнява договора за възлагане на обществена поръчка за доставка в рамките на **12 месеца** от подписване на договора.

- Декларира, че предлаганите реактивни и консумативи имат:

= декларация за съответствие от производителя или от упълномощено от него лице;

= нанесен партиден/сериен номер върху опаковките, когато е приложимо;

= нанесен идентификационен номер на нотифицирания орган, когато процедурите, определени в наредбите по чл. 18 от ЗМИ, изискват нанасянето му;

= нанесени наименование и адрес на управление на производителя и/или упълномощения представител и вносителя;

= инструкция за употреба, с изключение на изделията, за които това не е предвидено в закона.

3. Каталог на производителя (извадка от каталог) с посочен каталожен номер и номер на обособената позиция, за която се отнася предложението.

4. Документ, че предлаганите медицински изделия - реактиви и консумативи - имат нанесена „CE“ маркировка, удостоверяваща, че съответствието на изделията със съществени изисквания е било оценено по приложимите процедури за оценяване на съответствието. Документът е представен в заверено от участника копие на езика, на който е съставен документът и в превод на български език.

Към Предложението за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 10, участникът е представил и:

5. Декларация от производителя на апарата, посочен като наличен при Възложителя, за пълна съвместимост между предлаганите за съответната обособена позиция медицински изделия и посочения към тази позиция апарат.

6. Оторизация за дистрибуторство от фирмата производител на апарата.

Към Предложението за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 11, участникът е представил и:

5. Декларация от участника, че при сключване на договор ще предостави статив за отчитане на СУЕ по микрометод за целия срок на действие на договора.

Към Предложението за изпълнение на поръчката за обособена позиция № 12, участникът е представил и:

5. Декларация от участника, че всички предлагани медицински изделия по компоненти от 3 до 12 вкл. от обособена позиция № 12 са от един и същ производител.

Предлаганите от участник № 4 медицински изделия са посочени в таблица, неразделна част от протокола.

Комисията установи, че участник № 4 „Медицинска техника инженеринг“ ООД, е предложил да доставя медицински изделия, съгласно Техническата спецификация на възложителя по обособена позиция № № 1, 8, 10, 11, 12, 13. Комисията установи, че участник № 4 „Медицинска техника инженеринг“ ООД предлага да изпълни поръчката по начин, който напълно съответства на изискванията на възложителя по обособена позиция № № 1, 8, 10, 11, 12, 13.

Комисията реши да премине към оценяване на офертите на допуснатите участници при спазване на предварително утвърдените и обявени критерии, а именно най-ниска цена.

Отварянето на ценовите оферти се извършва публично при условията на чл.68, ал.3 от ЗОП.

Комисията реши заседанието, на което ще се отвори плик № 3 на допуснатите участници да се проведе на 06.07.2015 г., в 12.00 часа, в град Русе, в сградата на ДКЦ-1-Русе ЕООД, кабинет на управителя.

Комисията реши да обяви датата, часа и мястото на отварянето на ценовите оферти чрез съобщение в профила на купувача, което да бъде публикувано не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите оферти.

С посоченото, Комисията закри своето заседание.

Настоящият протокол се изготви на 30.06.2015 г. и се подписа от всички членове на Комисията, както следва:

Неразделна част към протокола е 1 бр. таблица, съдържаща Техническите предложения на участниците.

Председател: д-р Емilia Бочковар - 

Членове:

1. Калинка Драганова - 

2. Юлиана Георгиева - 

3. Цветелина Ангелова-Станчева - 

4. Венцислава Апостолова - 