

ПРОТОКОЛ № 1

Днес, 29.05.2015 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. Калинка 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. Венцислава Димитрова Апостолова – юрист,

в обявеното време за отваряне на офертите на участниците, 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.

Комисията започна своята работа след получаване от Възложителя на списъка с участниците и представените оферти.

От представения списък, се установява, че към датата и часа на започване на работата на комисията, участие в процедурата са заявили 4 (четири) юридически лица, а именно:

1. „Перфект Медика“ ООД, вх. № 145 / 27.05.2015 г., 10.50 ч.;
2. „Топ Диагностика“ ООД, вх. № 146 / 27.05.2015 г., 10.51 ч.;
3. „Аквахим“ АД, вх. № 147 / 28.05.2015 г., 09.00 ч.;
4. „Медицинска техника инженеринг“ ООД, вх. № 148 / 28.05.2015 г., 11.50 ч.

Председателят на комисията запозна членовете с техните права и задължения. Членовете на Комисията подписаха саморъчно декларации по чл. 35 от ЗОП.

В обявеното време за отваряне на офертите не се явиха представители на участниците. Представители на средствата за масово осведомяване и други лица не присъстваха.

В 10.15 часа комисията пристъпи към отваряне на пликовете по реда на тяхното постъпване. Извършена бе проверка за наличието на 3 отделни запечатани плика, след която трима от членовете подписаха плик № 3.

Комисията отвори плик № 2 с надпис „Предложение за изпълнение на поръчката“ и трима от членовете й подписаха всички документи, съдържащи се в него.

Комисията след това отвори плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ на всяка от офертите, оповести документите и информацията, които той съдържа, и провери съответствието със списъка по чл. 56, ал. 1, т. 14 от ЗОП.

Комисията установи, че офертите са подадени за следните обособени позиции:

1. „Перфект Медика“ ООД - обособена позиция № 5, 9;
2. „Топ Диагностика“ ООД - обособена позиция № 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 установи, че няма постъпили оферти по обособена позиция № 7,

Комисията продължи своята работа с разглеждане на документите и информацията в плик № 1 за съответствие с критериите за подбор, поставени от възложителя.

В плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ на Участник № 1 - „Перфект Медика“ ООД, се установи наличие на 2 плика с надпис „Документи за подбор“ - за обособена позиция № 5 и № 9.

В плик с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 5 се установи наличие на следните документи :

- 1) Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника;
- 2) Представяне на участника - по образец;
- 3) Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП - по образец;
- 4) Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума, придружен със списък на обособените позиции, за които е внесена гаранция за участие. - платежно нареждане от 25.05.2015 г.
- 5) Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ - в заверено от участника копие.
- 6) Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл.55, ал.7 ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП - по образец;
- 7) Изрично писмено Пълномощно с нотариално удостоверяване на подписа на лицето, което представлява Участника в процедурата, в случай че Офертата не е подписана от лицето, което представлява Участника по актуалната му регистрация или по договора за създаване на обединение. - в оригинал.
- 8) **Доказателства за техническите възможности и/или квалификация по чл. 51 от ЗОП, посочени от възложителя в обявлението за обществена поръчка:**
 1. Списък по чл.51, ал.1, т.1 ЗОП - по образец - Участникът е посочил, че през последните три години е изпълнил 3 бр. доставки с еднакъв или сходен предмет. Като доказателство за изпълнените доставки са приложени 3 бр. удостоверения, които са издадени от възложители, посочени в списъка. Посочени са и идентификационни номера в РОП по поръчките, където е публикувана информация за изпълнението. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, да е изпълнил минимум две доставки, които са еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка.*
 2. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката или еквивалент, или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството. Документът се представя в заверено от участника копие.- Участникът е представил Сертификат № SOF0368199 за внедрена при него и прилагана система за управление на качеството ISO 9001:2008, в чиито обхват е включено: Дистрибуция на ин-витро диагностични реактиви, консумативи, лабораторни реактиви и апаратура за аналитична и клинична лаборатория. Сертификатът е издаден от Лойде Регистър ЕМЕА и е валиден до 06.06.2016 г. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, да има въведена сертифицирана система за управление на качеството, съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката, или еквивалент.*
 3. 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 РБългария. - 1 бр. в официален превод и заверено от участника копие на оригинала.*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 РБългария.*
 4. Декларация че участникът отговаря на нормативните изисквания по ЗМИ.

В плик с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 9 се установи наличие на следните документи :

1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, с указание, че документите се намират в плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 5 ;
2. 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 РБългария. - 1 бр. в официален превод и заверено от участника копие на оригинала. От представеното оторизационно писмо, Комисията установи, че производителят на медицинските изделия не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство – установен е в Китай, а

не е представен Документ за писменото упълномощаване на представителя, по смисъла на чл.10, ал. 2 от ЗМИ.

В плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ на Участник № 2 - „Топ Диагностика“ ООД, се установи наличие на следните документи :

- 1) Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, в който се съдържа изявление, че документите и информацията, съдържащи се в плик № 1, са еднакви за всички обособени позиции (№ 6 и № 10), поради което участникът ги поставя само в плика по обособената позиция с най-малък пореден номер, по която подава оферта - № 6.;
- 2) Представяне на участника - по образец и документи за регистрация на участника;
- 3) Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП - по образец;
- 4) Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума, придружен със списък на обособените позиции, за които е внесена гаранция за участие. - платежно нареждане от 25.05.2015 г.
- 5) Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ - в заверено от участника копие.
- 6) Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл.55, ал.7 ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП - по образец;
- 7) Доказателства за техническите възможности и/или квалификации по чл. 51 от ЗОП, посочени от възложителя в обявлението за обществена поръчка:

1. Списък по чл.51, ал.1, т.1 ЗОП - по образец - Участникът е посочил, че през последните три години е изпълнил 5 бр. доставки с еднакъв или сходен предмет. Като доказателство за изпълнените доставки са приложени 5 бр. удостоверения, които са издадени от възложители, посочени в списъка. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, да е изпълнил минимум две доставки, които са еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка.*

2. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката или еквивалент, или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството. Документът се представя в заверено от участника копие.- Участникът е представил Сертификат № BG13/88568 за внедрена при него и прилагана система за управление на качеството ISO 9001:2008, в чиито обхват е включено: Търговско представителство, внос, маркетинг и разпространение на медицински продукти и лабораторни системи. Сертификатът е издаден от СЖС България ЕООД и е валиден до 26.10.2016 г. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, да има въведена сертифицирана система за управление на качеството, съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката, или еквивалент.*

3. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие, установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от ЕИП, удостоверяващо, че участникът е упълномощен да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на РБългария. - 2 бр.- в официален превод и заверено от участника копие на оригинала. *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 РБългария.*

В плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ на Участник № 3 - „Аквахим“ АД, се установи наличие на 5 плика с надпис „Документи за подбор“ - за всяка от обособени позиции № 2, 3, 4, 12, 14.

В плик с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 2 се установи наличие на следните документи :

- 1) Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника;
- 2) Представяне на участника - по образец и документи за регистрация на участника;
- 3) Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП - по образец;
- 4) Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума, придружен със списък на обособените позиции, за които е внесена гаранция за участие. - банкова гаранция от 26.05.2015 г.

5) Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ - в заверено от участника копие.

6) Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл.55, ал.7 ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП - по образец;

7) Изрично писмено Пълномощно с нотариално удостоверяване на подписа на лицето, което представлява Участника в процедурата, в случай че Офертата не е подписана от лицето, което представлява Участника по актуалната му регистрация или по договора за създаване на обединение, - в оригинал .

8) Доказателства за техническите възможности и/или квалификация по чл. 51 от ЗОП, посочени от възложителя в обявлението за обществена поръчка:

1. Списък по чл.51, ал.1, т.1 ЗОП - по образец - Участникът е посочил, че през последните три години е изпълнил 75 бр. доставки с еднакъв или сходен предмет. Като доказателство за изпълнените доставки са приложени 3 бр. удостоверения, които са издадени от възложители, посочени в списъка. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, да е изпълнил минимум две доставки, които са еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка.*

2. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката или еквивалент, или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството. Документът се представя в заверено от участника копие.- Участникът е представил Сертификат № Q080405-01 за внедрена при него и прилагана система за управление на качеството ISO 9001:2008, в чиито обхват е включено: Търговия и дистрибуция на лекарства, химикали, реактиви, медицински изделия и оборудване. Сертификатът е издаден от Интертек и е валиден до 27.04.2017 г. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, да има въведена сертифицирана система за управление на качеството, съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката, или еквивалент.*

3. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие, установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от ЕИП, удостоверяващо, че участникът е упълномощен да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на РБългария. - 1 бр.- в официален превод и заверено от участника копие на оригинала. *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 ЗМН, да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на Рбългария.*

В плик с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 3 се установи наличие на следните документи :

1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, с указание, че документите се намират в плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 2 ;

В плик с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 4 се установи наличие на следните документи :

1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, с указание, че документите се намират в плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 2 ;

В плик с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 12 се установи наличие на следните документи :

1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, с указание, че документите се намират в плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 2 ;

2. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие, установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от ЕИП, удостоверяващо, че участникът е упълномощен да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на РБългария. - 1 бр.- в официален превод и заверено от участника копие на оригинала.

В плик с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 14 се установи наличие на следните документи :

1. Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, с указание, че документите се намират в плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ за обособена позиция № 2 ;

2. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие, установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от ЕИП, удостоверяващо, че участникът е упълномощен да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на РБългария. - 1 бр.- в официален превод и заверено от участника копие на оригинала.

За всяка от обособени позиции № 2, 3, 4, 12, 14, 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 РБългария.

В плик № 1 с надпис „Документи за подбор“ на Участник № 4 - „Медицинска техника инженеринг“ ООД, се установи наличие на следните документи :

1) Списък на документите, съдържащи се в офертата, подписан от участника, в който се съдържа изявление, че документите и информацията, съдържащи се в плик № 1, са еднакви за всички обособени позиции (№ 1, 8, 10, 11, 12, 13);

2) Представяне на участника - по образец и документи за регистрация на участника;

3) Декларация по чл. 47, ал. 9 от ЗОП - по образец;

4) Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума, придружен със списък на обособените позиции, за които е внесена гаранция за участие. - платежно нареждане от 21.05.2015 г.

5) Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ - в заверено от участника копие.

6) Декларация за липса на свързаност с друг участник по чл.55, ал.7 ЗОП, както и за липса на обстоятелство по чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП - по образец – 2 бр.;

7) Изрично писмено Пълномощно с нотариално удостоверяване на подписа на лицето, което представлява Участника в процедурата, в случай че Офертата не е подписана от лицето, което представлява Участника по актуалната му регистрация или по договора за създаване на обединение. - в оригинал.

8) Доказателства за техническите възможности и/или квалификация по чл. 51 от ЗОП, посочени от възложителя в обявлението за обществена поръчка:

1. Списък по чл.51, ал.1, т.1 ЗОП - по образец - Участникът е посочил, че през последните три години е изпълнил 10 бр. доставки с еднакъв или сходен предмет. Като доказателство за изпълнените доставки са приложени 5 бр. удостоверения, които са издадени от възложителя, посочени в списъка. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, през последните три години, считано от датата на подаване на офертата, да е изпълнил минимум две доставки, които са еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка.*

2. Валиден сертификат на името на участника за въведена сертифицирана система за управление на качеството съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката или еквивалент, или други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството. Документът се представя в заверено от участника копие.- Участникът е представил Сертификат № 78 100 056796 за внедрена при него и прилагана система за управление на качеството ISO 9001:2008, в чиито обхват е включено: Консултация, маркетинг и търговия, обучение, инженерингова и сервизна дейност и медицински и лабораторни изделия, апаратура, оборудване, инструменти, консумативи. Сертификатът е издаден от Тюф Норд Серт ГмБХ и е валиден до 21.02.2017 г. *Участникът е изпълнил минималното изискване, поставено от Възложителя, да има въведена сертифицирана система за управление на качеството, съгласно стандарт ISO 9001:2008, или еквивалент, с обхват на сертификата, съответен на предмета на поръчката, или еквивалент.*

3. Оторизационно писмо от производителя на медицинското изделие, установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от ЕИП, удостоверяващо, че участникът е упълномощен да доставя предлаганото медицинско изделие на територията на РБългария. - 7 бр.- в официален превод и заверено от участника копие на оригинала. *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 РБългария.*

4. Декларация че участникът отговаря на нормативните изисквания по ЗМИ.

В резултат от тази проверка се установи, че по отношение офертите на участниците в процедурата е налице следното:

Участник № 1 - „Перфект Медика“ ООД:

обособена позиция № 5:

1. липсващи документи: няма.
2. несъответствия с критериите за подбор: няма
3. друга нередовност, включително фактическа грешка: няма.

обособена позиция № 9:

1. липсващи документи: 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 РБългария. 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 производителя и упълномощения представител са вписани, не е необходимо да се представя документа за упълномощаване./*

2. несъответствия с критериите за подбор: няма
3. друга нередовност, включително фактическа грешка: няма.

Участник № 2 - „Топ Диагностика“ ООД - обособена позиция № 6, 10:

1. липсващи документи: няма.
2. несъответствия с критериите за подбор: няма
3. друга нередовност, включително фактическа грешка: няма.

Участник № 3 - „Аквахим“ АД - обособена позиция № 2, 3, 4, 12, 14:

1. липсващи документи: няма.
2. несъответствия с критериите за подбор: няма
3. друга нередовност, включително фактическа грешка: няма.

Участник № 4 - „Медицинска техника инженеринг“ ООД - обособена позиция № 1, 8, 10, 11, 12, 13:

1. липсващи документи: няма.
2. несъответствия с критериите за подбор: няма
3. друга нередовност, включително фактическа грешка: няма.

Въз основа на горните констатации и на основание чл.68, ал.8 от ЗОП, Комисията

О П Р Е Д Е Л И:

Участниците, посочени по-долу, следва да представят в срок до 5 работни дни, считано от датата на получаване на протокола, следните документи за допускане до участие в процедурата:

Участник № 1 - „Перфект Медика“ ООД:

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 РБългария. 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 производителя и упълномощения представител са вписани, не е необходимо да се представя документа за упълномощаване./.

Участниците могат, в съответствие с изискванията на възложителя, посочени в обявлението, да заменят представени документи или да представят нови, с кои то смятат, че ще удовлетворят поставените от възложителя критерии за подбор.

Комисията изпраща протокола на всички участници в деня на публикуването му в профила на купувача на ДКЦ-1-Русе ЕООД.

С посоченото, Комисията закри своето заседание.

Настоящият протокол се изготви на 12.06.2015 г. и се подписа от всички членове на Комисията, както следва:

Председател: д-р. Емилия Бочковар - 

Членове:

1. Калинка Драганова - 

2. Юлиана Георгиева - 

3. Цветелина Ангелова-Станчева - 

4. Венцислава Апостолова - 