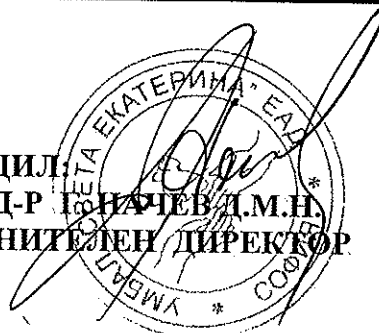


Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Света
Екатерина" ЕАД

УТВЪРДИЛ:
ПРОФ. Д-Р **ГОРНАЧЕВ Д.М.Н.**
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР



ПРОТОКОЛ
по чл. 72, ал. 1 от ЗОП

От работата на комисията, назначена със заповед № РД-25-125/31.03.2015 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД – София, за провеждане на открита процедура с предмет: *„Доставка, монтаж, пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на медицински изделия (медицинско оборудване) за нуждите на „КАИЛ“ и „Клиника по кардиология“ при УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, както и обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с изделията/медицинското оборудване./*, в следния състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ – доц. д-р Георги Царянски – началник „КАИЛ“

ЧЛЕНОВЕ:

1. доц. д-р Диана Трендафилова – началник „Отделение по кардиология“;
2. инж. Георги Славков – инж. по поддръжка на медицинска апаратура“;
3. Юлия Добрева – н-к отдел „ППД“;
4. Надежда Георгиева – гл. експерт в отдел „ППД“;
5. Весела Симидчиева – експерт пазарни проучвания в отдел „ППД“;
6. Красимира Крумова - счетоводител в „Финансово счетоводен“;

I. Комисията състави протокол по чл. 68, ал. 7 от ЗОП с констатациите относно наличието и редовността на представените документи в плик №1 – “Документи за подбор”, съгласно решение № РД-25-32/17.02.2015 г. за откриване на процедурата, решение за промяна №РД-25-63/27.02.2015 г. и документацията на обществената поръчка, и на 15.04.2015 г. уведоми участниците в процедурата за редовността на представените от тях документи, като им изпрати копие от протокола по факс.

В протокола по чл. 68, ал. 7 от ЗОП е записано, че комисията е констатирала:

II.1. В офертите на следните участници, а именно: „МЕДИЛОН“ ЕООД /за всички обособени позиции, за които участва: №№4 и 5/ и „БУЛМЕД 2000 “ ЕООД /за обособена позиция №6/, са представени всички изискуеми документи, отнасящи се до критериите за подбор и те са редовни.

II.2. В офертите на следните участници са констатирани липсващи документи или нередовности в представените документи в плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, като комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола за представяне на посочените документи, а именно посочените по-долу.

III.1. В офертата на участника „ЕЛПАК ЛИЗИНГ“ ЕООД:

III.1.1. за доказване на минималното изискване по т. 10.5.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил документи по т. 10.5.2.2. от решението за откриване на процедурата - Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2013 г., заверен от регистриран одитор в случаите, когато това се изисква по закон и когато публикуването на съставните части на годишния отчет се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен;

III.1.2. за доказване на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т.10.6.2.7.:

III.1.2.1. „Декларация за изпълнени от участника договори за техническа поддръжка“, подписана от представляващия участника;

III.1.2.2. доказателства за извършените услуги, предоставени под формата на удостоверения, издадени от вписаните от участника получатели в представения документ по т. III.1.2.1. от настоящия протокол – ПСАГБАЛ „Св.София“ ЕАД; „Втора МБАЛ – София“ ЕАД; МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД и НМТБ „Цар Борис III“.

От представените документи не става ясно, изпълнените договори, за какви видове и модели медицинско оборудване и чие производство се отнасят.

III.2. Въз основа на изложеното в т. III.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

III.2.1. документи по т. 10.5.2.2. от решението за откриване на процедурата - Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2013 г., заверен от регистриран одитор в случаите, когато това се изисква по закон и когато публикуването на съставните части на годишния отчет се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен;

Когато по обективни причини участникът не може да представи исканите от възложителя документи, той може да докаже икономическото и финансовото си състояние с всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ;

Участникът не следва да представя годишния финансов отчет или някоя от съставните му части, както и всеки друг документ, ако са публикувани в публичен регистър в Република България и участникът е посочил информация за органа, който поддържа регистъра.

III.2.2. доказателства за извършените услуги, предоставени под формата на заверени от участника копия на удостоверения, издадени от вписаните от участника получатели в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата – ПСАГБАЛ „Св.София“ ЕАД; „Втора МБАЛ – София“ ЕАД; МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД и НМТБ „Цар Борис III“, които да съдържат информация за: вида, модела и производителя на съответното медицинско оборудване, обект на конкретния договор.

III.3. В определения от комисията срок – на 21.04.2015 г., „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-215-12/21.04.2015 г.:

III.3.1. документи по т. 10.5.2.2. от решението за откриване на процедурата - Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2013 г., заверен от регистриран одитор;

Комисията приема представения от участника документ.

III.3.2. доказателства за извършените услуги, предоставени под формата на заверени от участника копия на удостоверения, издадени от вписаните от участника получатели в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата – ПСАГБАЛ „Св.София“ ЕАД; „Втора МБАЛ – София“ ЕАД; МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД и НМТБ „Цар Борис III“, които съдържат информация за: вида, модела и производителя на съответното медицинско оборудване, обект на конкретния договор.

III.3.3.1. От представените от участника документи по т. III.3.2. от настоящия протокол е видно, че:

- дружеството „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД, няма изпълнени минимум 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на оферираното медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата;

- оборудването, предмет на договорите, сключени с посочените по-горе Възложители, не е идентично на оферираното от участника - „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД оборудване по обособена позиция №4 като вид за конкретния производител.

С оглед на гореизложеното следва, че участникът не отговаря на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата: **„Участникът следва да представи доказателства, че лицето в Република България, определено от производителя на съответното медицинско оборудване или неговият упълномощен представител, което ще извърши монтажа на оборудването и ще осигурява поддръжката му, има изпълнени поне 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на оферираното медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата“**

III.3.3.2. С оглед на изложеното в т. III.3.3.1. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 от ЗОП, т.10.6.1.5. от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ЕЛПАК ЛИЗИНГ“ ЕООД, гр. Варна, ул. «Иван Богоров» №12, с оферта с вх. №1/30.03.2015 г., за обособена позиция №4.

Мотиви:

Участникът не отговаря на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата: **„Участникът следва да представи доказателства, че лицето в Република България, определено от производителя на съответното медицинско оборудване или неговият упълномощен представител, което ще извърши монтажа на оборудването и ще осигурява поддръжката му, има изпълнени поне 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на оферираното медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата“.**

От представените от участника доказателства за извършените услуги, предоставени под формата на заверени от участника копия на удостоверения, издадени от вписаните от участника получатели в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата е видно, че:

- дружеството „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД, няма изпълнени минимум 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на оферираното медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата;

- оборудването, предмет на договорите, сключени с посочените по-горе Възложители, не е идентично на оферираното от участника - „ЕЛПАК-ЛИЗИНГ“ ЕООД оборудване по обособена позиция №4 като вид за конкретния производител.

IV.1. В офертата на участника „ВЕГА МЕДИКАЛ“ ЕООД:

IV.1.1. за доказване на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т.10.6.2.7.:

IV.1.1.1. „Декларация – списък на услуги по поддръжка на медицинско оборудване“, подписана от представляващия „САВЕНА БГ“ ЕООД – г-н Димитър Савов /дружеството, което предоставя на участника всичките си ресурсни възможности: сервизна база за гаранционен и извънгаранционен сервиз с техническите си съоръжения за изпълнение на поръчката и сервизната поддръжка, вкл. сертифициран специалист, който ще извърши дейностите по монтаж, пускане в експлоатация, обучение на персонала и ще обслужва гаранционно оферираното от участника оборудване по обособена позиция №4/;

IV.1.1.2. доказателства за извършените от „САВЕНА БГ“ ЕООД услуги, предоставени под формата на:

IV.1.1.2.1. разпечатки от Регистъра на Агенцията по обществени поръчки на информацията за изпълнението на вписаните от „САВЕНА БГ“ ЕООД договори – 2 бр. в представения документ по т. IV.1.1.1. от настоящия протокол;

IV.1.1.2.2. заверени от участника копия на сключените от „САВЕНА БГ“ ЕООД договори, със съответните Възложители, вписани в представения документ по т. IV.1.1.1. от настоящия протокол.

От представените документи не става ясно, изпълнените договори, за какви модели медицинско оборудване и чие производство се отнасят.

IV.1.2. Към офертата на участника е представен изисквания документ по т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата, само от името на г-жа Ева Воденичарова – упълномощено от представляващия участника лице. Видно от представеното от участника към офертата му - удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх. №20150126132739/26.01.2015 г., е че дружеството се представлява от двама управители – Димитър Иванов и Симеон Иванов. С оглед на което следва, че и двамата управители следва да представят изисквания документ по т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата;

IV.2. Въз основа на изложеното в т. IV.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

IV.2.1. доказателства за извършените от „САВЕНА БГ“ ЕООД услуги, предоставени под формата на заверени от тях копия на удостоверения, издадени от вписания от „САВЕНА БГ“ ЕООД получател в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата – „Втора специализирана акушеро-гинекологична болница за активно лечение Шейново“ ЕАД, които да съдържат информация за: модела и производителя на съответното медицинско оборудване, обект на конкретния договор.

IV.2.2. Документ по т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (*Образец-Е*), от г-н Димитър Иванов и г-н Симеон Иванов.

IV.3.1. В определения от комисията срок, участникът „ВЕГА МЕДИКАЛ“ ЕООД, не представи изискваните от Комисията документи по т. 2.2.1. и 2.2.2. от протокола по чл.68, ал.7 от ЗОП, с писмо с изх.№01-00-215-4/15.04.2015 г.;

IV.3.2. С оглед на изложеното в т. IV.3.1. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т. 1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 и т. 13 от ЗОП, т. т. 10.6.2.7 и 10.8.1., във връзка с т.т. 10.6.1.5 и 10.7. от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ВЕГА МЕДИКАЛ“ ЕООД, гр. София-1700, бул. «Симеоновско шосе» №93Б, вх.Б, ет.3, с оферта с вх. №2/30.03.2015 г., за обособена позиция №4.

Мотиви:

Непредставени от страна на участника допълнително изисквани от Комисията документи, а именно:

1. доказателства за извършените от „САВЕНА БГ“ ЕООД *дружеството, което предоставя на участника всичките си ресурсни възможности: сервизна база за гаранционен и извънгаранционен сервиз с техническите си съоръжения за изпълнение на поръчката и сервизната поддръжка, вкл. сертифициран специалист, който ще извърши дейностите по монтаж, пускане в експлоатация, обучение на персонала и ще обслужва гаранционно офертираното от участника оборудване по обособена позиция №4/* услуги, предоставени под формата на заверени от тях копия на удостоверения, издадени от вписания от „САВЕНА БГ“ ЕООД получател в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата – „Втора специализирана акушеро-гинекологична болница за активно лечение

Шейново“ ЕАД, които да съдържат информация за: модела и производителя на съответното медицинско оборудване, обект на конкретния договор.

2. Документ по т. т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (*Образец-Е*), от г-н Димитър Иванов и г-н Симеон Иванов.

V.1. В офертата на участника „МЕДИМАГ-МС” ООД:

V.1.1. За офертираните медицински изделия /медицинско оборудване/ по обособена позиция №1, за доказване на минималното изискване по т.10.6.1.4. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил документ по т.10.6.2.5. от решението – „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/ и консуматива към него- катетри за вътресъдова визуализация, съвместими със системата - ST.JUDE MEDICAL INC./САЩ

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 ще гарантира поддръжката му и кое е лицето в Република България, определено от тях да извърши монтажа на оборудването и да осигурява поддръжката му /с посочване на точен адрес, телефон за връзка и факс/“;

V.1.2. За офертираното медицинско оборудване по обособена позиция №1, за доказване на минималното изискване по т.10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил документ по т.10.6.2.7. от решението – „Списък на услугите по поддръжка на офертираното 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 стойности, дати /или срок на действие на договора/ и получатели, както и кой/кои от договорите са по ЗОП и НВМОП, заедно с доказателство за извършената услуга, предоставено под формата на удостоверение, издадено от получателя или компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата-заверени от участника копия“;

V.1.3. За офертираното медицинско оборудване по обособена позиция №4, за доказване на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т.10.6.2.7.:

V.1.3.1. „Списък на услугите по поддръжка на офертираното медицинско оборудване по обособена позиция №4, изпълнени през последните три години“, подписан от представляващия участника;

V.1.3.2. доказателства за извършените от участника услуги, предоставени под формата на:

V.1.3.2.1. разпечатки от Регистъра на Агенцията по обществени поръчки на информацията за изпълнението на вписаните от участника договори – 3 бр. в представения документ по т. 3.1.3.1. от настоящия протокол;

V.1.3.2.2. заверено от участника копие на удостоверение, изд. от МБАЛ „Свети Иван Рилски“ ЕАД-София.

От представените документи не става ясно, изпълнените договори, за какви видове и модели медицинско оборудване и чие производство се отнасят.

V.1.4. За офертираното медицинско оборудване по обособена позиция №1, за доказване на минималното изискване по т.10.6.1.6. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил документ по т.10.6.2.8. от решението – „Декларация

от производителя на медицинското изделие (медицинско оборудване), относно гаранционния му срок в месеци - свободен текст, в превод на български език».

V.1.5. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1 и консуматив към него- катетри за вътресъдова визуализация, съвместими със системата, с търговски наименования: ILUMIEN Therapy Guidance System и съответно Dragonfly™, производство на ST.JUDE MEDICAL INC./САЩ, за доказване на минималното изискване по т.10.6.1.6. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил документи по т.т.10.6.2.9. и 10.6.2.10. от решението, а именно:

V.1.5.1. 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;

V.1.5.2. 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;

V.1.6. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1, за доказване на минималните изисквания по т.т. 10.6.1.7. и 10.6.1.8. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил документи по т. т. 10.6.2.13. и 10.6.2.14. от решението, а именно:

V.1.6.1. Декларация от лицето, определено от производителят на оборудването или от неговия упълномощен представител, че е запознато и се задължава да реагира в рамките на оферираните 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.

V.1.6.2. Декларация от лицето, определено от производителят 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 оферираните от участника часове, след като е извършил диагностика и е констатирал проблема.

V.1.7. За обособени позиции №№ 1 и 4, за доказване на минималното изискване по т. 10.6.1.6 от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил документ по т. 10.6.2.15. от решението - Документ от производителя на медицинското изделие (медицинско оборудване) или от неговия упълномощен представител, че медицинското оборудване е произведено след 01.01.2014 г. - свободен текст, в превод на български език.

V.2. Въз основа на изложеното в т. V.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

V.2.1. За оферираните медицински изделия /медицинско оборудване/ по обособена позиция №1- документ по т.10.6.2.5. от решението – „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/ и консуматива към него- катетри за вътресъдова визуализация, съвместими със системата - ST.JUDE MEDICAL INC./САЩ

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 ще гарантира поддръжката му и кое е лицето в Република България, определено от тях да извърши монтажа на оборудването и да осигурява поддръжката му /с посочване на точен адрес, телефон за връзка и факс/“;

V.2.2. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1- документ по т.10.6.2.7. от решението – „Списък на услугите по поддръжка на оферираното 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 стойности, дати /или срок на действие на договора/ и получатели, както и кой/кои от договорите са по ЗОП и НВМОП, заедно с доказателство за извършената услуга, предоставено под формата на удостоверение, издадено от получателя или компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата-заверени от участника копия“;

V.2.3. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №4 - доказателства за извършените услуги, предоставени под формата на заверени от участника копия на удостоверения, издадени от вписаните от участника получатели в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата, които да съдържат информация за: вида, модела и производителя на съответното медицинско оборудване, обект на конкретния договор.

V.2.4. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1- документ по т.10.6.2.8. от решението за откриване на процедурата – „Декларация от производителя на медицинското изделие (медицинско оборудване), относно гаранционния му срок в месеци - свободен текст, в превод на български език».

V.2.5. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1 и консуматив към него- катетри за вътресъдова визуализация, съвместими със системата, с търговски наименования: ILUMIEN Therapy Guidance System и съответно Dragonfly™, производство на ST.JUDE MEDICAL INC./САЩ: документи по т.т.10.6.2.9. и 10.6.2.10. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.5.1. 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;

V.2.5.2. 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;

V.2.6. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1 - документи по т. т. 10.6.2.13. и 10.6.2.14. от решението, а именно:

V.2.6.1. Декларация от лицето, определено от производителят на оборудването или от неговия упълномощен представител, че е запознато и се задължава да реагира в рамките на оферираните 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.

V.2.6.2. Декларация от лицето, определено от производителят 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 оферираните от участника часове, след като е извършил диагностика и е констатирал проблема.

V.2.7. За обособена позиция №1 - документ по т. 10.6.2.15. от решението - Документ от производителя на медицинското изделие (медицинско оборудване) или от неговия упълномощен представител, че медицинското оборудване е произведено след 01.01.2014 г. - свободен текст, в превод на български език.

V.3.1. В определения от комисията срок – на 22.04.2015 г., „МЕДИМАГ-МС” ООД представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-215-11/22.04.2015 г.:

V.3.1.1. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №4 - доказателства за извършените услуги, предоставени под формата на:

V.3.1.1.1. заверени от участника копия на удостоверения, издадени от вписаните от участника получатели в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата, които съдържат информация за: вида, модела и производителя на съответното медицинско оборудване, обект на конкретния договор.

V.3.1.1.2. разпечатки от Регистъра на Агенцията по обществени поръчки на информацията за изпълнението на вписаните от „МЕДИМАГ-МС” ООД договори /2 бр. с Възложителя/ в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата;

V.3.1.1.3. заверени от участника копия на извадки от сключените от „МЕДИМАГ-МС” ООД договори с Възложителя, вписани в представения документ по т. 10.6.2.7. от решението за откриване на процедурата.

Комисията приема представените от участника документи.

V.3.1.2. *За обособена позиция №4* – Документи, издадени от производителя на медицинското изделие (медицинско оборудване) - Maquet Critical Care, от които е видно, че оферираните апарати за механична вентилация са произведени след 01.01.2014 г., а именно:

V.3.1.2.1. Order confirmation – Потвърждение на поръчка от 02.12.2014 г., издадено от производителя за 2 броя апарати за механична вентилация, модел Servo-I;

V.3.1.2.2. Packing list – Опаковъчен лист от производителя от 16.12.2014 г. с вписани серийните номера на 2 бр. апарати за механична вентилация, модел Servo-I;

V.3.1.2.3. Документ от производителя за експедиция на 16.12.2014 г. и CMR- ЧМР от производителя от 17.12.2014 г.;

V.3.1.2.4. Копия на етикетите на апаратите, с ясно означение - Maquet Critical Care, серийните номера на апаратите и графичен символ за производство през 2014 г.

Комисията приема представените от участника документи.

V.3.2.1. В определения от комисията срок, участникът „МЕДИМАГ-МС” ООД, не представи изисканите от Комисията документи по т. 3.2.1., 3.2.2., 3.2.4., 3.2.5., 3.2.6. и 3.2.7. от протокола по чл.68, ал.7 от ЗОП, за оферираните медицински изделия /медицинско оборудване/ *по обособена позиция №1*, с писмо с изх.№01-00-215-9/15.04.2015 г.;

V.3.2.2. С оглед на изложеното в т. V.3.2.1. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т. 1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 и т. 13 от ЗОП, т. т. 10.6.2.5., 10.6.2.7., 10.6.2.8., 10.6.2.9., 10.6.2.10., 10.6.2.13., 10.6.2.14. и 10.6.2.15., във връзка с т.т. 9, 10.6.1.4., 10.6.1.5., 10.6.1.6., 10.6.1.7 и 10.6.1.8 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „МЕДИМАГ-МС” ООД, гр. София 1404, ж.к. „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев“ №19, с оферта с вх. №3/30.03.2015 г., за обособена позиция №1.

Мотиви:

1. *За оферираните медицински изделия /медицинско оборудване/ по обособена позиция №1*, участникът не е представил изисканият от Комисията документ по т.10.6.2.5. от решението – „Копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено:

А/ от производителя на медицинското изделие /МО/ и консуматива към него- катетри за вътресъдова визуализация, съвместими със системата - ST.JUDE MEDICAL INC./САЩ

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 ще гарантира поддръжката му и кое е лицето в Република България, определено от тях да извърши монтажа на оборудването и да осигурява поддръжката му /с посочване на точен адрес, телефон за връзка и факс/“;

2. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1, участникът не е представил изисканият от Комисията документ по т.10.6.2.7. от решението – „Списък на услугите по поддръжка на оферираното 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 стойности, дати /или срок на действие на договора/ и получатели, както и кой/кои от договорите са по ЗОП и НВМОП, заедно с доказателство за извършената услуга, предоставено под формата на удостоверение, издадено от получателя или компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за услугата-заверени от участника копия“;

3. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1, участникът не е представил изисканият от Комисията документ по т.10.6.2.8. от решението за откриване на процедурата – „Декларация от производителя на медицинското изделие (медицинско оборудване), относно гаранционния му срок в месеци - свободен текст, в превод на български език“.

4. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1 и консуматив към него- катетри за вътресъдова визуализация, съвместими със системата, с търговски наименования: ILUMIEN Therapy Guidance System и съответно Dragonfly™, производство на ST.JUDE MEDICAL INC./САЩ, участникът не е представил изисканите от Комисията документи по т.т.10.6.2.9. и 10.6.2.10. от решението за откриване на процедурата, а именно:

4.1. 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;

4.2. 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;

5. За оферираното медицинско оборудване по обособена позиция №1, участникът не е представил изисканите от Комисията документи по т. т. 10.6.2.13. и 10.6.2.14. от решението, а именно:

5.1. Декларация от лицето, определено от производителят на оборудването или от неговия упълномощен представител, че е запознато и се задължава да реагира в рамките на оферираните 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.

5.2. Декларация от лицето, определено от производителят 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 оферираните от участника часове, след като е извършил диагностика и е констатирал проблема.

6. За обособена позиция №1, участникът не е представил изисканият от Комисията документ по т. 10.6.2.15. от решението - Документ от производителя на медицинското изделие (медицинско оборудване) или от неговия упълномощен представител, че медицинското оборудване е произведено след 01.01.2014 г. - свободен текст, в превод на български език.

VI.1. В офертата на участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД:

VI.1.1. Към офертата на участника е представен следния документ от представляващия подизпълнителя – „Джи И Хелткеър България“ ЕООД /дружеството, което „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД ще използва като подизпълнител при изпълнението на обществената

поръчка по обособени позиции: №№2 и 3/, а именно: документ по т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата, само от името на единия управител на дружеството- г-жа Михаела Михайлова. Видно от представеното от подизпълнителя на участника към офертата му - удостоверение от търговския регистър на Агенцията по вписванията, изх. №20150114090932/14.01.2015 г., е че дружеството се представлява от двама управители – Христо Христов и Михаела Михайлова. С оглед на което следва, че и двамата управители следва да представят изисквания документ по т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата.

VI.2. Въз основа на изложеното в т. VI.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следния документ:

VI.2.1. Документ по т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата - Декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (Образец-Е), от представляващия поидизпълнителя – „Джи И Хелткеър България“ ЕООД - г-н Христо Христов.

VI.3. В определения от комисията срок – на 17.04.2015 г., „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД представи следния документ с писмо с вх. № 01-00-215-10/17.04.2015 г.:

VI.3.1. Документ по т. 10.8.1. от решението за откриване на процедурата – оригинал на декларация за отсъствие на обстоятелствата по чл. 56, ал.1, т.6 от ЗОП, за обстоятелствата по чл.55, ал.7 и чл.8, ал.8, т.2 от ЗОП, съгласно приложения към документацията образец (Образец-Е), от представляващия поидизпълнителя – „Джи И Хелткеър България“ ЕООД - г-н Христо Христов.

Комисията приема представения от участника документ.

VII.1. В офертата на участника „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД:

VII.1.1. *За оферирания консуматив към оборудването по обособена позиция №1, а именно:* „2 бр. естествено резорбируема система (стент Evrolimus)“:

VII.1.1.1. участникът е представил следния документ: декларация от представляващия участника, относно обстоятелството, че дружеството ще предостави за нуждите на „Клиника по кардиология“ на УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД , 2 бр. (стент Evrolimus), като доставката на медицинските изделия ще извърши в рамките на 20 работни дни, след заявка от страна на Възложителя, в която следва да се уточнят необходимите размери;

VII.1.1.2. участникът не е представил:

VII.1.1.2.1. информация за: производителят на оферирания естествено резорбируема система; за търговското ѝ наименование и каталожен №;

VII.1.1.2.2. документ по т.10.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителят 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;

VII.1.1.2.3. документ по т. 10.6.2.9. 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 - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

VII.1.1.2.4. документ по т. 10.6.2.10. от решението за откриване на процедурата- ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган – копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

VII.1.1.2.5. документ по т. 10.6.2.11. от решението за откриване на процедурата- Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език;

VII.1.1.2.6. документ по т. 10.6.2.12. от решението за откриване на процедурата-Актуален оригинален каталог на предлаганото медицинско изделие, с превод на български език;

VII.1.2. Участникът е представил към офертата си: „Декларация по чл.51а, ал.1 от ЗОП“, подписана от г-н Георги Коцев – директор на фирма БК Медикал ЕООД, относно следните обстоятелства: че представляваното от него дружество предоставя всичките си ресурсни възможности: сервизна база за гаранционен и извънгаранционен сервиз с техническите съоръжения за изпълнение на поръчката и сервизната поддръжка, вкл. сертифицирани сервизни специалисти – в лицето на инж. Данаил Чучумишев, който ще извърши дейностите по монтаж и пускане в експлоатация, обучение на персонала и гаранционно обслужване на офертираното от участника оборудване по обособена позиция №1. След направена справка в Търговския регистър на Агенцията по вписванията, Комисията установи, че дружеството „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД се представлява от г-н Борис Георгиев Коцев, а не от г-н Георги Коцев. Участникът не е представил документ от управителя на „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД за изричното упълномощаване на г-н Георги Коцев.

VII.1.3. *За офертираното медицинско оборудването по обособена позиция №1*, за доказване на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т.10.6.2.7.:

VII.1.3.1. „Списък на лечебните заведения със сервизни договори за обслужване на медицинска апаратура в т.ч. и оптичен кохерентен томограф, подписан от инж. Г. Коцев, а не от представляващия „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД -г-н Борис Георгиев Коцев;

VII.1.3.2. доказателства за извършените от „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД услуги, предоставени под формата на заверени от тях копия на удостоверения, изд. от следните Възложители: СОБАЛ „Кристал“ ООД; СОБАЛ „ПЕНТАГРАМ“ ЕООД И МЦ „Орбита-Иво Ралчовски“ ЕООД.

VII.1.4. От представените от участника документи по т. VII.1.3. от настоящия протокол е видно, че:

- дружеството „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД, няма изпълнени минимум 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на офертираното медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата;

- оборудването, предмет на договорите, сключени с посочените по-горе Възложители, не е идентично на офертираното от участника - „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД оборудване по обособена позиция №1 като вид за конкретния производител.

С оглед на гореизложеното следва, че участникът не отговаря на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата: *„Участникът следва да представи доказателства, че лицето в Република България, определено от производителя на съответното медицинско оборудване или неговият упълномощен представител, което ще извърши монтажа на оборудването и ще осигурява поддръжката му, има изпълнени поне 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на офертираното медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата“*

VII.2. С оглед на изложеното в т. VII.1. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.5 и т.13 от ЗОП, т.т. 10.6.2.5, 10.6.2.9., 10.6.2.10, 10.6.2.11 и 10.6.2.12, във връзка с т. т. 10.6.1.4., 10.6.1.5. и 10.6.1.6. от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61, с оферта с вх. №6/30.03.2015 г., за обособена позиция №1.

Мотиви:

1. За оферирания консуматив към оборудването по обособена позиция №1, а именно: „2 бр. естествено резорбируема система (стент Evrolimus)“, участникът не е представил следните документи:

1.1. информация за: производителят на оферирания естествено резорбируема система; за търговското ѝ наименование и каталожен №;

1.2. документ по т.10.6.2.5. от решението за откриване на процедурата - Копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо на името на участника, издадено: от производителят 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;

1.3. документ по т. 10.6.2.9. 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 - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

1.4. документ по т. 10.6.2.10. от решението за откриване на процедурата- ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката на МИ е участвал нотифициран орган – копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

1.5. документ по т. 10.6.2.11. от решението за откриване на процедурата- Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език;

1.6. документ по т. 10.6.2.12. от решението за откриване на процедурата- Актуален оригинален каталог на предлаганото медицинско изделие, с превод на български език;

2. Участникът е представил към офертата си: „Декларация по чл.51а, ал.1 от ЗОП“, подписана от г-н Георги Коцев – директор на фирма БК Медикал ЕООД, относно следните обстоятелства: че представляваното от него дружество предоставя всичките си ресурсни възможности: сервизна база за гаранционен и извънгаранционен сервиз с техническите съоръжения за изпълнение на поръчката и сервизната поддръжка, вкл. сертифицирани сервизни специалисти – в лицето на инж. Данаил Чучумишев, който ще извърши дейностите по монтаж и пускане в експлоатация, обучение на персонала и гаранционно обслужване на оферирания от участника оборудване по обособена позиция №1. След направена справка в Търговския регистър на Агенцията по вписванията, Комисията установи, че дружеството „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД се представлява от г-н Борис Георгиев Коцев, а не от г-н Георги Коцев. Участникът не е представил документ от управителя на „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД за изричното упълномощаване на г-н Георги Коцев.

3. За оферирания медицинско оборудването по обособена позиция №1, за доказване на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т.10.6.2.7.:

3.1. „Списък на лечебните заведения със сервизни договори за обслужване на медицинска апаратура в т.ч. и оптичен кохерентен томограф, подписан от инж. Г. Коцев, а не от представляващия „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД -г-н Борис Георгиев Коцев;

3.2. доказателства за извършените от „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД услуги, предоставени под формата на заверени от тях копия на удостоверения, изд. от следните Възложители: СОБАЛ „Кристал“ ООД; СОБАЛ „ПЕНТАГРАМ“ ЕООД И МЦ „Орбита-Иво Ралчовски“ ЕООД.

От представените от участника документи, описани по-горе е видно, че:

- дружеството „БК МЕДИКАЛ“ ЕООД, няма изпълнени минимум 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на оферирания медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата;

- оборудването, предмет на договорите, сключени с посочените по-горе Възложители, не е идентично на оферирания от участника - „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД оборудване по обособена позиция №1 като вид за конкретния производител.

С оглед на гореизложеното следва, че участникът не отговаря на минималното изискване по т. 10.6.1.5. от решението за откриване на процедурата: *„Участникът следва да представи доказателства, че лицето в Република България, определено от производителя на съответното медицинско оборудване или неговият упълномощен представител, което ще извърши монтажа на оборудването и ще осигурява поддръжката му, има изпълнени поне 2 /два/ договора по Закона за обществени поръчки (ЗОП) или Наредбата за възлагане на малки обществени поръчки (НВМОП), за извършване на услугите по поддръжка на офертираното медицинско оборудване, за последните три години, считано от датата на подаване на офертата“*

VIII. Комисията пристъпи към разглеждане на документите в плик №2 “Предложение за изпълнение на поръчката” на всички участници, чиито документи в плик №1 отговарят на изискванията за подбор.

Комисията установи, че:

IX.1. Документите в плик №2 на участника „МЕДИМАГ-МС” ООД, гр. София 1404, ж.к. „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев“ №19, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за обособена позиция №4.

Офертираното от участника медицинско оборудване, по обособена позиция №4, производство на Maquet Critical Care, Швеция, с търговско наименование - Servo-i, кат. №6487800 и модел -Servo-i, отговаря напълно на минималните задължителни технически изисквания, посочени в техническата спецификация на Възложителя.

Участникът приема срокът за изпълнение да е до 7 работни дни, считано от датата на сключване на договора, включващ:

1. срок за изпълнение на доставка на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 2 работни дни от датата на подписване на договора;

2. срок за монтиране и пускане в експлоатация на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 2 работни дни, след доставката му;

3. срок за обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/: до 3 работни дни, след деня на пускането му в експлоатация.

„МЕДИМАГ-МС” ООД предлага следния гаранционен срок на медицинското оборудване – 12 месеца, считано от датата на подписване на протокола за монтажа и пускането му в експлоатация.

Участникът се задължава да осигури:

1. гаранционна поддръжка на медицинското изделие /медицинското оборудване/, като по време на гаранционния му срок осигури лица за техническото му обслужване, упълномощени от производителя или неговия упълномощен представител;

2. обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/.

Офертираното от участника медицинско оборудване подлежи на профилактика два пъти годишно през гаранционния му срок от упълномощения сервиз на „Медимаг-МС“ ООД. Организацията за осъществяването на профилактиката е както следва: последните две седмици на всяко шестмесечие, след уговорка с УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД за удобен ден и час за провеждането ѝ.

„МЕДИМАГ-МС” ООД приема 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 медицинското оборудване, 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, почивните и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя

Участникът приема срокът за отстраняване на повредата по време на гаранционния срок на медицинското оборудване, да бъде до 24 часа, след извършване на диагностиката и

констатиране на проблема, а ако е необходим по-дълъг срок, той да се определи с двустранен протокол, в който се посочват причините за това.

IX.2. В плик №2 на участника „МЕДИЛОН” ЕООД:

IX.2.1. Документите в плик №2 на участника „МЕДИЛОН” ЕООД, гр. София-1404, ж.к. «Гоце Делчев», бл.52Е, вх.В, ап.43, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за обособена позиция №5.

Оферираното от участника медицинско оборудване по обособена позиция №5, производство на Covidien Inc, САЩ, с търговско наименование -Монитор за церебрална оксиметрия INVOS 5100С, каталожен №5100СКIT и модел - INVOS 5100С, отговаря напълно на минималните задължителни технически изисквания, посочени в техническата спецификация на Възложителя.

Участникът приема срокът за изпълнение да е до 60 работни дни, считано от датата на сключване на договора, включващ:

1. срок за изпълнение на доставка на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 50 работни дни от датата на подписване на договора;
2. срок за монтиране и пускане в експлоатация на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 5 работни дни, след доставката му;
3. срок за обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/: до 5 работни дни, след деня на пускането му в експлоатация.

„МЕДИЛОН” ЕООД предлага следния гаранционен срок на медицинското оборудване – 12 месеца, считано от датата на подписване на протокола за монтажа и пускането му в експлоатация;

Участникът се задължава да осигури:

1. гаранционна поддръжка на медицинското изделие /медицинското оборудване/, като по време на гаранционния му срок осигури лица за техническото му обслужване, упълномощени от производителя или неговия упълномощен представител;
2. обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/.

Оферираното от участника оборудване подлежи на профилактика – два пъти в рамките на гаранционния срок, която профилактика включва:

- Външен оглед на монитора, основно почистване на пациентните системи, проверка на функционалност;
- Проверка състоянието на батериите и при нужда подмяната им с нови;
- Проверка състоянието на хранящия кабел, преамплификатора и многократните кабели за сензорите;
- Проверка на порта за изход на данни и USB порта;
- Проверка състоянието на вентилатора и вътрешните компоненти.

„МЕДИЛОН” ЕООД приема 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 медицинското оборудване, 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, почивните и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя

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

IX.2.2. за обособена позиция №4 - несъответствие на техническото предложение на участника с техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие по следните изисквания:

IX.2.2.1. Относно изискването на възложителя – *«Да е лек, компактен и мобилен с общо тегло не повече от 40 кг (включително мобилната количка на колела). Да може да се*

отделя от количката и да се закача самостоятелно на леглото на пациента или на реанимационна колона». Предложеният от участника апарат е с тегло 51 кг. и не може да се отделя от количката и да се закача самостоятелно на леглото на пациента или на реанимационна колона. Тези обстоятелства са видни от представената от участника кратка инструкция за работа с апарата и от приложения от участника каталог.

IX.2.2.2. Относно изискването на възложителя – «*Да е подходящ за обдишване на пациенти с тегло минимум в диапазона (10-250) кг.*». Предложеният от участника апарат може да обдишва пациенти с тегло до 150 кг. Това обстоятелство е видно от: техническото предложение на участника и от приложения от участника: кратка инструкция за работа с апарата и каталог.

IX.2.2.3. Относно изискването на възложителя «*Ниво на налягане над PEEP – (0 – 120) cmH₂O;*». Предложеният от участника апарат е с ниво на налягане над PEEP – (5 – 90) cmH₂O. Това обстоятелство е видно от: техническото предложение на участника и от приложения от участника: кратка инструкция за работа с апарата и каталог.

IX.2.2.4. Относно изискването на възложителя - «*PEEP – (0-50) cmH₂O;*». Предложеният от участника апарат е с PEEP – (0 – 45) cmH₂O. Това обстоятелство е видно от: техническото предложение на участника и от приложения от участника: кратка инструкция за работа с апарата и каталог.

IX.2.2.5. Относно изискването на възложителя - «*Инспираторно време – (0,1 – 5) сек.;*». Предложеният от участника апарат е с Инспираторно време – (0,2 – 8) сек. Това обстоятелство е видно от: техническото предложение на участника и от приложения от участника: кратка инструкция за работа с апарата и каталог.

IX.2.3. С оглед изложеното в т. IX.2.2. и на основание изложеното в чл. 69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, във връзка с т. 9.1. от решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4. и VI.3. от обявлението за поръчката, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „МЕДИЛОН“ ЕООД, гр. София-1404, ж.к. «Гоце Делчев», бл.52Е, вх.В, ап.43, с оферта с вх. №4/30.03.2015 г., за обособена позиция №4.

Мотиви:

За обособена позиция №4, участникът е оферирал медицинско изделие /медицинско оборудване/, което не отговаря на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие.

IX.3. Документите в плик №2 на участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за всички обособени позиции, за които участва: №№2 и 3.

IX.3.1. Оферираното от участника медицинско оборудване, по обособена позиция №2, производство на GE Healthcare, САЩ, с търговско наименование - Vivid E9, кат. H45571LS и модел -Vivid E9 XDclear, 4D Expert, отговаря напълно на минималните задължителни технически изисквания, посочени в техническата спецификация на Възложителя.

Участникът приема срокът за изпълнение да е до 40 работни дни, считано от датата на сключване на договора, включващ:

1. срок за изпълнение на доставка на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 37 /тридесет и седем/ работни дни от датата на подписване на договора;
2. срок за монтиране и пускане в експлоатация на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 1 работен ден, след доставката му;
3. срок за обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/: до 2 работни дни, след деня на пускането му в експлоатация.

„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД предлага следния гаранционен срок на медицинското оборудване – 12 месеца, считано от датата на подписване на протокола за монтажа и пускането му в експлоатация.

Участникът се задължава да осигури:

1. гаранционна поддръжка на медицинското изделие /медицинското оборудване/, като по време на гаранционния му срок осигури лица за техническото му обслужване, упълномощени от производителя или неговия упълномощен представител;

2. обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/.

Оферираното от участника медицинско оборудване подлежи на следната профилактика през гаранционния му срок – два пъти годишно – през период от 6 месеца от сервизните специалисти на Дженерал Електрик Интернешънъл, след предварително съгласувано с Възложителя време за посещение.

„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД приема 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 медицинското оборудване, 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, почивните и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя

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

IX.3.2. Оферираното от участника медицинско оборудване, по обособена позиция №3, производство на GE Healthcare, САЩ, с търговско наименование - Vivid T8, кат. №H48432AB и модел -Vivid T8, отговаря напълно на минималните задължителни технически изисквания, посочени в техническата спецификация на Възложителя.

Участникът приема срокът за изпълнение да е до 40 работни дни, считано от датата на сключване на договора, включващ:

1. срок за изпълнение на доставка на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 37 /тридесет и седем/ работни дни от датата на подписване на договора;

2. срок за монтиране и пускане в експлоатация на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 1 работен ден, след доставката му;

3. срок за обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/: до 2 работни дни, след деня на пускането му в експлоатация.

„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД предлага следния гаранционен срок на медицинското оборудване – 12 месеца, считано от датата на подписване на протокола за монтажа и пускането му в експлоатация.

Участникът се задължава да осигури:

1. гаранционна поддръжка на медицинското изделие /медицинското оборудване/, като по време на гаранционния му срок осигури лица за техническото му обслужване, упълномощени от производителя или неговия упълномощен представител;

2. обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/.

Оферираното от участника медицинско оборудване подлежи на следната профилактика през гаранционния му срок – два пъти годишно – през период от 6 месеца от сервизните специалисти на Дженерал Електрик Интернешънъл, след предварително съгласувано с Възложителя време за посещение.

„СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД приема 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 медицинското оборудване, 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, почивните и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя

Участникът приема срокът за отстраняване на повредата по време на гаранционния срок на медицинското оборудване, да бъде до 24 часа, след извършване на диагностиката и

констатиране на проблема, а ако е необходим по-дълъг срок, той да се определи с двустранен протокол, в който се посочват причините за това.

IX.4. Документите в плик №2 на участника „**БУЛМЕД 2000** ” ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за обособена позиция №6.

Оферираното от участника медицинско оборудване, по обособена позиция №6, производство на Datascope Corp. (MAQUET)-USA, с търговско наименование - Интрааортна балон помпа за контрапулсация Cardiosave Hybrid, кат. № 0998-00-0800-55 и модел - Cardiosave Hybrid, отговаря напълно на минималните задължителни технически изисквания, посочени в техническата спецификация на Възложителя.

Участникът приема срокът за изпълнение да е до 8 работни дни, считано от датата на сключване на договора, включващ:

1. срок за изпълнение на доставка на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 2 /два/ работни дни от датата на подписване на договора;

2. срок за монтиране и пускане в експлоатация на медицинското изделие (медицинско оборудване): до 3 /три/ работни дни, след доставката му;

3. срок за обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/: до 3 работни дни, след деня на пускането му в експлоатация.

„**БУЛМЕД 2000** ” ЕООД предлага следния гаранционен срок на медицинското оборудване – 12 месеца, считано от датата на подписване на протокола за монтажа и пускането му в експлоатация.

Участникът се задължава да осигури:

1. гаранционна поддръжка на медицинското изделие /медицинското оборудване/, като по време на гаранционния му срок осигури лица за техническото му обслужване, упълномощени от производителя или неговия упълномощен представител;

2. обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с медицинското изделие /медицинското оборудване/.

Оферираното от участника медицинско оборудване не подлежи на профилактика през гаранционния му срок.

„**БУЛМЕД 2000** ” ЕООД приема 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 медицинското оборудване, 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, почивните и празничните дни, след получаване на устна и/или писмена заявка от страна на Възложителя

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

X. На 24.04.2015 г. на адреса на Профила на купувача на болницата: <http://www.uhsek.com/puborders>, бе оповестено, че на 29.04.2015 г. от 10,00 в зала №1, на партерен етаж на УМБАЛ «Света Екатерина» ЕАД, ще бъде отворен “Плика с предлаганата цена” на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на Възложителя. С писмо с изх. №01-00-215-13/24.04.2015 г., комисията уведоми участникът в процедурата за датата и часа на отваряне на плик №3 “Предлагана цена”.

XI. Поради излизането на член на назначената със заповед №РД-25-125/31.03.2015 г. на изпълнителния директор на УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД комисия, в платен годишен отпуск по чл.155 от КТ, а именно: Красимира Крумова, считано от 27.04.2015 г. до 05.05.2015 г., със Заповед № РД-25-125А/27.04.2015 г. на Възложителя, бе определен нов член на комисията Искра Коцева – касиер-счетоводител, който встъпи на мястото на Красимира Крумова. Промяната ще бъде до приключване на процедурата.

ХII. На 29.04.2015 г. в 10,00 ч. при отварянето на плик №3 на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на Възложителя, присъстваха упълномощени представители на следните участници:

ХII.1. „ЕЛПАК ЛИЗИНГ” ЕООД, гр. Варна, ул. «Иван Богоров» №12 – Пламен Пенчев.

ХII.2. „МЕДИМАГ-МС” ООД, гр. София 1404, ж.к. „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев“ №19 – Атанас Лазаров;

ХII.3. „МЕДИЛОН” ЕООД, гр. София-1404, ж.к. «Гоце Делчев», бл.52Е, вх.В, ап.43 – Росалина Гаганишка;

ХII.4. «СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12 – Марио Борисов;

ХII.5. „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61 – Милена Михайлова.

ХIII. В изпълнение на изискванията на чл. 69а, ал. 3 от ЗОП в присъствието на упълномощени представители на участниците в процедурата, комисията отвори предложените от допуснатите участници цени и член на комисията оповести предложената от участниците „обща цена на медицинското изделие /медицинско оборудване/ по обособена позиция в лева, без ДДС». Предложено бе по един от присъстващите упълномощени представители на участниците в процедурата, да подпише ценовите оферти, както следва:

ХIII.1. За участника „МЕДИМАГ-МС” ООД, гр. София 1404, ж.к. „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев“ №19, за обособена позиция №4 - подписано от упълномощения представител на «СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД - Марио Борисов;

ХIII.2. За участника „МЕДИЛОН” ЕООД, гр. София-1404, ж.к. «Гоце Делчев», бл.52Е, вх.В, ап.43, за обособена позиция №5 - подписано от упълномощения представител на „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД - Милена Михайлова;

ХIII.3. За участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ» АД, гр. София 1220 , ул."Лъчезар Станчев" №5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет.12, за обособени позиции: №№2 и 3 - подписани от упълномощения представител на „МЕДИЛОН” ЕООД - Росалина Гаганишка;

ХIII.4. За участника „БУЛМЕД 2000 ” ЕООД, гр. София 1680, ж.к. «Бели Брези», ул. «Хайдушка гора» №59-61, за обособена позиция: №6 - подписано от упълномощения представител на „МЕДИМАГ-МС” ООД - Атанас Лазаров.

ХIV. В изпълнение на изискванията на чл.71 от ЗОП и предварително обявените условия на откритата процедура, Комисията продължи своята работа с разглеждане и оценяване на офертите на допуснатите участници по допуснатите обособени позиции.

ХV. Офертите на допуснатите участници бяха класирани според критерия за оценка на офертите – «Най-ниска обща цена на медицинското изделие /медицинско оборудване/ по обособена позиция в лева, без ДДС”.

Оценките на офертите и класирането на участниците, чиито оферти са допуснати до разглеждане и оценяване са посочени в *Приложение №2 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции* към протокола.

ХVI. Комисията предлага на Възложителя да издаде решение за обявяване на класирането на участниците, съгласно *Приложение №2 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции* към този протокол, като определи за изпълнител на поръчката класирания на първо място участник за съответната обособена позиция.

ХVII. Комисията установи, че за *обособена позиция №1 - Доставка, монтаж, пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на Система съчетаваща Оптично кохерентен томограф със съответния консуматив и окомплектовка – 1 брой за нуждите на „Клиника по кардиология” при УМБАЛ “Света Екатерина” ЕАД, както и обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа със Системата съчетаваща Оптично кохерентния томограф*, няма участник, който отговаря на изискванията по чл.51, в резултат на което Комисията предлага на Възложителя да вземе решение за прекратяване на процедурата по тази обособена позиция, на основание чл. 39, ал.1, т.1 от ЗОП.

На 04.05.2015 г., Комисията приключи своята работа и на основание чл. 72, ал. 2 от ЗОП възложи на председателя да предаде на Възложителя протокола заедно с цялата документация по откритата процедура.

Приложения:

Приложение № 1 – Протокол на комисията по чл. 68, ал. 7 от ЗОП с констатации, относно наличието и редовността на представените документи в плик № 1 – “Документи за подбор”;

Приложение № 2 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции.

04.05.2015 г.

гр. София

Този протокол се състави и подписа от членовете на Комисията, както следва:

ПРЕДСЕДАТЕЛ – доц. д-р Георги Царянки – началник „КАИЛ“

ЧЛЕНОВЕ:

доц. д-р Диана Трендафилова – началник „Отделение по кардиология“

инж. Георги Славков – инж. по поддръжка на медицинска апаратура“

Юлия Добрева – н-к отдел „ППД“

Надежда Георгиева – гл. експерт в отдел „ППД“

Весела Симидчиева – експерт пазарни проучвания в отдел „ППД“

Искра Коцева – касиер-счетоводител в „Финансово - счетоводен“

Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции

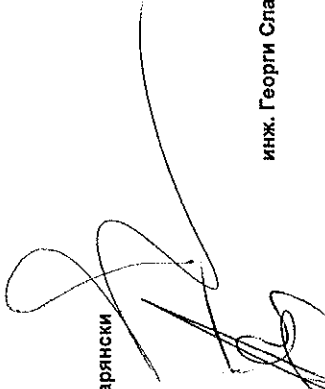
№ на обособената позиция	Наименование на медицинските изделия /медицинско оборудване / и техните компоненти, комплектатива и консумативи, съгласно техническата спецификация	Мярка	Производител	Търговско наименование	Каталожен номер, съгласно приложението към офертата	Модел	Количество	Единична цена в лев без ДДС	Обща цена в лев без ДДС	Обща цена на медицинското изделие /МО/ по обособена позиция в лев без ДДС	Класиране
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
2	Доставка, монтаж, пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на Високоспециализиран ехограф за съвременна 4d кардио-васкуларна диагностика със съответния консуматив и комплектативка – 1 брой за нуждите на „Клиника по кардиология“ при УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, както и обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с Високоспециализиран ехограф за съвременна 4d кардио-васкуларна диагностика	брой	GE Healthcare	VIVID E9	H45571LS	Vivid E9 XDClear, 4D Expert	1	348 000,00	348 000,00	348 000,00	1 място
3	Доставка, монтаж, пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на Високоспециализиран ехограф за съвременна кардио-васкуларна диагностика със съответния консуматив и комплектативка – 1 брой за нуждите на „Клиника по кардиология“ при УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, както и обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с Високоспециализиран ехограф за съвременна кардио-васкуларна диагностика.	брой	GE Healthcare	VIVID T8	H48432AB	Vivid T8	1	148 000,00	148 000,00	148 000,00	1 място

4	Доставка, монтаж, пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на Апарати за механична вентилация – 2 броя, със съответната комплектровка за нуждите на „КАИЛ“ при УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, както и обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с Апарати за механична вентилация.	брой	Maquet Critical Care, Швеция	Servo-i	6487800	Servo-i	2	55 500,00	111 000,00	111 000,00	1 място
4	"МЕДИМАГ-МС" ООД										
5	Доставка, монтаж, пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на Монитор за церебрална оксиметрия – 1 брой, със съответната комплектровка за нуждите на „КАИЛ“ при УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, както и обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с Монитора за церебрална оксиметрия.	брой	Covidien Iis, САЩ	Монитор за церебрална оксиметрия INVOS 5100С	5100СKIT	INVOS 5100С	1	4 990,00	4 990,00	4 990,00	1 място
5	"МЕДИЛОН" ЕООД										
6	Доставка, монтаж, пускане в експлоатация и гаранционна поддръжка на Интраортна балон помпа за контрапулсация – 1 брой, със съответната комплектровка за нуждите на „КАИЛ“ при УМБАЛ „Света Екатерина“ ЕАД, както и обучение на медицинските специалисти и други длъжностни лица за работа с Интраортната балон помпа за контрапулсация.	брой	Datascope Corp. (MAQUET)	Интраортна балон помпа за контрапулсация Cardiosave Hybrid	0998-00-0800-55	Cardiosave Hybrid				112 500,00	1 място
6	"БУЛМЕД 2000" ЕООД										
	Доставка на Интраортната балон помпа за контрапулсация със съответната комплектровка и консумативи						1	109 820,00	109 820,00		
	извършване на услугите по монтажа и пускането в експлоатация на медицинското оборудване;						1	1 000,00	1 000,00		

	извършване на услугите по провеждане на обучение на персонала за работа със съответното оборудване;									1	480,00	480,00	
	извършване на услугите по гаранционна поддръжка по време на гаранционния срок на съответното оборудване									1	1 200,00	1 200,00	

ПРЕДСЕДАТЕЛ:

доц. д-р Георги Царянки



Членове:

доц. д-р Диана Трендафилова



Юлия Добрева



Весела Симидчиева

Искра Коцева

инж. Георги Славков

Надежда Георгиева