

ПРОТОКОЛ №4/16.03.2017г.
за разглеждане, оценяване и класиране на офертите
на основание, чл. 72 ЗОП /отм./

Днес, 16.03.2017г., в 10.00 часа, в рапортната зала 2-ри етаж на секция „Изгаряния и пластична хирургия“ на УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ ЕАД, гр. София 1606, бул. "Тотлебен" № 21, се проведе заседание на Комисията назначена със Заповед № 20-707/14.06.2016 г. на Изпълнителния директор на УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ ЕАД проф. д-р Стоян Миланов, изменена със Заповед № РД-26-391/16.03.2017г на Изпълнителния директор на УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ ЕАД проф.д-р Асен Балтов, за разглеждане, оценяване и класиране на офертите на участниците в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **„Доставка на общ медицински консуматив“**, открита с Решение № РД 20-381/13.04.2016г. на Изпълнителния директор на УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов“ ЕАД.

Комисията е в следния състав:

Председател: Петър Найденов

Членове:

1. маг.фарм. Антон Авджиев
2. маг.фарм. Елисавета Димитрова
3. адв.Ваня Толева
4. Елена Чернева

Резервни членове:

1. Христина Лекова
2. Калинка Митарова

Комисията е в пълен състав.

След запознаване със списъка на участниците, новите членовете на комисията подписаха декларации по чл. 35, ал. 3 от ЗОП /отм./

В закрито заседание, Комисията продължи своята работа по процедурата.

Дневен ред: РАЗГЛЕЖДАНЕ И ОЦЕНКА НА ОФЕРТИТЕ - Разглеждане и оценяване на офертите в частта им Плик № 2 – „Предложение за изпълнение на поръчката“

Получено е писмо с вх.№РД-44-1260/16.03.2017г от „Медицинска Техника и инженеринг“ ООД, за уведомяване за извършена промяна в актуалното състояние на дружеството.

Комисията пристъпи към разглеждане на техническите предложения на участниците - Плик № 2, съгласно чл. 71, ал. 1 от ЗОП /отм./ и оценка в съответствие с предварително обявените условия (§ 1, т. 19а от ДР на ЗОП).

Комисията ще провери дали предложенията на участниците отговарят на изискванията на Възложителя и дали обезпечават качествено изпълнение на поръчката, отчитайки спецификите ѝ (в съответствие с чл. 69а, ал. 2, т. 1 от ЗОП /отм./ и Документацията за участие към настоящата обществена поръчка от стр.11 до стр.13, Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“)

Обособена позиция № 1 / Заглавие на обособената позиция 1/Анестезиология

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
---	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ГЮС ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 2 / Заглавие на обособената позиция 2/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ГЮС ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 3 / Заглавие на обособената позиция 3/Анестезиология

1. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ГЮС ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 4 / Заглавие на обособената позиция 4/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешънъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Не отговаря
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е приложено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Приложените инструкции са на чужд език

Съгласно техническата спецификация за тази обособена позиция е необходимо да се оферира от участника „Двойнолуменна ендобронхиална трахеостомна канюла за разделна вентилация – ляв бронх – еднократна“. Съгласно приложената спецификация от участника, същия оферира продукти по каталожни номера 125-37 и 125-39, които отговарят на ендобронхиална тръба лява, което се различава от изискваната ендобронхиална трахеостомна канюла.

Приложените инструкции за употреба на предлаганото медицинско изделие са на чужд език, съгласно документацията за участие същите би следвало да са на български език.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

Обособена позиция № 5 / Заглавие на обособената позиция 5/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 6 / Заглавие на обособената позиция 6/Анестезиология

1. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е приложено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е приложено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител
- ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

Обособена позиция № 7 / Заглавие на обособената позиция 7/Анестезиология

1. Участник Сърджимед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сърджимед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 8 / Заглавие на обособената позиция 8/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

2. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено за част от номенклатурите
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено за част от номенклатурите

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие с номенклатури 6, 7 и 8;
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти с номенклатури 6, 7 и 8;

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

3. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 9 / Заглавие на обособената позиция 9/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 10 / Заглавие на обособената позиция 10/Анестезиология

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 11 / Заглавие на обособената позиция 11/Анестезиология

1. Участник Елпак Лизинг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Елпак Лизинг ЕООД

2. Участник Соломед ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

5. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено за част от номенклатурите
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено за част от номенклатурите

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие с номенклатури от 1 до 5;

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти с номенклатури от 1 до 5;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

Обособена позиция № 12 / Заглавие на обособената позиция 12/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

2. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 13 / Заглавие на обособената позиция 13/Анестезиология

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 14 / Заглавие на обособената позиция 14/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 15 / Заглавие на обособената позиция 15/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие;
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

3. Участник ГЮС ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие;
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

Обособена позиция № 16 / Заглавие на обособената позиция 16/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 17 / Заглавие на обособената позиция 17/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 18 / Заглавие на обособената позиция Позиция 18/Анестезиология

1. Участник Елмак Лизинг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елпак Лизинг ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

5. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Не съответства за всички номенклатури
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представени са, но на чужд език
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В приложеното Писмо за потвърждение от Covident AG от 25.01.2016 са описани кодовете на продуктите, които потвърждават, че ще бъдат доставени, като е установено, че описаните кодове за номенклатури 1, 2 и 5 (съответно 13321, 13324, 13113) в техническата оферта на участника, липсват в оторизационното писмо, също така не е упълномощен участника, а трето лице.

Приложените инструкции за употреба на предлаганото медицинско изделие са на чужд език, съгласно документацията за участие същите би следвало да са на български език.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

6. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника АГАРТА–ЦМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

7. Участник Истлинк България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В представеният превод на Пълномощно за търг от Хангджоу Шангйоу Медикал Екуипмент Ко, Лтд. (производител) е установено, че е дрсирано общо към директори на болници в България и е валидно за 5 години, но не е посочена конкретна дата на неговото издаване и/или упоменаване на конкретен търг, за който е приложимо (валидно за българския превод и за английския текст). Също така е установено очевидно разминаване в превода на български език, по отношение на вида на медицинските консумативи, които участника има право да дистрибутира, както и липсващи части в превода на български като например в английската версия е упомената дата Май 2016, която липсва в българския превод.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Истинк България ООД

8. Участник Софарма трейдинг АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софарма трейдинг АД до по-нататъшно участие в процедурата

Обособена позиция № 19 / Заглавие на обособената позиция 19/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 20 / Заглавие на обособената позиция 20/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 21 / Заглавие на обособената позиция Позиция 21/Анестезиология

1. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Част от номенклатурите не отговарят
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Не е приложено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е приложено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

За номенклатура 6 „Удължителен – дължина 150мм до 220мм“, участникът е оферирал медицинско изделие под каталожен номер 331/5661. При справка в предоставения каталог от участника е установено, че дължината медицинското изделие е 7/16см следователно предложения продукт не отговаря на изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 22 / Заглавие на обособената позиция 22/Анестезиология

1. Участник Елпак Лизинг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елпак Лизинг ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

2. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

3. Участник Истлинк България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е надлежно представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В представеният превод на Пълномощно за търг от Хангджоу Шангйоу Медикал Екуипмент Ко, Лтд. (производител) е установено, че е дресирано общо към директори на болници в България и е валидно за 5 години, но не е посочена конкретна дата на неговото издаване и/или упоменаване на конкретен търг, за който е приложимо (валидно за българския превод и за английския текст).

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Истинк България ООД

Обособена позиция № 23 / Заглавие на обособената позиция 23/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Не отговаря
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

От приложените документи за оферираното медицинско изделие от участника не става ясно дали предлаганата РЕЕР клапа се предлага самостоятелно или като част от дихателния кръг, както и какви са характеристиките ѝ.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

Обособена позиция № 24 / Заглавие на обособената позиция 24/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 25 / Заглавие на обособената позиция 25/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие;
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

4. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата

Обособена позиция № 26 / Заглавие на обособената позиция 26/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 27 / Заглавие на обособената позиция 27/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 28 / Заглавие на обособената позиция 28/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено
---	------------------

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие
- липсват Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 29 / Заглавие на обособената позиция 29/Анестезиология

1. Участник Елпак Лизинг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Не е надлежно представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- представената техническа оферта по образец не е подписана представителя на участника, следователно не може да бъде приета за приложена;
- липсва оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя Medical Devices (вписан от участника в техническата спецификация към техническата оферта). Приложеното пълномощно е от Invotech Excel FZCO, който не е вписан като производител на нито една номенклатура
- липса Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя Medical Devices (вписан от участника в техническата спецификация към техническата оферта).
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя Medical Devices (вписан от участника в техническата спецификация към техническата оферта).

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Елпак Лизинг ЕООД.

2. Участник Софинформпродукт - Грозданов ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софинформпродукт - Грозданов ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фьоникс Фарма ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

5. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя;
- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие;
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие;
- приложения каталог е на чужд език, следователно участникът не се е съобразил с изискването на Възложителя за български превод;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: *„...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“*

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 30 / Заглавие на обособената позиция 30/Анестезиология

1. Участник Вега Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Вега Медикал ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 31 / Заглавие на обособената позиция 31/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 32 / Заглавие на обособената позиция 32/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 33 / Заглавие на обособената позиция 33/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие

От представените документи е установено разминаване между изискванията на Възложителя и офертираното от участника за номенклатура 2. От документацията е видно, че в номенклатура 2 е изискано „Еднолумен с размер на катетъра: диаметър 3,0 Fr и дължина 50см“. Участникът е оферирал продукта с каталожен номер 1294.13. След направена проверка в приложения каталог е установено, че участникът е оферирал продукт с дължина 60см, следователно не отговаря на изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

2. Участник Вега Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Вега Медикал ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 34 / Заглавие на обособената позиция 34/Анестезиология

1. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 35 / Заглавие на обособената позиция 35/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 36 / Заглавие на обособената позиция 36/Анестезиология

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 37 / Заглавие на обособената позиция 37/Анестезиология

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 38 / Заглавие на обособената позиция 38/Анестезиология

1. Участник Елпак Лизинг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Предстаено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Предстаено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Предстаено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя

Съгласно Допълнителните изисквания към консумативите за тази обособена позиция, част от документацията на настоящата обществена поръчка е изискано за тази позиция: „Силиконов мануален ресусцитатор комплект - в комплект със силиконова маска, РЕЕР клапа, кислороден резервоарен мех, клапа за свързване при 40-60 см воден стълб, кислороден шланг с дължина над 180 см, автоклавируем. Обем – новороденски 250 до 300 мл, педиатричен – 500 до 570 мл, за възрастни – 1500 до 1800 мл;“. В представените документи за офертираните медицински консумативи не съответстват на заложеното изискване от Възложителя, като системата не включва РЕЕР клапа

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Елпак Лизинг ЕООД.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

5. Участник Истлинк България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е надлежно представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В представеният превод на Пълномощно за търг от Хангджоу Шангйоу Медикал Екуипмент Ко, Лтд. (производител) е установено, че е дрсирано общо към директори на болници в България и е валидно за 5 години, но не е посочена конкретна дата на неговото издаване и/или упоменаване на конкретен търг, за който е приложимо (валидно за българския превод и за английския текст). Също така е установено очевидно разминаване в превода на български език, по отношение на наличието на датата Май 2016 в българския превод, която дата не е налична в английската версия.

Съгласно Допълнителните изисквания към консумативите за тази обособена позиция, част от документацията на настоящата обществена поръчка е изискано за тази позиция: „Силиконов мануален ресусцитатор комплект - в комплект със силиконова маска, РЕЕР клапа, кислороден резервоарен мех, клапа за свързване при 40-60 см воден стълб, кислороден шланг с дължина над 180 см, автоклавируем. Обем – новороденски 250 до 300 мл, педиатричен – 500 до 570 мл, за възрастни – 1500 до 1800 мл;“. В представените документи за оферирания медицински консумативи не съответстват на заложеното изискване от Възложителя, като системата не включва РЕЕР клапа.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Истлинк България ООД

Обособена позиция № 39 / Заглавие на обособената позиция 39/Анестезиология

1. Участник Елак Лизинг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елпак Лизинг ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ГЮС ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 40 / Заглавие на обособената позиция 40/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

2. Участник РСР ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<p>производителя</p> <ul style="list-style-type: none"> - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително. 	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие;
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 41 / Заглавие на обособената позиция 41/Анестезиология

1. Участник Вега Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Вега Медикал ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 42 / Заглавие на обособената позиция 42/Анестезиология

1. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 43 / Заглавие на обособената позиция 43/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

2. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 44 / Заглавие на обособената позиция 44/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

2. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представен на чужд език
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представен на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- Инструкцията за употреба на предлаганото медицинско изделие и Каталога на оферираниите продукти е приложен на чужд език без български превод. Следователно участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя;

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

3. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ГЮС ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 45 / Заглавие на обособената позиция 45/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие
- приложения каталог е на чужд език и не е изпълнено изискването да бъде преведен на български език.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

2. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие;
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти;

От приложената декларация за съответствие на медицинския продукт, става ясно, че под оферирания каталожен номер 05.000.22.664 се явява „Затворена иригационна система, стерилна“. Съгласно изискванията на Възложителя затворената система би следвало да бъде „Затворена ректална система за лаваж и диагностика“, следователно оферирания продукт не съответства на изискванията.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

Обособена позиция № 46 / Заглавие на обособената позиция 46/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 47 / Заглавие на обособената позиция 47/Анестезиология

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Неприложимо
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Неприложимо
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 48 / Заглавие на обособената позиция Позиция 48/Анестезиология

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Не е приложено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представени, но на чужд език

Приложените каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти не са на български език

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

3. Участник ГЮС ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ГЮС ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 49 / Заглавие на обособената позиция 49/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език
- приложения каталог е на чужд език, следователно участникът не се е съобразил с изискването на Възложителя да бъде преведен на български език

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

Обособена позиция № 50 / Заглавие на обособената позиция 50/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 51 / Заглавие на обособената позиция 51/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Не е представено за част от номенклатурите
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В приложената спецификация, част от техническата оферта на участника, за „Анестезиологичен апарат AMS 200 – номенклатури 1, 2 и 3“ е записано от участника: *„липсва производство – затворена фабрика на производител“*, съответно не е офертиран продукта..

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.6 Раздел „Описание на обекта на поръчката“: „Всяка обособена позиция се състои от една или повече номенклатурни единици. Участниците в процедурата са длъжни да представят оферта за всички номенклатури, включени в позицията, като неизпълнението на това условие при всички случаи води до отстраняване от участие в процедурата и класиране...” и стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД

Обособена позиция № 52 / Заглавие на обособената позиция 52/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 53 / Заглавие на обособената позиция 53/Анестезиология

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Не е представено за част от номенклатурите
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В приложената спецификация, част от техническата оферта на участника, за „Монитор Artema Diascore – номенклатури 1, 2, 3 и 4“ е записано от участника: *„липсва производство – затворена фабрика на производител“*, **съответно не е оферирани продукта.**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.6 Раздел „Описание на обекта на поръчката“: *„Всяка обособена позиция се състои от една или повече номенклатурни единици. Участниците в процедурата са длъжни да представят оферта за всички номенклатури, включени в позицията, като неизпълнението на това условие при всички случаи води до отстраняване от участие в процедурата и класиране...“* и стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: *„...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“*

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД

Обособена позиция № 54 / Заглавие на обособената позиция 54/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 55 / Заглавие на обособената позиция 55/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 56 / Заглавие на обособената позиция 56/Анестезиология

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 57 / Заглавие на обособената позиция 57/Анестезиология

1. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или	Не е приложено за всички

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	производители
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е приложено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Приложеното копие на сертификат ISO 13485:2003 на производителя Sechrist Industries Inc е с валидност 14.05.2016г, с оглед на това участникът е подал документи с изтекъл срок преди подаването на офертите за участие към настоящата обществена поръчка и не може да се каже дали същите са били валидни към датата на подаване на офертите.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 58 / Заглавие на обособената позиция 58/Анестезиология

1. Участник Сиконикс Груп ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сиконикс Груп ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 59 / Заглавие на обособената позиция 59/Анестезиология

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 60 / Заглавие на обособената позиция 60/Анестезиология

1. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 61 / Заглавие на обособената позиция 61/Анестезиология

1. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 62 / Заглавие на обособената позиция 62/Анестезиология

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 63 / Заглавие на обособената позиция 63/Анестезиология

1. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

2. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено, без спецификацията
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва приложена спецификация, част от техническата оферта, от която да е видно производителя и каталожния номер, който оферира участника за съответната номенклатура. С оглед на това не може да се

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

установи за всяка номенклатура предвидения производител и съответствието с заложените изисквания на Възложителя.

- приложенияят каталог е на чужд език, следователно участникът не се е съобразил с изискването на Възложителя да бъде преведен на български език

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

Обособена позиция № 64 / Заглавие на обособената позиция 64/Анестезиология

1. Участник Бикомед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Бикомед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено, без спецификацията
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва приложена спецификация, част от техническата оферта, от която да е видно производителя и каталожния номер, който оферира участника за съответната номенклатура. С оглед на това не може да се установи за всяка номенклатура предвидения производител и съответствието с заложените изисквания на Възложителя.
- приложения каталог е на чужд език, следователно участникът не се е съобразил с изискването на Възложителя да бъде преведен на български език

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

Обособена позиция № 65 / Заглавие на обособената позиция 65/Анестезиология

1. Участник РСР ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 66 / Заглавие на обособената позиция 66/Инвазивна кардиология 1
--

1. Участник Прохелт ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е надлежно представено за един от посочените производители
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Не е приложено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- приложеното оторизационно писмо от Медтроник е фото копие, като не е представено в оригинал или нотариално заверено копие. Следователно не е изпълнено изискването на Възложителя.
- липсват Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителите

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Прохелт ЕООД

Обособена позиция № 67 / Заглавие на обособената позиция 67/Инвазивна кардиология 2
--

1. Участник Булмед 2000 ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

спецификация /без цени/	
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е представено за част от производителите
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Булмед 2000 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 68 / Заглавие на обособената позиция 68/Инвазивна кардиология 3
--

1. Участник Вега Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Вега Медикал ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 69 / Заглавие на обособената позиция 69/Инвазивна кардиология 4

1. Участник Новимед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е представено за един от посочените производители
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя Schwager Medica, посочен от участника за производство на номенклатури от 6 до 10, 12, 25, от 60 до 62. Участникът е приложил Писмо за упълномощаване от SIS Medical AG, като не става ясно дали производителя Schwager Medica е част от групата на SIS Medical AG. С оглед на това не може да се приеме, че участника има оторизация за дистрибуция на медицинския консуматив предлаган от Schwager Medica

Участникът е декларирал, че за номенклатура 1 ще достави медицински изделия с каталожни номера 234-R-1005J и 234-R-3530J. На тези каталожни номера отговарят

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти съответно 234-R-1005J „Катетър с нормална дължина (140см) с диаметър на балона 1,0мм“, а 234-R-3530J „Катетър с нормална дължина (140см) с диаметър на балона 3,5мм“. С оглед на това участникът не е подsigурил всички необходими размери и диаметри изискани от Възложителя в документацията за участие, а именно „Балон катетър за коронарна ангиопластика при тотални оклузии. Технология за плавно преминаване от върха към катетъра, което позволява лесен преход през лезията. Материал на балона – Ревах. Външен диаметър на върха – 0.016“. Премаващ профил 0.0186“. Номинално налягане 6 атм., RBP – 14 атм. Проксимален shaft 1.9 F, XD дистален shaft 2.36F. Трикратно нагъване на балона, полу разтеглив . Хидро покритие на катетъра и вътрешно покритие за водача. Размери: 1,00; 1,25, 1,5, 1,75, 2,0, 2,25, 2,50, 2,75, 3,0, 3,25, 3,5, 4,0 мм на работна дължина 140 см.и Размери: 1,0, 1,25, 1,5, 1,75, 2,0 на работна дължина 150см. Диаметър 5,8,10,12,15,20 и 30 мм.“

Участникът е декларирал, че за номенклатура 20 ще достави медицински изделия с каталожни номера РНА-4450 и РНА-1010150. На тези каталожни номера отговарят продукти съответно РНА-4450 „Катетър с използваема дължина на shaft 50см, диаметър на раздут балон 4мм, дължина на балона 4мм, диаметър на shaft 5F“, а РНА-1010150 не е открит продукт с този каталожен номер в представените документи от участника. С оглед на това участникът не е подsigурил всички необходими размери изискани от Възложителя в документацията за участие, а именно „Периферен постдилатационен балон за усукани съдове, ултра нисък профил; устойчив на високо налягане; 5-кратно нагънат балон; RBP – 15, 14 13 atm; платино-иридиеви маркери; форма на балона – конусовидна; материал на балона – полиамид; материал на тялото – полиетер блок амид; дължина на катетъра 75 cm; shaft 5 F; дължина на shaft – 40, 75, 120 и 150 cm; съвместим с водач 0,035“; съвместими с 5, 6 и 7F интродюсери; р-ри балон: диаметър от 4 –10 mm; дължина 1,5; 2,0; 3,0; 4,0; 8,0; 9,0;10,0 cm“

Участникът е декларирал, че за номенклатура 37 ще достави медицински изделия с каталожни номера 0163NA и 0163QD. На тези каталожни номера отговарят продукти съответно 0163NA „Линия от полиуретан, за високо налягане, с дължина 50см“, а 0163QD „Линия спираловидна за ниско налягане, с дължина 150см“. С оглед на това участникът не е подsigурил всички необходими размери изискани от Възложителя в документацията за участие, а именно „Линия за ниско и високо налягане - 48 и 83 bar. Дължина- 50, 75, 100, 120, 150 и 180 cm. Със ротиращ, фиксиран или spinlock адаптор. Материал – nylon braided, PU и PVC.“

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Новимед ООД

Обособена позиция № 70 / Заглавие на обособената позиция 70/Инвазивна кардиология 5
--

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

1. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е представено за всички производители
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език и не за всички номенклатури

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- приложеното оторизационно писмо от производителя MINVASYS не е подписано от изпълнителния директор на дружеството.
- всички представени каталози са на чужд език (не са преведени на български), а за част от номенклатурите липсват.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

От приложените документи на участника, е установено разминаване в размерите за номенклатура 22 „Микрокатетър с външен диаметър 2.8Fr, метална оплетка от Tungsten, мек конусовиден връх, хидрофилно покритие, възместим с водач 0.14". В приложената Декларация за съответствие под каталожен номер CSW 135-26N и CSW 150-26N, външния диаметър на микрокатетъра е 2.6Fr, а според приложения каталог варира от 2.6Fr до 2.8Fr за тези номера. С оглед на това разминаване не може да се приеме, че изискванията на Възложителя за тази номенклатура са спазени.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

Обособена позиция № 71 / Заглавие на обособената позиция 71/Инвазивна кардиология 6
--

1. Участник Екос Медика ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Екос Медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 72 / Заглавие на обособената позиция 72/Инвазивна кардиология 7
--

1. Участник Маримпекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Маримпекс ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 73 / Заглавие на обособената позиция 73/Инвазивна кардиология 8
--

1. Участник Медимаг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медимаг ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 74 / Заглавие на обособената позиция 74/Инвазивна кардиология 9
--

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсват Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД

Обособена позиция № 75 / Заглавие на обособената позиция 75/Инвазивна кардиология 10

1. Участник Булмед 2000 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Булмед 2000 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 76 / Заглавие на обособената позиция 76/Инвазивна кардиология 11

1. Участник *Диагностик Имиджинг ООД*

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диагностик Имиджинг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 77 / Заглавие на обособената позиция 77/Инвазивна кардиология 12

1. Участник Медихелп ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медихелп ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 78 / Заглавие на обособената позиция 78/Инвазивна кардиология 13

1. Участник Кардио Медикал ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Кардио Медикал ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 79 / Заглавие на обособената позиция 79/Инвазивна кардиология 14

1. Участник Невро Коронари Периферал Дивайсис ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Невро Коронари Периферал Дивайсис ООД до понатагъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 80 / Заглавие на обособената позиция 80/Инвазивна кардиология 15

1. Участник Б. Браун Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Б. Браун Медикал ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 81 / Заглавие на обособената позиция 81/Инвазивна кардиология 16

За тази обособена позиция няма допуснати участници.

Обособена позиция № 82 / Заглавие на обособената позиция 82/Инвазивна кардиология 17

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Б. Браун Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Б. Браун Медикал ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Истлинк България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е представено надлежно
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В представеният превод на Пълномощно за търг от Шанхай Киндли Ентърпрайз Девелопмент Груп Ко, Лтд. (производител) е установено, че е дрсирано общо към директори на болници в България и е валидно за 5 години, но не е посочена конкретна дата на неговото издаване и/или упоменаване на конкретен търг, за който е приложимо (валидно за българския превод и за английския текст). Също така е установено очевидно разминаване в превода на български език, по отношение на вида на медицинските консумативи, които участника има право да дистрибутира.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Истинк България ООД

4. Участник Софарма трейдинг АД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софарма трейдинг АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 83 / Заглавие на обособената позиция 83/Инвазивна кардиология 18

За тази обособена позиция няма допуснати участници.

Обособена позиция № 84 / Заглавие на обособената позиция 84/Инвазивна кардиология 19

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 85 / Заглавие на обособената позиция 85/Инвазивна кардиология 20

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

1. Участник Булмед 2000 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Булмед 2000 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 86 / Заглавие на обособената позиция 86/Инвазивна кардиология 21

1. Участник Соломед ЕООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Б. Браун Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

спецификация /без цени/	
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Б. Браун Медикал ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 87 / Заглавие на обособената позиция 87/Инвазивна кардиология 22

1. Участник Медикъл Бридж ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
---	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медикъл Бридж ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 88 / Заглавие на обособената позиция 88/Клинична лаборатория 1

1. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
---	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 89 / Заглавие на обособената позиция 89/Клинична лаборатория 2

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

1. Участник Перфект медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Допуска участника Перфект медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 90 / Заглавие на обособената позиция 90/Клинична лаборатория 3

1. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната	Неприложимо

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	
---	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 91 / Заглавие на обособената позиция 91/Клинична лаборатория 4

1. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 92 / Заглавие на обособената позиция 92/Клинична лаборатория 5

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 93 / Заглавие на обособената позиция 93/Клинична лаборатория 6

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 94 / Заглавие на обособената позиция 94/Клинична лаборатория 7

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485 за един от производителите
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Неприложимо
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Не е представен за номенклатура 17

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Карл Хехт

От представените документи и мостри, участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 2 „Микроконтейнер за капилярна кръв с К2-ЕДТА /х 50/, обем 250-500 мкл“ – оферирания продукт от участникът е с обем 200мкл, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 4 „Епруветки за серумен анализ с гел и тромбин /х 100/, обем 5 мл, размери 13/100“ – оферирания продукт липсва в приложената извадка от каталозите, но предоставената мостра отговаря на изискванията
- номенклатура 5 „Микроконтейнер за капилярна кръв с гел и активатор на кръвосьсирването/х 50/, обем 400- 600 мкл“ – оферирания продукт от участникът е без гел и с обем 200мкл, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 7 „Епруветки с Na-EDTA и Na Fluoride /х 100/, обем 4 мл, размери 13/75“ – оферирания продукт от участникът е с обем 2мл (както и приложената мостра), което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 9 „Епруветки за плазма с литиев хепарин и гел /х 100/, обем 4.5 мл, размери 13/100“ – оферирания продукт от участникът е с

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

литиев хепарин, но без гел, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;

- номенклатура 13 „Сетове за взимане на кръв, тип бъртерфлай /x50/, 23G, с луер адаптер и механизъм за заключване на иглата след манипулация“ – оферирания продукт от е 21G, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 17 „Табла за вземане на кръв тип поднос с гнезда за епруветки с различна големина и отвор за контейнер за използвани игли“ – не е предоставена мостра;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

2. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Представено

От представените документи и мостри, участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 6 „Епруветки за коагулация с натриев цитрат-двустенни /x100/, обем 1.8 мл, размери 13/75 “ – оферирания продукт от участникът е епруетка с обем 2мл, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 7 „Епруветки с Na-EDTA и Na Fluoride /x 100/, обем 4 мл, размери 13/75“ – оферирания продукт е епруетка натриев флуорид и калиев оксалат, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 8 „Епруветки за автоматично отчитане на СУЕ, съвместими с апарат за автоматично отчитане на СУЕ/x 100/“ – от документите на оферирания продукт не става ясно дали епруетката е за автоматично отчитане на СУЕ;
- номенклатура 12 „Игли за вземане на кръв с интегриран към иглата механизъм за заключване след манипулация, без предварително интегриран холдер, двустранни /x 48/, 21G x 1.25”“ – офериранияте продукти са два (чрез два каталожни номера) като единият е без механизъм за заключване и холдер с механизъм за заключване, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 17 „Табла за вземане на кръв тип поднос с гнезда за епруетките с различна големина и отвор за контейнер за използвани игли“ – оферирания продукт няма гнезда за епруетките с различна големина, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медицинска Техника Инженеринг ООД

3. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 95 / Заглавие на обособената позиция 95/Клинична лаборатория 8

1. Участник ЕТ Биомед Николай Голомехов

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

апаратура /баркодирани реактиви/	
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ЕТ Биомед Николай Голомехов до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 96 / Заглавие на обособената позиция 96/Клинична лаборатория 9

1. Участник Перфект медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Перфект медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 97 / Заглавие на обособената позиция 97/Клинична лаборатория 10
--

1. Участник Перфект медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Представено
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Перфект медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 98 / Заглавие на обособената позиция 98/Клинична лаборатория 11
--

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Неприложимо
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник 3 МЕД ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Неприложимо
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника 3 МЕД ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 99 / Заглавие на обособената позиция 99/Клинична лаборатория 12

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 100 / Заглавие на обособената позиция 100/Клинична лаборатория 13

1. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено
Доказателство за съвместимост на реактивите с наличната апаратура /баркодирани реактиви/	Неприложимо
Доказателство за съвместимост на епруветките с наличната апаратура /мостри по един брой – невъзвръщаемост – Обособена позиция 7	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие.
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД**
София, бул. "Тотлебен" № 21

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

Обособена позиция № 101 / Заглавие на обособената позиция 101/Диализно лечение 1

1. Участник Етропал Трейд ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Допуска участника Етропал Трейд ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

**Обособена позиция № 102 / Заглавие на обособената позиция 102/Диализно лечение
2**

1. Участник Етропал Трейд ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Допуска участника Етропал Трейд ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

3. Участник *Дъчмед Интернешанъл ЕООД*

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От приложените документи на участника, е установено, че за номенклатура 4 „Хемодиализатор със синтетични диализни мембрани, активна повърхност $\geq 2,2$ кв. м, "High flux" пропускливост“ е оферирани продукт с каталожен номер LEOCEED 21 Н. След проверка на продукта в документите е установено, че същият е с ефективна повърхност 2,1 кв.м, следователно участникът не е изпълнил изискванията на документацията.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД

Обособена позиция № 103 / Заглавие на обособената позиция 103/Диализно лечение
3

1. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**Обособена позиция № 104 / Заглавие на обособената позиция 104/Диализно лечение
4**

1. Участник Сани Мед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сани Мед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 105 / Заглавие на обособената позиция 105/Диализно лечение 5

1. Участник Капамед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не надлежно представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или	Представено, но на

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	чужд език
---	-----------

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- приложеното пълномощно за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника, издадена от производителя е копие, като участникът не се е съобразил с изискването – в случай че прилага копие то същото би следвало да е нотариално заверено копие. С оглед на това не може да се приеме, че участникът е изпълнил изискванията на Възложителя.
- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител
- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие.
- приложения Каталог на предлаганите продукти е на чужд език без превод на български език, следователно не може да бъде прието, съгласно изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Капамед ЕООД.

2. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Фьоникс Фарма ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 106 / Заглавие на обособената позиция 106/Диализно лечение 6

1. Участник Капамед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не надлежно представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- приложеното пълномощно за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника, издадена от производителя е копие, като участникът не се е съобразил с изискването – в случай че приалага копие то същото би следвало да е нотариално заверено копие. С оглед на това не може да се приеме, че участникът е изпълнил изискванията на Възложителя.
- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител
- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие.
- приложения Каталог на предлаганите продукти е на чужд език без превод на български език, следователно не може да бъде прието, съгласно изискванията на Възложителя.

От приложените документи от участника е установено, че за номенклатура 2, е оферирани продукт с каталожен номер KFE-HDL-1423-K. Установено е разминаване в изисканите от Възложителя размери за тази номенклатура, а именно катетър с размер 210мм. Оферираният продукт е с размер 23см. С оглед на това участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участник, който: ... с) чие то предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Капамед ЕООД.

Обособена позиция № 107 / Заглавие на обособената позиция 107/Диализно лечение 7

1. Участник Сани Мед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сани Мед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 108 / Заглавие на обособената позиция 108/Диализно лечение 8

1. Участник Сани Мед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сани Мед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 109 / Заглавие на обособената позиция 109/Диализно лечение 9

За тази обособена позиция няма допуснати участници.

Обособена позиция № 110 / Заглавие на обособената позиция 110/Диализно лечение 10
--

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 111 / Заглавие на обособената позиция 111/Диализно лечение 11
--

1. Участник Етропал Трейд ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Етропал Трейд ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 112 / Заглавие на обособената позиция 112/Диализно лечение 12

1. Участник Етропал Трейд ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Етропал Трейд ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 113 / Заглавие на обособената позиция 113/Диализно лечение 13
--

1. Участник Етропал Трейд ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Етропал Трейд ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	
---	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Дъчмед Интернешанъл ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Дъчмед Интернешанъл ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 114 / Заглавие на обособената позиция 114/ Електрохирургия 1

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 115 / Заглавие на обособената позиция 115/ Електрохирургия 2

1. Участник Екос Медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Екос Медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 116 / Заглавие на обособената позиция 116/ Електрохирургия 3

1. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

За номенклатура 1 „LigaSure V Инструмент за лигиране с вградена ножица, дължина 37 см; диаметър 5 мм; ъгъл на въртене 179°; активен електрод 18 мм – прав, активна площ на лигиране 4,63 мм, с ръчно активиране, 6 бр./оп.“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер LS1500. След проверка в предоставения каталог е установено, че на този каталожен номер отговаря медицински инструмент с въртене на shaft на 159 °. С оглед на това участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

2. Участник Медилон ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 117 / Заглавие на обособената позиция 117/ Спешна ендоскопия 1

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 118 / Заглавие на обособената позиция 118/ Спешна ендоскопия 2

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 119 / Заглавие на обособената позиция 119/ Спешна ендоскопия 3

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 120 / Заглавие на обособената позиция 120/ Спешна ендоскопия 4

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 121 / Заглавие на обособената позиция 121/ Спешна ендоскопия 5

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 122 / Заглавие на обособената позиция 122/ Спешна ендоскопия 6

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 123 / Заглавие на обособената позиция 123/ Спешна ендоскопия 7

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 124 / Заглавие на обособената позиция 124/ Спешна ендоскопия 8

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 125 / Заглавие на обособената позиция 125/ Спешна ендоскопия 9

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 126 / Заглавие на обособената позиция 126/ Спешна ендоскопия 10

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 127 / Заглавие на обособената позиция 127/ Спешна ендоскопия 11

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено на всички номенклатури
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 128 / Заглавие на обособената позиция 128/ Спешна ендоскопия 12

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 129 / Заглавие на обособената позиция Позиция 129/Рентгенови филми 1

1. Участник Медикъл Имидж ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медикъл Имидж ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 130 / Заглавие на обособената позиция Позиция 130/Рентгенови филми 2

1. Участник Елпак Лизинг ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елпак Лизинг ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник ЕТ Алба ТМ - Александър Ацев

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ЕТ Алба ТМ - Александър Ацев до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 131 / Заглавие на обособената позиция 131/Лабораторна стъклария 1

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485 за част от производителите
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителите Кавалиерглас, Карл Хехт, ФВР

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 132 / Заглавие на обособената позиция 132/Лабораторна стъклария 2
--

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
---	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя ФВР
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 133 / Заглавие на обособената позиция 133/Лабораторна стъклария 3
--

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Карл Хахт

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 134 / Заглавие на обособената позиция 134/Лабораторна стъклария 4

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя ФВР

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 135 / Заглавие на обособената позиция 135/Лабораторна стъклария 5
--

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Химтекс ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Емония Фарматех България ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но е на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ по всички номенклатури с изключени на номенклатура 1
- липсват Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие за всички номенклатури
- всички представени каталози са на чужд език без превод на български език

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Емония Фарматех България ЕООД

Обособена позиция № 136 / Заглавие на обособената позиция 136/Лабораторна стъклария 6

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 137 / Заглавие на обособената позиция 137/Лабораторна стъклария 7

1. Участник Химтекс ЕООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Карл Хехт

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 138 / Заглавие на обособената позиция 138/Лабораторна стъклария 8
--

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

От представените документи (каталози) става ясно, че участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 1 „Йозе от стоманена тел с дължина 50 мм, диаметър 2,5-3 мм на лумена, нееднократно“ – оферирания продукт от участникът е с диаметър 4мм, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 2, „Йозе от стоманена тел с дължина 70-75 мм, диаметър 1 мм на лумена, нееднократно“ – оферирания продукт от участникът е с диаметър 2мм, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 3, „Йозе от стоманена тел с дължина 70-75 мм, диаметър 2,5-3 мм на лумена, нееднократно“ – оферирания продукт от участникът е с диаметър 4мм, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 4, „Ръкохватка за йозе, хромиран месинг, дължина 25 см“ – оферирания продукт от участникът е с дължина 150мм, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 139 / Заглавие на обособената позиция 139/Лабораторна стъклария 9
--

1. Участник Химтекс ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От представените документи (каталози) става ясно, че участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 1 „Кошничка за 26 предметни стъкла с пластмасова дръжка“ – оферирания продукт от участникът побира 25 стъкла, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

2. Участник Ди Ем Джи Клиник ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено, не е представена приложената спецификация
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва приложена спецификация, част от техническата оферта, от която да е видно производителя и каталожния номер, който оферира участника за съответната номенклатура. С оглед на това не може да се установи за всяка номенклатура предвидения производител и съответствието с заложените изисквания на Възложителя

Представено е оторизационно писмо от производител Bio Optica, но поради факта, че липсва спецификацията, част от техническата оферта не може да се установи дали са приложени за всички предвидени от участника, както и кой производител кое медицински изделие ще произвежда. Също така приложената Декларация за съответствие не е преведена изцяло на български език. Приложения каталог също не е на български език.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Поради всичко описано, участникът не отговаря на изискванията на изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Ди Ем Джи Клиник ЕООД.

Обособена позиция № 140 / Заглавие на обособената позиция 140/Лабораторна стъклария 10

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

От представените документи (каталози) става ясно, че участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 2 „Накрайници за механичен стъпков дозатор PD с обем: 0,5ml“ – оферирания продукт от участникът е с обем 1,25мл, което не отговаря на изискванията заложи в документацията;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 141 / Заглавие на обособената позиция 141/Лабораторна стъклария 11

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 142 / Заглавие на обособената позиция 142/Лабораторна стъклария 12

1. Участник Химтекс ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Химтекс ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 143 / Заглавие на обособената позиция 143/Лабораторна стъклария 13

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

2. Участник Ди Ем Джи Клиник ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото</i>	<i>Забележка</i>
--	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>предложение на участника</i>	
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено, не е представена приложената спецификация
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва приложена спецификация, част от техническата оферта, от която да е видно производителя и каталожния номер, който оферира участника за съответната номенклатура. С оглед на това не може да се установи за всяка номенклатура предвидения производител и съответствието с заложените изисквания на Възложителя

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Представено е оторизационно писмо от производител Bio Optica, но поради факта, че липсва спецификацията, част от техническата оферта не може да се установи дали са приложени за всички предвидени от участника, както и кой производител кое медицински изделие ще произвежда. Също така приложената Декларация за съответствие не е преведена изцяло на български език. Приложения каталог също не е на български език.

Поради всичко описано, участникът не отговаря на изискванията на изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Ди Ем Джи Клиник ЕООД.

3. Участник Емония Фарматех България ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ по всички номенклатури, с изключение на 1 и 3
- липсват Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие за всички номенклатури
- всички представени каталози са на чужд език без превод на български език

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Емония Фарматех България ЕООД

Обособена позиция № 144 / Заглавие на обособената позиция 144/Лабораторна стъклария 14

1. Участник Химтекс ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От представените документи (каталози) става ясно, че участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 1 „Статив стандартен Ø 13/50, 24 РМ (8 x 3)“ – оферирания продукт от участникът Ø 13/90 (6x15), което не отговаря на изискванията заложиени в документацията;
- номенклатура 2 „Статив стандартен Ø 18, 24 РМ (8 x 3)“ – оферирания продукт от участникът Ø 20 (4x10), което не отговаря на изискванията заложиени в документацията;
- номенклатура 3 „Статив стандартен Ø 30/115, 12 РМ (4 x 3)“ – оферирания продукт от участникът Ø 30/24 (3x8), което не отговаря на изискванията заложиени в документацията;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 145 / Заглавие на обособената позиция 145/Лабораторна стъклария 15

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Карл Хехт

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

Обособена позиция № 146 / Заглавие на обособената позиция 146/Лабораторна стъклария 16
--

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Химтекс ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 147 / Заглавие на обособената позиция 147/ Хирургични ръкавици 1

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 148 / Заглавие на обособената позиция 148/ Хирургични ръкавици 2

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника АГАРТА–ЦМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 149 / Заглавие на обособената позиция 149/ Хирургични ръкавици 3

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	
---	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 150 / Заглавие на обособената позиция 150/ Клинична имунология 1

1. Участник Антисел България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл,	Неприложимо

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Антисел България ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 151 / Заглавие на обособената позиция 151/ Клинична имунология 2

1. Участник Елта- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено ISO 13485 за всички производители
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено за част от номенклатурите
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено за част от номенклатурите

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено за част от номенклатурите
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-НЛА антители (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Не е представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Lonza Cologne GmbH
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, за номенклатури 8 и 9. Участникът е приложил Удостоверение за съответствие от Lonza Cologne GmbH (производител посочен за номенклатури 8 и 9), в което е декларирано, че: *„... продуктите които са доставени за „ЕЛТА 90М ООД не са с предназначение за използване в диагностични процедури...Предложените продукти са предназначени само за изследователски цели“*. В техническата спецификация към обособената позиция няма заложен изисквания продуктите да са за изследователски цели, следователно участникът не изпълнява изисквания на Възложителя
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган, за номенклатури 8 и 9.
- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, за номенклатури 8 и 9.
- липсва Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Елта- 90 М ООД.

Обособена позиция № 152 / Заглавие на обособената позиция 152/ Клинична имунология 3

1. Участник Антисел България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антители (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Антисел България ООД.

Обособена позиция № 153 / Заглавие на обособената позиция 153/ Клинична имунология 4

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 154 / Заглавие на обособената позиция 154/ Клинична имунология 5

1. Участник Антисел България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<p>съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя</p> <ul style="list-style-type: none"> - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително. 	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено ISO 13485 за един от производителите
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено за всички номенклатури
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Не е представено
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 за Thermo Fisher.
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител за номенклатури 9 и 10
- липсва декларация от производителя за предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела, които трябва да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, както и да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита)

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Антисел България ООД.

Обособена позиция № 155 / Заглавие на обособената позиция 155/ Клинична имунология 6

1. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-НЛА антители (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 156 / Заглавие на обособената позиция 156/ Клинична имунология 7

1. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антители (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 157 / Заглавие на обособената позиция 157/ Клинична имунология 8

1. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл,	Неприложимо

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 158 / Заглавие на обособената позиция 158/ Клинична имунология 9

1. Участник Ай Ви Ди България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не са надлежно представени
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Не е представено за

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	всички номенклатури
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антигенов (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- оторизационните писма от Biosystems, Euro Diagnostica, IBL International и Novatec (производители съгласно офертираното от участника) са представени само копия, които не са нотариално заверено. Съгласно документацията за участие, в случай че участникът представи копие на оторизационното писмо, то същото следва да е нотариално заверено.
- липсват декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху офертираните продукти за номенклатури 2, 7, от 11 до 14, 18.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Ай Ви Ди България ООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 159 / Заглавие на обособената позиция 159/ Клинична имунология 10

1. Участник Ай Ви Ди България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не са надлежно представени
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено за единия производител
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено за част от номенклатурите
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл,	Неприложимо

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Не е представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Не е представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- оторизационното писмо от The Binding Site (производител на медицински продукти по номенклатури от 1 до 11, от 13 до 18) е представено копие, което не е нотариално заверено. Съгласно документацията за участие, в случай че участникът представи копие на оторизационното писмо, то същото следва да е нотариално заверено.
- оторизационното писмо от Chronolab System (производител на медицински продукти по номенклатура 12) е представено копие, което не е нотариално заверено. Съгласно документацията за участие, в случай че участникът представи копие на оторизационното писмо, то същото следва да е нотариално заверено.
- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на Chronolab System, който е посочен от участника за производител.
- инструкцията за номенклатура 12 е предоставена от участника на чужд език. Съгласно документацията за участие всички документи на чужд език следва да бъдат предоставени с превод на български, следователно приложената инструкция не може да бъде приета.
- липсва Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние
- липсва Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата – в случаите когато декларацията е неприложима, участникът е следвало да посочи това обстоятелство

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Ай Ви Ди България ООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 160 / Заглавие на обособената позиция 160/ Клинична имунология 11

1. Участник Елта- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Неприложимо
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елта- 90 М ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 161 / Заглавие на обособената позиция 161/ Клинична имунология 12
--

1. Участник Емония Фарматех България ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е приложено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Неприложимо
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Неприложимо
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ по всички номенклатури с изключени на номенклатура 1
- всички представени каталози са на чужд език без превод на български език

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Емония Фарматех България ЕООД

2. Участник Елта- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<p>Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя</p> <ul style="list-style-type: none"> - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително. 	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антители (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Неприложимо
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Неприложимо
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Допуска участника Елта- 90 М ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 162 / Заглавие на обособената позиция 162/ Клинична имунология 13

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 163 / Заглавие на обособената позиция 163/ Клинична имунология 14

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено за част от номенклатурите
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено за част от номенклатурите
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено но не е на български език
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Не е представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Не е представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ като например следните номенклатури 6, 7, 8 и др.
- липсват ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган като например следните номенклатури 6, 7, 8 и др.
- липсва Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние
- липсва Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата

Предоставения каталог от участника е на чужд език и не е представен превод на български език. При разглеждане на описаните размери в предоставения каталог става ясно, че оферирания продукт за номенклатура 8 „Игли бъртерфлайки - за вакутейнери 0,8мм x 19мм x 178мм, 21G“ с каталожен номер 15321 отговаря на медицински продукт със следните размери 0,8мм x 20мм x 190мм, 21G. С оглед на това участникът не е изпълнил заложените изисквания в документация.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

2. Участник Емония Фарматех България ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е приложено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

представяне на техническа информация, доказваща това състояние	
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Не е представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 на името на производителите
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие
- липсва Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние
- липсва Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата
- всички представени каталози са на чужд език без превод на български език

От представените документи са констатирания следните несъответствия с изискванията на Възложителя:

- за номенклатура „Затворена система за серум с гел 3.5 мл.“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер KJ040AS. След направена проверка на приложените документи е установено, че под този каталожен номер медицинският консуматив е с обем 4мл, което не отговаря на заложените изисквания в документация.
- за номенклатура „Затворена система с натриев хепарин 4 мл.“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер KJ040LN. След направена проверка на приложените документи е установено, че под този каталожен номер медицинският консуматив е с литиев хепарин, което не отговаря на заложените изисквания в документация.
- за номенклатура „Игли бъртерфлайки - за вакутейнери 0,8мм x 19мм x 178мм, 21G“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер 26764. След направена проверка на приложените документи е установено, че под този каталожен номер медицинският консуматив е с дължина на шлауха 12“ = 305мм, което не отговаря на заложените изисквания в документация.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Емония Фарматех България ЕООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

3. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-HLA антитела (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

представяне на техническа информация, доказваща това състояние	
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 164 / Заглавие на обособената позиция Позиция 164/ Клинична имунология 15
--

1. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Предлаганите китове за изследване на анти-НLA антители (Позиция 5) да работят с обем на пробата по-малко от 15мкл, да включват контролни серуми и конюгати (тествани за съответния лот на кита). Доказва се с декларация от страна на производителя – оригинал или официален превод	Неприложимо
Декларация от страна на производителя за това че предлаганите изделия са в съответствие с техническата спецификация и са съвместими с посочената апаратура или с представяне на техническа информация, доказваща това състояние	Представено
Декларация от участника, че ще извършва сервизна поддръжка на апаратурата	Представено
Мостри за обособени позиции 11, 13, 15	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 165 / Заглавие на обособената позиция 165/Микробиология 1

1. Участник Бул Био НЦЗПБ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Бул Био НЦЗПБ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Ридаком ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Ридаком ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 166 / Заглавие на обособената позиция 166/Микробиология 2
--

1. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Елта- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<p>участника за територията на Р.България, издадена от производителя</p> <ul style="list-style-type: none"> - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително. 	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
<p>Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол</p> <ul style="list-style-type: none"> - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл. 	Представена техническа спецификация/ каталози

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елта- 90 М ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 167 / Заглавие на обособената позиция 167/Микробиология 3

1. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл.	Неприложимо

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	
---	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 168 / Заглавие на обособената позиция 168/Микробиология 4
--

1. Участник Интер Бизнес 91 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Интер Бизнес 91 ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 169 / Заглавие на обособената позиция 169/Микробиология 5

3. Участник Бул Био - НЦЗПБ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Бул Био - НЦЗПБ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 170 / Заглавие на обособената позиция 170/Микробиология 6

1. Участник РИДАКОМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РИДАКОМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 171 / Заглавие на обособената позиция 171/Микробиология 7
--

1. Участник ЕЛТА- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елта- 90 М ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Ридаком ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Ридаком ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 172 / Заглавие на обособената позиция 172/Микробиология 8
--

1. Участник Мерк България ЕАД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<p>участника за територията на Р.България, издадена от производителя</p> <ul style="list-style-type: none"> - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително. 	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол <ul style="list-style-type: none"> - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл. 	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- участникът е приложил Декларация относно остатъчния срок на годност на доставените продукти, в която е упоменато, че офериранияте продукти, от участника, при доставка ще бъдат с остатъчен срок на годност не по-малък от 60% от срока обявен от производителя. В образец „Техническа оферта“, част от Документацията за участие на настоящата обществена поръчка е изискано от участниците да предложат срок на годност на продуктите към момента на доставка като същия не може да е по-малко от 75%. Следователно е установено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

разминаване между двата документа, което се явява съществен пропуск и не покрива изискванията на Възложителя.

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Мерк България ЕАД.

2. Участник Елта- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

След проверка на представените мостри, от участника, е установено, че средите не са гранулирани. С оглед на това участникът не изпълнява изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Елта- 90 М ООД.

3. Участник Ридаком ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

След проверка на представените мостри, от участника, е установено, че не се разтварят хомогенно, мътни са и не дават точни резултати при посявките и антибиограмите. С оглед на това участникът не изпълнява изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Ридаком ЕООД.

4. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<p>Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя</p> <ul style="list-style-type: none"> - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително. 	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
<p>Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол</p> <ul style="list-style-type: none"> - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл. 	Представена техническа спецификация/ каталози

След проверка на представените документи, от участника, е установено, че средите не са гранулирани. С оглед на това участникът не изпълнява изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Аквахим АД.

Обособена позиция № 173 / Заглавие на обособената позиция Позиция 173/Микробиология 9

1. Участник Елта- 90 М ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представена техническа спецификация/ каталози

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елта- 90 М ООД до по-нататъшно участие в процедурата

2. Участник Ридаком ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РИДАКОМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 174 / Заглавие на обособената позиция 174/Микробиология 10

1. Участник ЕЛТА- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елта- 90 М ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Ридаком ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РИДАКОМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 175 / Заглавие на обособената позиция 175/Микробиология 11

1. Участник Интер Бизнес 91 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Интер Бизнес 91 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 176 / Заглавие на обособената позиция 176/Микробиология 12

За тази обособена позиция няма участници.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 177 / Заглавие на обособената позиция 177/Микробиология
13

1. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

- ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	
---	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Елта- 90 М ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<ul style="list-style-type: none"> - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл. 	
--	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Елта- 90 М ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Ридаком ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Ридаком ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 178 / Заглавие на обособената позиция 178/Микробиология 14

1. Участник Ридаком ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Задължително представяне на мостри срещу подписан приемно-предавателен протокол - ОП2 – номенклатури от 1 до 51 вкл. - ОП5 – номенклатури 2,4,8 и 9 вкл. - ОП7 – номенклатури 1 и 4 вкл. - ОП8 – номенклатури от 1 до 3 вкл. - ОП9 – номенклатури 1 вкл. - ОП13 – номенклатури 1 и 7 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РИДАКОМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 179 / Заглавие на обособената позиция 179/Игли, спринцовки и режещи средства 1

1. Участник Фаркол АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фаркол АД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Истлинк България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е надлежно представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

В представеният превод на Пълномощно за търг от Шанхай Киндли Ентърпрайз Девелопмент Груп Ко, Лтд. (производител) е установено, че е адресирано общо към директори на болници в България и е валидно за 5 години, но не е посочена конкретна дата на неговото издаване и/или упоменаване на конкретен търг, за който е приложимо (валидно за българския превод и за английския текст). Също така е установено, че оригинала не е разписан.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Истлинк България ООД

3. Участник Софарма трейдинг АД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софарма трейдинг АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 180 / Заглавие на обособената позиция 180/Игли, спринцовки и режещи средства 2

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 181 / Заглавие на обособената позиция 181/Игли, спринцовки и режещи средства 3

1. Участник Бикомед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Бикомед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 182 / Заглавие на обособената позиция 182/Игли, спринцовки и режещи средства 4

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Софарма трейдинг АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софарма трейдинг АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 183 / Заглавие на обособената позиция 183/Неврохирургия 1

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 184 / Заглавие на обособената позиция 184/Неврохирургия 2

1. Участник Ви Енд Ди Сървисис ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Ви Енд Ди Сървисис ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 185 / Заглавие на обособената позиция 185/Неврохирургия 3
--

1. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 186 / Заглавие на обособената позиция 186/Неврохирургия 4

1. Участник Новимед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Новимед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 187 / Заглавие на обособената позиция 187/Неврохирургия 5

За тази обособена позиция няма допуснати участници.

Обособена позиция № 188 / Заглавие на обособената позиция 188/Неврохирургия 6

1. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РСР ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 189 / Заглавие на обособената позиция 189/Неврохирургия 7

1. Участник Вес Корект ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено, но не е надлежно

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- представените оторизационни писма от Globus Medical са копия, следователно не е изпълнено изискването на Възложителя същите да са в оригинал или нотариално заверено копие.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Вес Корект ЕООД

Обособена позиция № 190 / Заглавие на обособената позиция 190/Образна диагностика 1
--

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

спецификация /без цени/	
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 191 / Заглавие на обособената позиция 191/Образна диагностика 2
--

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 192 / Заглавие на обособената позиция 192/Образна диагностика 3
--

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

1. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фьоникс Фарма ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 193 / Заглавие на обособената позиция 193/Образна диагностика 4

1. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Фьоникс Фарма ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 194 / Заглавие на обособената позиция 194/Образна диагностика 5

1. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фьоникс Фарма ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 195 / Заглавие на обособената позиция 195/Образна диагностика 6

1. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фьоникс Фарма ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21

2. Участник Емония Фарматех България ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Емония Фарматех България ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 196 / Заглавие на обособената позиция 196/Образна диагностика 7

1. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фьоникс Фарма ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 197 / Заглавие на обособената позиция 197/Образна диагностика 8

1. Участник Фьоникс Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фьоникс Фарма ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 198 / Заглавие на обособената позиция 198/Образна диагностика 9

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 199 / Заглавие на обособената позиция 199/Общоболничен консуматив 1

1. Участник Етропал Трейд ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Етропал Трейд ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Фаркол АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е представено удостоверение от БТПП за МТИ ООД
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД**
София, бул. "Тотлебен" № 21

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва удостоверение за вписване в Българска Търговско-Промислена Палата /БТПП/ за официалния дистрибутор МТИ ООД на чуждестранен производител Coloplast A/S (отбелязан като производител на номенклатура 24) в България, както и оторизационно писмо, че МТИ ООД може да предлага продуктите на Coloplast A/S в България.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Фаркол АД

3. Участник Софарма трейдинг АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от	Не е представено за всички

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЗМИ	номенклатури
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсват декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху офертираните продукти с номенклатури от 25 до 62.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Софарма трейдинг АД

Обособена позиция № 200 / Заглавие на обособената позиция 200/Общоболничен консуматив 2

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 201 / Заглавие на обособената позиция 201/Общоболничен консуматив 3
--

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Не е представено EN

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Бурнас медикалс

Участникът е приложил превод за номенклатура 4, като са описани размерите на чувалите (стр.16 на офертата на участника), но в оригиналната извадка от каталога на производителя (стр.20 на офертата на участника) липсва размери, следователно превода и оригинала не съответстват.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

2. Участник Фаркол АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От представените документи, участникът е оферирал за номенклатура 4, медицински консуматив с каталожен номер N902. При направена проверка на представения каталог е установено, че при превода на продукта не е са преведени размерите на продукта, но в каталога са установени размерите 215x80см. Определените размери изисквани от Възложителя в техническата спецификация за тази номенклатура са 2.30м x 1.10м С оглед на това участникът не е изпълнил изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Фаркол АД

3. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено, без спецификация
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено за част от номенклатурите

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- в представената спецификация към техническата оферта на участника не са попълнени каталожните номера, които оферира участника.
- липсва Каталогзи, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти в номенклатура 4

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

4. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не отговаря

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсват каталози, технически данни, образци, описание за номенклатура 4 „Групни чували“. Приложената фотоснимка на медицинското изделие не съдържа размери и издръжливост на предлагания продукт и съответно не доказва дали оферирания консуматив съответства на техническата спецификация

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника АГАРТА-ЦМ ЕООД.

5. Участник Софарма трейдинг АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено за всички номенклатури
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Няма необходимата информация

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсват декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху офертираните продукти с номенклатури 1, 3, 4.
- в приложените каталози, технически данни, образци, описание за номенклатура 4 „Трупни чували“, не съдържа размери и издръжливост на предлагания продукт и съответно не доказва дали офертирания консуматив съответства на техническата спецификация

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Софарма трейдинг АД

Обособена позиция № 202 / Заглавие на обособената позиция 202/Общоболничен консуматив 4
--

1. Участник Софинформпродукт - Грозданов ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софинформпродукт - Грозданов ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<p>производителя</p> <ul style="list-style-type: none"> - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително. 	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено за част от производителите
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Turkuaz Saglik Hizmetleri Medikal Temizlik Kimyasal Urunler San. Tic. Ltd. Sti.
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

3. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 203 / Заглавие на обособената позиция 203/Общоболничен консуматив 5

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено за част от номенклатурите
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Бурнас медикалс и Ветро дизайн
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие за номенклатури 3, 4, 6

От приложените документи в офертата на участника става ясно, че

- номенклатура 6 „Пликчета за отпадъчни продукти с размери 20см x 10см, найлон, прозрачен“, е офертирано продукт с размери 150мм x 220мм, което не отговаря на заложените изисквания от Възложителя

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

2. Участник Соломед ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Не е приложено за част от производителите
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено за част от производителите
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва удостоверение за вписване в Българска Търговско-Промислена Палата /БТПП/ за официалния дистрибутор „Самоконтрол“ ООД на чуждестранен производител Microlife (отбелязан като производител част от номенклатурите) в България.
- приложените сертификати EN ISO 13485 и EN ISO 9001 на името на производителя Microlife AG са с валидност 20.12.2015г. С оглед на това обстоятелство към датата на подаване на офертите не са били валидни и не могат да бъдат приети.
- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 на името на производителя Jiangsu Yada AG. Приложения сертификат EN ISO 9001 е валиден до 11.06.2016г, следователно към датата на подаване на офертите не е бил валиден и не може да бъдат приет.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чие то предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

3. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Не е представено удостоверение за вписване в БТПП

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено за всички производители
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не отговаря за всички номенклатури

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва удостоверение за вписване в Българска Търговско-Промислена Палата /БТПП/ за официалния дистрибутор „Олитрейд България“ ООД на чуждестранен производител Unimark (отбелязан като производител за номенклатури 3 и 4) в България. В документите на участника има приложена декларация от Хангжоу Седжой Електроникс енд Инструментс Ко, с която декларира, че „Олитрейд България“ ООД е техен представител в България. От тази декларация не става ясно каква е връзката между Хангжоу Седжой Електроникс енд Инструментс Ко и производител Unimark (деклариран от участника за производство на номенклатури 3 и 4) и за когото е издадено оторизационно писмо.
- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя Unimark отбелязан като производител за номенклатури 3 и 4

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- От приложената информация за продукт с номенклатура 3 „Апарат за измерване на кръвно налягане със стетоскоп с иглен клапан“ не става ясно, дали предложеният продукт има иглен клапан, което е изискано от Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника АГАРТА–ЦМ ЕООД.

Обособена позиция № 204 / Заглавие на обособената позиция 204/Общоболничен консуматив 6

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не са представени за част от производителите
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не са представени за всички номенклатури
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не са представени за всички номенклатури
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие	Не са представени за

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	всички номенклатури
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не са представени за всички номенклатури

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя Draeger
- за оферираните медицински изделия за номенклатура 1 липсват Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие, Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

Обособена позиция № 205 / Заглавие на обособената позиция 205/Общоболничен консуматив 7
--

1. Участник Соломед ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД**
София, бул. "Тотлебен" № 21

на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник РСР ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие.
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника РСР ЕООД

3. Участник Медилон ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е приложено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 206 / Заглавие на обособената позиция 206/Общоболничен консуматив 8
--

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Бурнас медикалс
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

От приложените документи в офертата на участника:

- за оферирания продукт за номенклатура 1, не става ясно с каква перфорация е (през какъв размер), следователно не става ясно дали участникът се е съобразил с изискванията на Възложителя.
- за номенклатура 2, участникът е оферирал продукт с размери 60см x 50м, а Възложителят е изискал размери ширина 60-70см дължина от 100 до 110м. С оглед на това участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Допуска участника АГАРТА–ЦМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От приложените документи в офертата на участника:

- оферираният продукт за номенклатура 1 няма перфорация, следователно участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя.
- оферираният продукт за номенклатура 2 няма перфорация, също така няма информация дали предложените чаршафи са двупластови,

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

следователно участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя.

- за номенклатура 3, участникът е оферирал продукт с размери 90см x 180см, а Възложителят е изискал размери ширина 80см и дължина 180см. С оглед на това участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Аквахим АД.

Обособена позиция № 207 / Заглавие на обособената позиция 207/Общоболничен консуматив 9

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя ФВР
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

Представения превод на каталога не съответства с него, следователно не може да се разберат размерите на предложените продукти, следователно не може категорично да се каже, че участникът е спазил изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

2. Участник Екос Медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Екос Медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

4. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

5. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не отговаря

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- От приложената информация (инструкции и фотоснимки) за всички продукти не стават ясно размерите им. Приложени са с лошо качество фотоснимки, които са размазани. Поради това не става ясно дали оферираниите продукти отговарят на изисканите размери от Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника АГАРТА–ЦМ ЕООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

6. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 208 / Заглавие на обособената позиция 208/Общоболничен консуматив 10

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Ветро дизайн

От приложените документи в офертата на участника става ясно, че офертираните калцуни са за диспансер, а не както е заложено в документацията за машина модел SK-SA.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

2. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие
- липсва Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

Обособена позиция № 209 / Заглавие на обособената позиция 209/Общоболничен консуматив 11

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 210 / Заглавие на обособената позиция 210/Общоболничен консуматив 12

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът е приложил превод на Декларация за съответствие на предлаганите продукти, която декларация не съдържа превод на всички каталожни номера в нея. По този начин на български език няма преведи отбелязани каталожни номера в офертата на участника, що се отнася за описаните каталожни номера за контейнерите за опасни отпадъци. В инструкциите за употреба за опасни болнични отпадъци фигурират каталожните номера оферирани от участника за контейнери за остри отпадъци. За номенклатура 2 „за 5,00л“ е оферирано каталожен номер 222804, като при проверка в каталога под този номер е контейнер с вместимост 5,6л. С оглед на описаното, участникът не отговаря на изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

2. Участник Фаркол АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фаркол АД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

3. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не отговаря

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- участникът е приложил информация (инструкция за употреба) за контейнери за събиране на болнични и остри медицински отпадъци с обем 10л. Съгласно изискванията на Възложителя необходими са контейнери за остри отпадъци за 2,3л, 3.8л и 10л. Поради това не става ясно дали офертираните продукти отговарят на изисканите размери от Възложителя.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника АГАРТА–ЦМ ЕООД.

4. Участник Софарма трейдинг АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	
---	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софарма трейдинг АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 211 / Заглавие на обособената позиция 211/Общоболничен консуматив 13

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 212 / Заглавие на обособената позиция 212/Общоболничен консуматив 14

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
---	-------------

От приложените документи на офертата на участника за номенклатура 1 „Подлога, еднократна, размери 370 x 286 x 90мм“ е офертиран продукт с каталожен номер 19586. При проверка в каталога е установено, че офертирания продукт е с размери 440 x 270 x 95. С оглед на това участникът не отговаря на изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

2. Участник Соломед ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не отговаря

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- От приложената информация (фотоснимка) за всички оферирани продукти не стават ясни размерите им. Приложените снимки илюстрират само каталожния номер на продукта, но не и размерите им (техническите им данни). Поради това не става ясно дали оферираните продукти отговарят на изискваните размери от Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника АГАРТА-ЦМ ЕООД.

Обособена позиция № 213 / Заглавие на обособената позиция 213/Общоболничен консуматив 15

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Соломед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника АГАРТА–ЦМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 214 / Заглавие на обособената позиция 214/Трансфузионна хематология 1

1. Участник Антисел България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Мостри за обособена позиция 1 – номенклатури от 1 до 5 вкл.	Представено техническа спецификация/ каталози

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Антисел България ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 215 / Заглавие на обособената позиция 215/Трансфузионна хематология 2

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 216 / Заглавие на обособената позиция 216/Трансфузионна хематология 3

1. Участник Антисел България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Мостри за обособена позиция 1 – номенклатури от 1 до 5 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Антисел България ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 217 / Заглавие на обособената позиция 217/Трансфузионна хематология 4

1. Участник Антисел България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Мостри за обособена позиция 1 – номенклатури от 1 до 5 вкл.	Неприложимо

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Антисел България ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 218 / Заглавие на обособената позиция 218/Трансфузионна хематология 5

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 219 / Заглавие на обособената позиция 219/Трансфузионна хематология 6

За тази обособена позиция няма участници.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 220 / Заглавие на обособената позиция 220/Трансфузионна хематология 7

1. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Мостри за обособена позиция 1 – номенклатури от 1 до 5 вкл.	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

Предоставения каталог от участника е на чужд език и не е представен превод на български език. При разглеждане на описаните размери в предоставения каталог става ясно, че оферирания продукт за номенклатура 8 „Игли бъртерфлайки - за вакутейнери 0,8мм x 19мм x 178мм, 21G“ с каталожен номер 15321 отговаря на медицински продукт със следните размери 0,8мм x 20мм x 190мм, 21G. С оглед на това участникът не е изпълнил заложените изисквания в документацията.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД.

2. Участник Емония Фарматех България ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Не е представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Не е представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Не е представено
Мостри за обособена позиция 1 – номенклатури от 1 до 5 вкл.	Неприложимо

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ
- ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган
- Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие
- всички представени каталози са на чужд език без превод на български език
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език

Поради факта, че участникът е приложил каталог в друга Обособена позиция, комисията го е разгледала като са установени следните несъответствия с изискванията на Възложителя:

- за номенклатура „Затворена система за серум с гел 3.5 мл.“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер KJ040AS. След направена проверка на приложените документи е установено, че под този каталожен номер медицинският консуматив е с обем 4мл, което не отговаря на заложените изисквания в документация.
- за номенклатура „Затворена система с натриев хепарин 4 мл.“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер KJ040LH. След направена проверка на приложените документи е установено, че под този каталожен номер медицинският консуматив е с литиев хепарин, което не отговаря на заложените изисквания в документация.
- за номенклатура „Игли бъртерфлайки - за вакутейнери 0,8мм x 19мм x 178мм, 21G“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер 26764. След направена проверка на приложените документи е установено, че под този каталожен номер медицинският консуматив е с дължина на шлауха 12“ = 305мм, което не отговаря на заложените изисквания в документация.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Емония Фарматех България ЕООД

3. Участник Диамед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Мостри за обособена позиция 1 – номенклатури от 1 до 5 вкл.	Неприложимо
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Диамед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 221 / Заглавие на обособената позиция 221/Патология 1
--

1. Участник Ди Ем Джи Клиник ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено, не е представена приложената спецификация
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
----------------------------	--

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва приложена спецификация, част от техническата оферта, от която да е видно производителя и каталожния номер, който оферира участникът за съответната номенклатура. С оглед на това не може да се установи за всяка номенклатура предвидения производител и съответствието с заложените изисквания на Възложителя

Представени са оторизационни писми от производител Bio Optica и PFM Medical, но поради факта, че липсва спецификацията, част от техническата оферта не може да се установи дали са приложени за всички предвидени от участника, както и кой производител кое медицински изделие ще произвежда.

В оторизационното писмо от PFM Medical е записано: „...Ди Ем Джи Клиник ЕООД няма изключителна оторизация да предлага за продажби и обслужване всички горепосочени продукти за територията на България и да участва във всякакви търгове...“. Следователно участникът не е оторизиран.

Също така част от приложените Декларации за съответствие не са преведени изцяло на български език. Приложения каталог също не е на български език.

Поради всичко описано, участникът не отговаря на изискванията на изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Ди Ем Джи Клиник ЕООД.

2. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено за част от производителите
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя Carl Roth

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медицинска Техника Инженеринг ООД.

3. Участник Емония Фарматех България ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или	Не е представено, за част от

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	производителите
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено за част от производителите EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено за част от номенклатурите
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено за част от номенклатурите
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено за част от номенклатурите
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено за част от номенклатурите
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено за част от номенклатурите

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя за Емония Биотех ООД

За производителя Citotest, отбелязан като производител на номенклатури от 34 до 73, както и за посочените медицински изделия:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ
- липсва ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ
- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие
- липсват Кataloзи, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отгм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Емония Фарматех България ЕООД

4. Участник Аквахим АД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От представените документи за оферирания медицински изделия, са установени следните разминавания с изискванията на Възложителя:

- номенклатура 1 „Парафин на гранули на основата на високопречистени парафини и полимери с ниско молекулно тегло, без DMSO, температура на топене 56°C, опаковка до 5 кг“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер DP030980. При проверка на каталожния номер е установено, че предлагания продукт е в опаковка 6x2кг, следователно не изпълнено изискването на възложителя.
- номенклатура 10 „Лепило за покривни стъкла, водоразтворимо, подходящо за ИХХ, опаковка до 50 мл“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер DPТА-125-АМ. При проверка на каталожния номер е установено, че предлагания продукт е 125мл, следователно не изпълнено изискването на възложителя.
- номенклатура 34 „Предметни стъкла с двойно матиран край, шлифовани, 50 бр./оп.“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер DP0610TSC. При проверка на каталожния номер е установено, че предлагания продукт е 1000бр/оп, следователно не изпълнено изискването на възложителя.
- номенклатура 45 „Контейнери за биопсични/оперативни материали, 50 мл.“, участникът е оферирал продукт с каталожен номер DP070015R. При проверка на каталожния номер е установено, че предлагания продукт е с обем 60мл, следователно не изпълнено изискването на възложителя.
- от номенклатура 46 до номенклатура 51 Възложителя е изискал контейнерите да бъдат с надпис. С оглед на предложените продукти и при проверка на същите в каталога е установено, че предлаганите от участника контейнери са без надпис.
- от номенклатура 52 до номенклатура 57 Възложителя е изискал форми за отливане на парафин с определени размери. С оглед на предложените продукти и при проверка на същите в каталога е установено, че предлаганите от участника форми не отговарят на изисканите. Пример за номенклатура 1 размерите дадени от Възложителя са 7x7x5см, а оферирания от участника са 7x7x6. Аналогично е и при другите номенклатури до 57 включително.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Аквахим АД.

Обособена позиция № 222 / Заглавие на обособената позиция 222/Патология 2

1. Участник Омнимед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Допуска участника Омнимед ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 223 / Заглавие на обособената позиция 223/Патология 3

1. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Аквахим АД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 224 / Заглавие на обособената позиция 224/Операционен консуматив 1

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 225 / Заглавие на обособената позиция 225/Операционен консуматив 2

1. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника АГАРТА–ЦМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Обособена позиция № 226 / Заглавие на обособената позиция 226/Операционен консуматив 3

1. Участник Булмар МЛ ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Булмар МЛ ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Аквахим АД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От представените документи за офериранияте медицински изделия, са установени следните разминавания с изискванията на Възложителя:

- в номенклатура 1 размерите на адхезивните чаршафи трябва да е 90x75см, участникът е оферирал продукт с адхезивен чаршаф с размери 75x100см., следователно не е изпълнено изискването на Възложителя. Аналогично е и за номенклатури 2 и 3
- в номенклатура 4 размерите на стерилните двуслойни операционни чаршафи трябва да са 150x200см, участникът е оферирал продукт с

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

размери на чаршафа 150x180см., следователно не е изпълнено изискването на Възложителя.

- в номенклатура 6 размерите на стерилните двуслойни операционни чаршафи трябва да са 180x150см, като трябва да са подсилени с допълнителна абсорбация. Участникът е оферирал продукт с размери на чаршафа 160x180см., като не става ясно дали е подсилен, следователно не е изпълнено изискването на Възложителя. Аналогично е и за номенклатура 7
- в номенклатура 9 има определен от Възложителя отвор с ф8см. Участникът е оферирал продукт, за който не става ясно големината на отвора, следователно не може да се каже, че е изпълнено изискването на Възложителя. Аналогично е и за номенклатура 10
- в номенклатура 11 чаршафа трябва да има разрез с размери 6x65см. Участникът е оферирал продукт с размери на чаршафа 15x75см., следователно не е изпълнено изискването на Възложителя. Аналогични разминавания в размерите са установени и за номенклатура 12, 13
- в номенклатура 14 размерите на чаршафа трябва да са 175x240см. Участникът е оферирал продукт с размери на чаршафа 150x240см., следователно не е изпълнено изискването на Възложителя
- от номенклатури 23 до 30 е установено разминаване на изисканите от Възложителя размери за попиващите кърви и оферираните от участника, съгласно описаните каталожни номера. Също така от каталога не става ясно дали оферираните продукти имат лепенки и хартиена лента колан. Следователно не е изпълнено изискването на Възложителя. Аналогично е и за оферирания продукт за номенклатура 35 – разминават се размерите на изисканата попиващата кърпа
- оферираните продукти (каталожни номера) за номенклатури от 31 до 34 от участника не са открити в приложения каталог от участника.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Аквахим АД

Обособена позиция № 227 / Заглавие на обособената позиция 227/Операционен консуматив 4

1. Участник Булмар МЛ ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

спецификация /без цени/	
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Булмар МЛ ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 228 / Заглавие на обособената позиция 228/Операционен консуматив 5

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 229 / Заглавие на обособената позиция 229/Операционен консуматив 6

1. Участник Фаркол АД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фаркол АД до по-нататъшно участие в процедурата

2. Участник Софарма трейдинг АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
---	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Софарма трейдинг АД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Аквахим АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

От представените документи за оферираниите медицински изделия, са установени следните разминавания с изискванията на Възложителя:

- от оферираниите продукти за номенклатури от 1 до 11 не става ясно дали са с или без допълнителни връзки. С оглед на това не може да се каже, че участникът се е съобразил с изискванията на Възложителя.
- от оферираниите продукти за номенклатури 14, 15, 17 и 18 са установени разминавания в изисканите от Възложителя размери на чаршафите. Като например за номенклатура 14 е заложен чаршаф с размери 70/70, а участникът е оферирал чаршаф с размери 75/75. Аналогично е и за другите номенклатури. С оглед на това участникът не се е съобразил с изискванията на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Аквахим АД

Обособена позиция № 230 / Заглавие на обособената позиция 230/Стерилизация 1
--

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

продукти на български език	
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя VP Streclin
- липсва копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя SPS Medical. Представено е писмо от SPS Medical, в което отбелязват, че фирмата е регистрирана в Американската администрация по храни и лекарства (FDA), като регламентът на FDA за системи за качество е изключително близък до стандартите EN ISO 13485 и EN ISO 9001. В документацията за участие е описано, че участниците може да представят еквивалентни сертификати на EN ISO 13485 и EN ISO 9001. Вземайки под внимание декларираното от участника FDA не е еквивалентен, а е близък, поради което не може да се приеме за изпълняване на условието на Възложителя.
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медицинска Техника Инженеринг ООД.

2. Участник Медилон ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медилон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено за част от производителите

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие
- липсва Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя HAWO
- част от приложените каталози не са преведени на български език, следователно участникът не се е съобразил с изискването на Възложителя всички документи на чужд език да бъдат преведени на български език
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

От приложените документи за офертирания продукт за номенклатура 3 „Тестове за контрол на излагането – адхезивна лента с индикатор за пара 19мм/50м“ е установено разминаване от изисканите размери. Под описания каталожен номер за тази номенклатура (от каталога) са установени следните размери на лентата 18мм, следователно участникът не е изпълнил изискванията на Възложителя

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: *„...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“*

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника РИДАКОМ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 231 / Заглавие на обособената позиция 231/Стерилизация 2

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя SPS Medical. Представено е писмо от SPS Medical, в което отбелязват, че фирмата е регистрирана в Американската администрация по храни и лекарства (FDA), като регламентът на FDA за системи за качество е изключително близък до стандартите EN ISO 13485 и EN ISO 9001. В документацията за участие е

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

описано, че участниците може да представят еквивалентни сертификати на EN ISO 13485 и EN ISO 9001. Вземайки под внимание декларираното от участника FDA не е еквивалентен, а е близък, поради което не може да се приеме за изпълняване на условието на Възложителя.

- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медицинска Техника Инженеринг ООД.

2. Участник Медилон ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

3. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие
- приложения каталог не е преведен на български език, следователно участникът не се е съобразил с изискването на Възложителя всички документи на чужд език да бъдат преведени на български език
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

4. Участник Ридаком ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Ридакон ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 232 / Заглавие на обособената позиция 232/Стерилизация 3

1. Участник Вакнак Медикал ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Вакпак Медикал ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

От представените документи, участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 8 „Ролки гладко фолио с индикатор за пара, формалдехид и ЕО 38см/200м“ – оферирания продукт от участника с каталожен номер 112.113 е с размери 350мм/200м (видно от приложения каталог и превод от участника), което не отговаря на изискванията заложи в документацията;
- номенклатура 9 „Ролки гладко фолио с индикатор за пара, формалдехид и ЕО 42см/200м“ – оферирания продукт от участника с каталожен номер 112.114 е с размери 400мм/200м (видно от приложения каталог и превод

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

от участника), което не отговаря на изискванията заложиени в документацията;

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

3. Участник Екос Медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Екос Медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено
--	------------------

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медицинска Техника Инженеринг ООД.

5. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено – липсва информация за отделни номенклатури
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

В приложените документи за оферирания медицински изделия, от участника, липсват искани размери по номенклатури 3, 8 и 9. За номенклатура 3, участникът предвижда да достави продукт с каталожен №NWFL125200, който номер не е намерен в предоставения каталог. За номенклатура 8, участникът предвижда да достави продукт с каталожен №NWFL35200, който отговаря на размери 350мм x 200мм, а Възложителят е изискал за тази номенклатура размери 38см/200мм, следователно участникът не е изпълнил изискването. За номенклатура 9, участникът предвижда да достави продукт с каталожен №NWFL40200, който отговаря на размери 400мм x 200мм, а Възложителят е изискал за тази номенклатура размери 42см/200мм, следователно участникът не е изпълнил изискването.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

6. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	БТПП
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва удостоверение за вписване в Българска Търговско-Промислена Палата /БТПП/ за официалния дистрибутор „Медикалпарк“ ЕООД на чуждестранен производител ДОРТ-А ТЪП МАЛЗЕМЕЛЕРИ САН.ИТХ. ТИДЖ. ЛТД. ШТИ в България. В документите на участника има приложено удостоверение от Агенция по вписването за „Медикалпарк“ ЕООД, което удостоверение не е аналогично с изисканото от Възложителя удостоверение за вписване в Българска Търговско-Промислена Палата /БТПП/ за официалния дистрибутор.
- липсва декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника АГАРТА–ЦМ ЕООД.

7. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена
--	------------------

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие
- в приложените документи няма технически данни на офертираното медицинско изделие, следователно не може да се каже, че участникът се е съобразил с изискванията на Възложителя.
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

8. Участник Истлинк България ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

В представения образец на Техническа оферта на участника т.1 е записано *„Участваме по обособена позиция 233, която се явява съответно позиция 3 от Раздел Стерилизация...“*, приложената към него техническа спецификация отговаря на позиция 3 от Раздел Стерилизация, но обособената позиция е 232.

В представеният превод на Пълномощно от Анцин Канминна Пекинг Ко. Лтд. (производител) е установено, че е дрсирано общо към директори на болници в България и е валидно за 5 години, но не е посочена конкретна дата на неговото издаване и/или упоменаване на конкретен търг, за който е приложимо (валидно за българския превод и за английския текст). Също така е установено очевидно разминаване в превода на български език, по отношение на това, че в българския превод фигурира датата Май 2016г, а в английската версия липсва подобна дата.

За предложените медицински изделия, от участника за номенклатури 3, 8 и 9 не е ясно какви размери са, поради факта, че посочените каталожни номера не фигурира в приложния каталог. Видно от каталога необходимите размери за тези номенклатури липсват. Също така от представените документи не става ясно дали консумативите отговарят на Допълнителните изисквания на възложителя към този раздел, които са част от Документацията за обществената поръчка.

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: *„...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чие то предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“*

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Истинк България ООД

Обособена позиция № 233 / Заглавие на обособената позиция 233/Стерилизация 4

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

1. Участник Сервизмед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сервизмед ООД до по-нататъшно участие в процедурата

2. Участник Вакнак Медикал ООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Вакпак Медикал ООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
---	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>предложение на участника</i>	
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

От представените документи, участникът не става ясно дали офертираните медицински изделия са с индикатор за формалдехид.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

4. Участник Екос Медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Екос Медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

5. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медицинска Техника Инженеринг ООД.

6. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено – липсва информация за отделни номенклатури
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификата за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

В приложените документи за офертираните медицински изделия, от участника, липсват искани размери по номенклатури 1 и 4. За номенклатура 1, участникът предвижда да достави продукт с каталожен №NWGS751001, който номер не е намерен в предоставения каталог. За номенклатура 4, участникът предвижда да достави продукт с каталожен №NWGS20100, който отговаря на размери 200мм x 55мм x 100м, а Възложителят е изискал за тази номенклатура размери 20см/5см/100м, следователно участникът не е изпълнил изискването.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

7. Участник АГАРТА-ЦМ ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Не е представено БТПП

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва удостоверение за вписване в Българска Търговско-Промислена Палата /БТПП/ за официалния дистрибутор „Медикалпарк“ ЕООД на чуждестранен производител ДОРТ-А ТЪП МАЛЗЕМЕЛЕРИ САН.ИТХ. ТИДЖ. ЛТД. ШТИ в България. В документите на участника има приложено удостоверение от Агенция по вписването за „Медикалпарк“ ЕООД, което удостоверение не е аналогично с изисканото от Възложителя удостоверение за вписване в Българска Търговско-Промислена Палата /БТПП/ за официалния дистрибутор.
- липсва декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника АГАРТА–ЦМ ЕООД.

8. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие
- в приложения каталог не са упоменати технически данни на медицинския продукт, следователно не може да се счита, че участникът се е съобразил с изискванията на Възложителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

9. Участник Истлинк България ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

В представения образец на Техническа оферта на участника т.1 е записано „Участваме по обособена позиция 234, която се явява съответно позиция 4 от Раздел Стерилизация...“, приложената към него техническа спецификация отговаря на позиция 4 от Раздел Стерилизация, но обособената позиция е 233.

В представеният превод на Пълномощно от Анцин Канминна Пекинг Ко. Лтд. (производител) е установено, че е дрсирано общо към директори на болници в България и е валидно за 5 години, но не е посочена конкретна дата на неговото издаване и/или упоменаване на конкретен търг, за който е приложимо (валидно за българския превод и за английския текст). Също така е установено очевидно разминаване в превода на български език, по отношение на това, че в българския превод фигурира датата Май 2016г, а в английската версия липсва подобна дата.

Оферираниите от участника медицински консумативи не отговарят на исканите от Възложителя размери във всички номенклатури, установено след сравняване с приложения каталог.

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Истлинк България ООД

Обособена позиция № 234 / Заглавие на обособената позиция 234/Стерилизация 5
--

1. Участник Вакнак Медикал ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
--	-----------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Вакпак Медикал ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Химтекс ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

От представените документи, участникът не изпълнява изискванията на Възложителя в следните номенклатури:

- номенклатура 3 „Опаковъчна креп хартия – 90см/90см“ – оферирания продукт от участника с каталожен номер 113.004 е с размери 100см/100см (видно от приложения каталог и превод от участника), което не отговаря на изискванията заложиени в документацията;

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- номенклатура 4 „Опаковъчна креп хартия – 120см/120см“ – оферирания продукт от участника е с каталожен номер 113.005, като е установено, че участникът не е приложил извадка от каталога на производителя с този каталожен номер и съответно не може да се видят размерите, които отговарят на него.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнител“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Химтекс ЕООД

3. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено EN ISO 13485
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представено

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медицинска Техника Инженеринг ООД.

4. Участник Медилон ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Не е представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Медилон ЕООД

5. Участник ГЮС ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие
- в приложения каталог не са упоменати технически данни на медицинския продукт, следователно не може да се счита, че участникът се е съобразил с изискванията на Възложителя
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 235 / Заглавие на обособената позиция 235/Стерилизация 6

1. Участник Инфомед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Инфомед ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Вакнак Медикал ООД

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА "Н.И.ПИРОГОВ" ЕАД
София, бул. "Тотлебен" № 21**

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Предоставено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника **Вакпак Медикал ООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

3. Участник ГЮС ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
---	------------------

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

<i>предложение на участника</i>	
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Не е представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Не е представена

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- в приложената спецификация, част от техническата оферта, не са попълнени колоните за каталожните номера и производителя, който възнамерява да използва участника. С оглед на това документа не е легитимен и не може да се определи, кой производител е оферирал участника към коя номенклатура и съответно да се проверят

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД**
София, бул. “Тотлебен” № 21

представените документи и дали оферираните продукти съответстват на изискванията на Възложителя.

- липсва Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие
- липсва Декларация за съвместимост с наличната апаратура

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника ГЮС ООД.

Обособена позиция № 236 / Заглавие на обособената позиция 236/Стерилизация 7

1. Участник Сервизмед ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено
Декларация за съвместимост с наличната апаратура	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сервизмед ООД до по-нататъшно участие в процедурата

Обособена позиция № 237 / Заглавие на обособената позиция 237/Травматология и ортопедия 1
--

1. Участник Фаркол АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

ЗМИ	
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Фаркол АД до по-нататъшно участие в процедурата

Обособена позиция № 238 / Заглавие на обособената позиция 238/Травматология и ортопедия 2

1. Участник Екос Медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Екос Медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 239 / Заглавие на обособената позиция 239/Травматология и ортопедия 3

1. Участник Ви Енд Ди Сървисис ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Ви Енд Ди Сървисис ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 240 / Заглавие на обособената позиция 240/Травматология и ортопедия 4

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 241 / Заглавие на обособената позиция 241/Травматология и ортопедия 5

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 242 / Заглавие на обособената позиция 242/Травматология и ортопедия 6

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 243 / Заглавие на обособената позиция 243/Травматология и ортопедия 7

1. Участник Сико - Фарма ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Сико - Фарма ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 244 / Заглавие на обособената позиция 244/Травматология и ортопедия 8

1. Участник Имплант-Г ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в	Неприложимо (участникът си е производител)

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Имплант-Г ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Титаника 2008 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Титаника 2008 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 245 / Заглавие на обособената позиция 245/Травматология и ортопедия 9

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 246 / Заглавие на обособената позиция 246/Травматология и ортопедия 10

1. Участник Титаника 2008 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Титаника 2008 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 247 / Заглавие на обособената позиция 247/Травматология и ортопедия 11

1. Участник Титаника 2008 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Титаника 2008 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. Участник Айф Фарма ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители,	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Айф Фарма ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 248 / Заглавие на обособената позиция 248/Травматология и ортопедия 12

1. Участник ЮСС Медика ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника ЮСС Медика ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 249 / Заглавие на обособената позиция 249/Травматология и ортопедия 13

1. Участник Титаника 2008 ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Титаника 2008 ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 250 / Заглавие на обособената позиция 250/Травматология и ортопедия 14

1. Участник Ортомед Трейдинг ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Ортомед Трейдинг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 251 / Заглавие на обособената позиция 251/Урология 1

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е предоставен
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие
- приложените каталози са на чужд език, следователно участникът не е изпълнил изискванията на Възложителя за превод на български език.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

Обособена позиция № 252 / Заглавие на обособената позиция 252/Урология 2

1. Участник Соломед ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 от ЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Не е предоставен
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено, но на чужд език

Участникът не е представил всички задължителни части и елементи изискани от Възложителя в Раздел „Подготовка, съдържание и подаване на офертата“ (от стр.11 до стр.13) от Документацията за участие в обществената поръчка, а именно:

- липсва Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

- приложените каталози са на чужд език, следователно участникът не е изпълнил изискванията на Възложителя за превод на български език.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка:

- стр.15 Раздел „Провеждане на процедурата, класиране и определяне на изпълнителя“: „...Комисията предлага за отстраняване от участие в процедурата участник, който: ... с) чието предложение е непълно или не отговаря на условията на тази документация и изискванията на Възложителя ...“

С оглед изложеното, на основание чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП /отм/, Комисията предлага за отстраняване от участие участника Соломед ЕООД.

Обособена позиция № 253 / Заглавие на обособената позиция 253/Урология 3

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 254 / Заглавие на обособената позиция 254/Урология 4

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 255 / Заглавие на обособената позиция 255/Урология 5

1. Участник Медицинска Техника Инженеринг ООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Медицинска Техника Инженеринг ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 256 / Заглавие на обособената позиция 256/Съдова хирургия 1
--

1. Участник Кардио Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя - оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	Представено
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод	Представено

**УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21**

на български език	
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Кардио Медикал ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция № 257 / Заглавие на обособената позиция 257/Съдова хирургия 2

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 258 / Заглавие на обособената позиция 258/Съдова хирургия 3

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 259 / Заглавие на обособената позиция 259/Съдова хирургия 4

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 260 / Заглавие на обособената позиция 260/Съдова хирургия 5

За тази обособена позиция няма участници.

Обособена позиция № 261 / Заглавие на обособената позиция 261/Съдова хирургия 6

1. Участник Кардио Медикал ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Техническа оферта – по образец, с приложена спецификация /без цени/	Представено
Оригинал оторизация /пълномощно/ за продажба на съответните медицински изделия на името на кандидата или участника за територията на Р.България, издадена от производителя	Представено

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21

- оригинал или нотариално заверено копие - издадено от български и/или чуждестранни производители, като в случай, че е на чужд език следва да се представи в официален превод. В случай че оторизационното писмо е издадено от представителства или официални дистрибутори на чуждестранен производител в България, представянето на удостоверение за вписване в БТПП за същия е задължително.	
Копие на сертификат за съответствие със стандарти EN ISO 13485 и EN ISO 9001 или еквивалентни на името на производителя	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставено от производителя или неговия упълномощен представител – копие на оригинала и в легализиран превод на български език	Представено
ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган – копие на оригинала и в превод на български език	Представено
Декларация за нанесена „СЕ“ маркировка върху медицинското изделие, в съответствие със изискванията на чл.8 и чл.15 отЗМИ	Представено
Инструкция за употреба на предлаганото медицинско изделие на български език, а медицинските изделия, за които не се изисква инструкции за употреба, съгласно чл.16, ал.2 от ЗМИ, участникът следва да представи макет на опаковката на медицинските изделия с графично изображение на „СЕ“ маркировка – на хартиен или на магнитен носител	Представено
Каталози, технически данни, образци, описание и/или фотоснимки на медицинските изделия на предлаганите продукти на български език	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:

Допуска участника Кардио Медикал ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

На основание чл. 69а, ал. 3 от ЗОП /отм/ комисията ще обяви чрез съобщение в профила на купувача датата, часа и мястото на отваряне на ценовите оферти. Съобщението ще съдържа и резултатите от допуснатите до отварянето на ценовите предложения участници.

С извършване на гореописаните действия приключи закритото заседание на Комисията.

Настоящият протокол е изготвен на 27.03.2017г. в 15:00часа

Особено мнение от членовете на комисията не бе изказано.

УНИВЕРСИТЕТСКА МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ И СПЕШНА
МЕДИЦИНА “Н.И.ПИРОГОВ” ЕАД
София, бул. “Тотлебен” № 21

Комисията приема единодушно констатираното по-горе и членовете и се подписват в състав, както следва:

КОМИСИЯ :

Председател:/п/*..... /Петър Найденов/

Членове:

1. /п/*..... / маг.фарм. Антон Авджиев /

2. /п/*..... / маг.фарм. Елисавета Димитрова /

3. /п/*..... / адв. Ваня Толева/

4. /п/*..... /Елена Чернева /

* подписът е заличен съгласно чл.2 от ЗЗЛД