

ПРОТОКОЛ №2

Днес, 09.05.2018г., 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 № РД-26-548/26.03.2018г., издадена от 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 за нуждите на УМБАЛСМ „Н. И. Пирогов” ЕАД”,** открита с Решение № РД-26-302/13.02.2018г. на Изпълнителния директор на УМБАЛСМ „Н.И.Пирогов” ЕАД.

Комисията е в следния състав:

Председател: адв.Ваня Толева – правоспособен юрист

Членове:

1. Христина Лекова – нач. отдел Обществени поръчки
2. Антон Авджиев – нач. болнична аптека
3. Елисавета Димитрова – маг. фарм. болнична аптека
4. Елена Чернева – външен експерт

Резервни членове на комисията:

1. Николета Авджиева - юрисконсулт
2. доц.д-р Валентин Мушеков – клиника Диализно лечение

Комисията е в пълен състав.

Работата на комисията премина при следният дневен ред:

1. Проверка на представените допълнителни документи;
2. Разглеждане и проверка за съответствие с изискванията на документацията относно изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от Възложителя;

Съгласно решението на Комисията отразено в Протокол №1 от 26.03.2018г с констатации, относно направената проверка за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от Възложителя, е установено следното: Протокол №1 от 26.03.2018г е изпратен до всички участници и е публикуван в профила на купувача. Сроктът, посочен за предоставяне на изискуемите документи е 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на Протокола. В „УМБАЛСМ Н.И.Пирогов” ЕАД са постъпили допълнителни документи от следните участници:

Вх.№	Участник	Дата на получаване на Протокол 1 от участника	Дата и час на получаване на Допълнителните документи
1193-ОП	„Лион” ЕООД	24.04.2018г	25.04.2018г, 12:15
1194-ОП	„Ортосинтез-1” ЕООД	24.04.2018г	25.04.2018г, 13:25
1197-ОП	„Бикомед” ООД	24.04.2018г	26.04.2018г, 15:10
1198-ОП	„Фьоникс фарма” ЕООД	24.04.2018г	27.04.2018г, 8:45
1200-ОП	„Соломед” ЕООД	24.04.2018г	27.04.2018г, 12:05
1201-ОП	„ГЮС” ООД	25.04.2018г	27.04.2018г, 14:30
1203-ОП	"ДЪЧМЕД ИНТЕРНЕСАНЪЛ" ЕООД	24.04.2018г	30.04.2018г, 8:40
1206-ОП	"ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД	24.04.2018г	30.04.2018г, 11:45
1207-ОП	"Истлинк България" ООД	24.04.2018г	30.04.2018г, 11:50
1210-ОП	"Алвимед" ООД	24.04.2018г	30.04.2018г, 14:00
1211-ОП	"Софарма трейдинг" АД	25.04.2018г	30.04.2018г, 14:30
1213-ОП	"ЕЛПАК - ЛИЗИНГ" ЕООД	25.04.2018г	02.05.2018г, 10:00
1214-ОП	"АЙФ ФАРМА" ООД	25.04.2018г	02.05.2018г, 11:10

Комисията пристъпи към проверка на съответствието на документите, включително допълнително представените, с изискванията за подбор, поставени от Възложителя, по реда на постъпване на офертите:

1. "ЮСС МЕДИКА" ООД, с оферта № 1140-ОП/16.03.2018г в 12:20 часа - Обособени позиции 57, 62

Комисията установи, че не е налице липса, непълнота и несъответствие на информацията, представена от участника. Не е налице, нередовност, както и не е налице фактическа грешка. Не е налице несъответствие с изискванията към личното състояние на участника.

С оглед изложените по-горе констатации, комисията единодушно **ДОПУСКА до по-нататъшно участие в процедурата участника: "ЮСС МЕДИКА" ООД**

2. "АКВАХИМ" АД, с оферта № 1145-ОП/21.03.2018г в 11:30 часа - Обособени позиции 68

Комисията установи, че не е налице липса, непълнота и несъответствие на информацията, представена от участника. Не е налице, нередовност, както и не е налице фактическа грешка. Не е налице несъответствие с изискванията към личното състояние на участника.

С оглед изложените по-горе констатации, комисията единодушно **ДОПУСКА до по-нататъшно участие в процедурата участника: "АКВАХИМ" АД**

3. "ОРТОСИНТЕЗ-1" ЕООД, с оферта № 1147-ОП/21.03.2018г в 13:35 часа - Обособени позиции 63

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ОРТОСИНТЕЗ-1" ЕООД

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "ОРТОСИНТЕЗ-1" ЕООД.

4. "АЙФ ФАРМА" ООД, с оферта № 1149-ОП/ 22.03.2018г в 08:33 часа - Обособени позиции 60

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "АЙФ ФАРМА" ООД

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "АЙФ ФАРМА" ООД.

5. "ЛИОН" ЕООД, с оферта № 1150-ОП/ 22.03.2018г в 10:40 часа - Обособени позиции 65

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ЛИОН" ЕООД

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор.

Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "ЛИОН" ЕООД.

6. "ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД, с оферта № 1151-ОП/ 22.03.2018г в 12:20 часа - Обособени позиции 61

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД.

7. "ДЪЧМЕД ИНТЕРНЕСАНЪЛ" ЕООД, с оферта № 1152-ОП/ 22.03.2018г в 12:35 часа - Обособени позиции 7, 9, 13

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ДЪЧМЕД ИНТЕРНЕСАНЪЛ" ЕООД
- Образец №5 Списък по чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, във връзка с чл. 44, ал. 1 от ППЗОП

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "ДЪЧМЕД ИНТЕРНЕСАНЪЛ" ЕООД.

8. **"БИКОМЕД" ООД**, с оферта № 1153-ОП/ 22.03.2018г в 14:50 часа - Обособени позиции 15, 67

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "БИКОМЕД" ООД
- Образец №5 Списък по чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, във връзка с чл. 44, ал. 1 от ППЗОП

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника **"БИКОМЕД" ООД**.

9. **"ЕЛПАК - ЛИЗИНГ" ЕООД**, с оферта № 1154-ОП/23.03.2018г в 9:45 часа - Обособени позиции 6

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ЕЛПАК - ЛИЗИНГ" ЕООД
- Извадка от АОП
- Копие от договор

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника **"ЕЛПАК - ЛИЗИНГ" ЕООД**.

10. "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД, с оферта № 1155-ОП/23.03.2018г в 10:20 часа - Обособени позиции 64, 65

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД
- Копие от Приемо предавателни протоколи
- Копие от Удостоверения за добро изпълнение

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "СОФАРМА ТРЕЙДИНГ" АД.

Председателят на комисията закри заседание на комисията и насрочи ново закрито заседание за 10.05.2018г в 10:00ч, на което продължи с разглеждането по същество на представените в опаковката документи на участниците, изразяващо се в проверка за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

Комисията продължи своята работа по разглеждане по същество на представените в опаковката документи на участниците, изразяващо се в проверка за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор на 10.05.2018г в 10:00ч в непроменен състав.

11. "ГЮС" ООД, с оферта № 1156-ОП/23.03.2018г в 10:49 часа - Обособени позиции 1

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ГЮС" ООД
- Образец №5 Списък по чл. 54, ал. 2 и чл. 55, ал. 3 от ЗОП, във връзка с чл. 44, ал. 1 от ППЗОП

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "ГЮС" ООД.

12. "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД, с оферта № 1157-ОП/23.03.2018г в 10:55 часа - Обособени позиции 12, 15, 67

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД.

13. "ВЕС КОРЕКТ" ЕООД, с оферта № 1158-ОП/23.03.2018г в 11:33 часа - Обособени позиции 59

Комисията установи, че не е налице липса, непълнота и несъответствие на информацията, представена от участника. Не е налице, нередовност, както и

не е налице фактическа грешка. Не е налице несъответствие с изискванията към личното състояние на участника.

С оглед изложените по-горе констатации, комисията единодушно **ДОПУСКА до по-нататъшно участие в процедурата участника: "ВЕС КОРЕКТ" ЕООД**

14. "СОЛОМЕД" ЕООД, с оферта № 1159-ОП/23.03.2018г в 11:51 часа - Обособени позиции 12, 36, 46

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "СОЛОМЕД" ЕООД

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "СОЛОМЕД" ЕООД.

15. "АЛВИ МЕД" ООД, с оферта № 1160-ОП/23.03.2018г в 11:58 часа - Обособени позиции 65

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "АЛВИ МЕД" ООД
- Копие от ISO 9001:2015

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор.

Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника "АЛВИ МЕД" ООД.

16. "АГАРТА-ЦМ" ЕООД, с оферта № 1161-ОП/23.03.2018г в 13:33 часа - Обособени позиции 65

Комисията установи, че не е налице липса, непълнота и несъответствие на информацията, представена от участника. Не е налице, нередовност, както и не е налице фактическа грешка. Не е налице несъответствие с изискванията към личното състояние на участника.

С оглед изложените по-горе констатации, комисията единодушно **ДОПУСКА** до по-нататъшно участие в процедурата участника: "АГАРТА-ЦМ" ЕООД

17. "БУЛМАР МЛ" ООД, с оферта № 1162-ОП/23.03.2018г в 13:41 часа - Обособени позиции 46

Комисията установи, че не е налице липса, непълнота и несъответствие на информацията, представена от участника. Не е налице, нередовност, както и не е налице фактическа грешка. Не е налице несъответствие с изискванията към личното състояние на участника.

С оглед изложените по-горе констатации, комисията единодушно **ДОПУСКА** до по-нататъшно участие в процедурата участника: "БУЛМАР МЛ" ООД.

18. "ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ" ООД, с оферта № 1163-ОП/23.03.2018г в 14:56 часа - Обособени позиции 31, 35, 36

В определения срок, участникът е представил запечатан плик. Председателят отвори плика и констатира наличието на следните документи:

- ЕЕДОП от "ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ" ООД

Комисията разгледа обстойно допълнително представените документи заедно с документите представени в офертата на участника, които в тяхната съвкупност **доказват** съответствието с минималните изисквания на Възложителя за подбор. Комисията реши: **Допуска** до участие в следващия етап на процедурата участника **"ИСТЛИНК БЪЛГАРИЯ" ООД**.

Комисията продължи своята работа по разглеждане и проверка за съответствие с изискванията на документацията за техническите предложения на допуснатите участници съгласно документацията за участие.

До разглеждане на техническото предложение са допуснати следните участници:

Участник	Обособена позиция
"ЮСС МЕДИКА" ООД	57, 62
"АКВАХИМ" АД	68
"ОРТОСИНТЕЗ-1" ЕООД	63
"АЙФ ФАРМА" ООД	60
"ЛИОН" ЕООД	65
"ХЕЛМЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД	61
"ДЪЧМЕД ИНТЕРНESHАНЪЛ" ЕООД	7, 9, 13
"БИКОМЕД" ООД	15, 67
"ЕЛПАК - ЛИЗИНГ" ЕООД	6
"Софарма трейдинг" АД	64, 65
"ГЮС" ООД	1
"ФЪОНИКС ФАРМА" ЕООД	12, 15, 67
"Вес Корект" ЕООД	59

"Соломед" ЕООД	12, 36, 46
"Алви мед" ООД	65
"Агарта-ЦМ" ЕООД	65
"Булмар МЛ" ООД	46
"Истлинк България" ООД	31,35,36

Съгласно одобрената документация за участие в настоящата обществена поръчка, техническите предложения на участниците трябва да обезпечават качествено изпълнение на поръчката, отчитайки спецификите ѝ, в оферирания срок. Комисията пристъпи към проверка на техническите предложения, като направената проверка ще се опише по обособени позиции, за всеки участник по реда на подаване на офертите им. Техническото предложение /за всяка обособена позиция, за която участва участника/ трябва да съдържа:

- Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника;
- Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация, изготвено по Образец № 6;
- Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор - Образец № 7;
- Декларация за срока на валидността на офертата - Образец № 8;
- Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.
- Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен

представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.

- Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай, че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква. Забележка: В декларацията следва да се посочи обособената позиция/подпозиция/номенклатура, който да съответстват на номера на обособената позиция/подпозиция от Техническата спецификация, за която се отнася и за които участникът подава оферта.
- Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.

Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата. В каталога не трябва да има посочени цени! Каталогите могат да бъдат представени на диск или на хартиен носител.

Обособена позиция №1

1. „ГЮС“ ЕООД

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

<i>предложение на участника</i>	
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено

Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „ГЮС“ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №2

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №3

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №4

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №5

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №6

1. „Елпак-Лизинг“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено

Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №7

1. „Дъчмед интернешанъл“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да	Представено

предлага произвежданите от него медицински изделия.	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Дъчмед интернешанъл” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №8

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №9

1. „Дъчмед интернешанъл“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Не е представено за всички производители
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Не е представено за всички производители
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или	Представено

декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Не е представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Дъчмед интернешанъл” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №10

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №11

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №12

1. „Фьоникс фарма” ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на	Представено

участника	
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на	Представено

Възложителя.	
--------------	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Фьоникс фарма“ ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. „Соломед“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено

Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

Участникът не се е съобразил с всички изисквания описани в отделните номенклатури. Например:

За номенклатура 1 „Сет за епидурална анестезия- голям съдържател: Игла тип “Туохи”, епидурален катетър, плосък епидурален филтър 0.2µm, ръкав самозапелващ елемент за фиксация на филтър, скарифikator: 1.6 x 35 mm, игла за администриране на лекарства: 0.9 x 40 mm, игла за субкутанна анестезия 0.5 x 25 mm, спринцовка с обем 10 ml- ниско съпротивление, спринцовка с обем 10 ml- нормална, размери на катетъра: 18G с игла “Туохи” 16G/80 mm; 19G с игла “Туохи” 17G/80mm; 20G с игла “Туохи” 18G/80mm; 22G с игла “Туохи” 19G/50mm (педиатричен)” От приложения каталог става ясно, че участникът предлага с каталожен номер 4512014C: катетри G20 или G24 с игла с връх Туохи само с размери G18 x 50mm и G 20 x 50mm, с каталожен номер 4514211: G18 x 80. С оглед на това участникът не покрил изискването на Възложителя за размери на катетъра: 18G с игла "Туохи" 16G/80 mm; 19G с игла "Туохи" 17G/80mm; 20G с игла "Туохи" 18G/80mm; 22G с игла "Туохи" 19G/50mm (педиатричен). Съгласно документацията за участие:

„Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени”.

За номенклатура 2 „Сет за епидурална анестезия- малък Игла тип "Туохи", епидурален катетър, плосък епидурален филтър 0.2 μ m, ръкав, размери на катетъра: 18G с игла тип "Туохи" 16G/80mm; 19G с игла тип "Туохи" 17G/80mm; 20G с игла тип "Туохи" 18G/80mm; 22G с игла "Туохи" 19G/50mm (педиатричен)". От приложения каталог става ясно, че участникът предлага с каталожен номер 4512006С: катетри G20 или G24 с игла с връх Туохи само с размери G18 x 50mm и G 20 x 50mm, с каталожен номер 4514025: катетри G20 с игла Туохи с размери G16 x 80mm, с каталожен номер 4514017: катетри G20 с игла Туохи с размери G18 x 80mm. С оглед на това участникът не покрил изискването на Възложителя за размери на катетъра: 18G с игла тип "Туохи" 16G/80mm; 19G с игла тип "Туохи" 17G/80mm; 22G с игла "Туохи" 19G/50mm (педиатричен). Съгласно документацията за участие: **„Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени”.**

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника „Соломед“ ЕООД**

Обособена позиция №13

1. „Дъчмед интернешанъл“ ЕООД

Изискани документи или данни в техническото предложение на участника	Забележка
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в	Представено

съответствие с техническата спецификация – Образец 6	
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Не е представено за всички производители
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Не е представено за всички производители
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Не е представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „Дъчмед интернешанъл” ЕООД** до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №14

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Комисията установи, че участници „Бикомед” ООД (участващ за обособена позиция 15 и 67) и „Фьоникс фарма” ЕООД (участващ за обособена позиция 15 и 67) са приложили оторизационни писма от един и същи производител „ЗМ България” ЕООД. С цел на пълна прозрачност и убеденост на декларираните от участниците данни, Комисията реши на основание чл. 54, ал. 13 от ППЗОП да изиска от производителя потвърждение за достоверността на издадените от него оторизационни писма.

Председателят на комисията закри заседание на Комисията и насрочи ново закрито заседание след получаване на отговор от „ЗМ България” ЕООД.

Комисията продължи своята работа по разглеждане и проверка за съответствие с изискванията на документацията за техническите предложения на допуснатите участници съгласно документацията за участие на 31.05.2018г в 10:00ч в непроменен състав.

Получен е отговор от „ЗМ България” ЕООД с вх. № 1223-ОП/30.05.2018г, с който производителя заявява, че фирма:

- „Бикомед” ООД е оторизирана да участва с техни продукти **за всички обособени позиции с изключение на обособени позиции №15 и 67;**
- „Фьоникс фарма” ЕООД е оторизирана да участва с техни продукти **за обособени позиции №15 и 67**

Обособена позиция №15

1. „Бикомед” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или	Представено

декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед на получен отговор от „ЗМ България” ЕООД с вх.№ 1223-ОП/30.05.2018г, който е производител на оферираниите изделия, участникът не е оторизиран да предлага техните продукти за Обособена позиция №15. Съгласно документацията за участие: *„Участниците трябва да са оторизирани от производителя на медицинското изделие или упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да продават медицинските изделия в България. Доказване: Участникът трябва да представи заверено копие на съответния документ /оторизация/ към Образец №6 предложение за изпълнение на поръчката. В случай че участникът не е надлежно оторизиран от производителя на медицинския консуматив, ще бъде отстранен от участие в обществената поръчка.”*

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника „Бикомед” ООД.**

2. „Фьоникс фарма” ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на	Представено

участника	
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на	Представено

Възложителя.	
--------------	--

С оглед на получен отговор от „ЗМ България” ЕООД с вх.№ 1223-ОП/30.05.2018г, който е производител на офериранияте изделия, участникът е оторизиран да предлага техните продукти за Обособена позиция №15

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „Фьоникс фарма” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.**

Обособена позиция №16

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №17

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №18

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №19

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №20

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №21

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №22

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №23

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №24

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №25

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №26

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №27

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №28

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №29

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №30

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №31

1. „Истлинк България” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено

Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Не е представено

Участникът не е представил документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка: „Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени“

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника **Истлинк България” ООД.****

Обособена позиция №32

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №33

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №34

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №35

1. „Истлинк България” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо

Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Истлинк България” ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №36

1. „Соломед“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в	Представено

оценката е участвал нотифициран орган.	
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Соломед” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

2. „Истлинк България” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено

Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Не е представено

Участникът не е представил документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка: „Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени“

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника Истлинк България” ООД.**

Обособена позиция №37

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №38

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №39

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №40

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №41

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №42

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №43

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №44

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №45

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №46

1. „Соломед“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в	Представено

съответствие с техническата спецификация – Образец 6	
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Не е представено за всички номенклатури

В Образец №6, за номенклатура 1, участникът е предложил продукт с каталожен №АК-1540. В приложения каталог от участника няма такъв каталожен номер. С оглед на това не може да се проверят основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, параметри, размери на всяко предлагано изделие. Съгласно документацията за участие: *„Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата. Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени”.*

В Образец №6, за номенклатура 2, участникът е предложил продукт с каталожен №АК-1541. В приложения каталог от участника няма такъв каталожен номер. С оглед на това не може да се проверят основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, параметри, размери на всяко предлагано изделие. Съгласно документацията за участие: *„Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата. Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени”.*

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника „Соломед” ЕООД**

2. „Булмар МЛ” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите	Представено

декларация в свободен текст за това че не се изисква.	
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Булмар МЛ“ ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №47

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №48

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №49

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №50

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №51

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №52

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №53

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №54

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №55

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №56

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №57

1. „ЮСС Медика“ ООД

Изискани документи или данни в техническото

Забележка

<i>предложение на участника</i>	
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено

Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „ЮСС Медика“ ООД до по-нататъшно участие в процедурата.**

Обособена позиция №58

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №59

1. „Вес Корект“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите –	Представено

Образец 8	
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „Вес Корект” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.**

Обособена позиция №60

1. „Айф фарма” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите	Представено

декларация в свободен текст за това че не се изисква.	
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Айф фарма“ ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №61

1. „Хелмед България“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските	Представено

изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Хелмед България” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №62

1. „ЮСС Медика” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено

Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „ЮСС Медика“ ООД до по-нататъшно участие в процедурата.**

Обособена позиция №63

1. „Ортосинтез-1“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да	Представено

предлага произвежданите от него медицински изделия.	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Ортосинтез-1” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.

Обособена позиция №64

1. „Софарма трейдинг” АД

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

<i>предложение на участника</i>	
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Представено
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено

Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено
---	-------------

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „Софарма трейдинг“ АД до по-нататъшно участие в процедурата.**

Обособена позиция №65

1. „Лион“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да	Представено

предлага произвежданите от него медицински изделия.	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено под формата на ЕО декларация от производителя.

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 7 „Зиг заг марля, на топ, хигроскопична, 100% памук, ширина 1 метър, по 200 кв.метра в опаковка”, участникът е оферирал медицинско изделие от приложените документи, за което става ясно само, че предлагат: „Избелена марля на зиг-заг, сгъната на части, 17 нишки, 100см x 200м”. Не са приложени други документи (каталози, проспекти, брошури или друг вид документ) от съдържанието, на които да е видно, че предлаганото изделие е „на топ, хигроскопична, 100% памук”. Участниците в процедурата са длъжни да оферират медицински изделия като се съобразяват с техническата

спецификация в обществената поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка *„Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.”*.

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 8 *„Марлени компреси 5см/5см x 8 дупли, 100 % памук силно абсорбиращи и без мъх”*, участникът е оферирал медицинско изделие от приложените документи, за което става ясно само, че предлагат: *„Марлени компреси, 17 нишки, 5 x 5см, 8 пласта”*. Не са приложени други документи (каталози, проспекти, брошури или друг вид документ) от съдържанието, на които да е видно, че предлаганото изделие е *„100 % памук силно абсорбиращи и без мъх”*. Участниците в процедурата са длъжни да оферират медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка *„Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.”* Аналогично е и при оферирания медицински консуматив за номенклатури 9 и 10.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка: „Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени“

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника „Лион“ ЕООД.**

2. „Софарма трейдинг“ АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Представено
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификата за оценка на съответствието, когато в	Представено

оценката е участвал нотифициран орган.	
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 1 „Марлен бинт 10см/10м.,100% памучна оплетка,силна хигроскопична марля,лесно се развива без да се заплитат краищата бял, без завършени краища “, участникът е oferiral медицинско изделие с кат.№488230. От направената проверка на предоставения каталог и анализен сертификат не може да се установи дали предлаганото изделие е без заплитани краища. Участниците в процедурата са длъжни да offerirat медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка „Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав,

каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.”

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 2 „Бинт еластичен 5,5см./7м. памук 60%,латекс 26%,полиестер 14%,еластичност 80%,продукта да фиксира,затопля,намалява хипостазата намалява възпалението“, участникът е оферирал медицинско изделие с кат.№4900001. От направената проверка на предоставения каталог и анализен сертификат не може да се установи дали предлаганото изделие „затопля,намалява хипостазата намалява възпалението“. Участниците в процедурата са длъжни да оферират медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка „Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.” Аналогично е и при оферирания медицински консуматив за номенклатури 3, 4 и 5.

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 8 „Марлени компреси 5см/5см x 8дипли,100 % памук силно абсорбиращи и без мъх“, участникът е оферирал медицинско изделие с кат.№415160. От направената проверка на предоставения каталог и анализен сертификат не може да се установи дали предлаганото изделие е „силно абсорбиращи и без мъх “. Участниците в процедурата са длъжни да оферират медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената

поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка *„Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.”* Аналогично е и при оферирания медицински консуматив за номенклатури 9 и 10.

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка: „Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени“

Комисията единодушно реши: На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника „Софарма трейдинг“ АД.

3. „Алвимед“ ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора –	Представено

Образец 7	
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Алвимед” ООД до по-нататъшно участие в процедурата.

4. „Агарта-ЦМ” ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в	Представено

<p>съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.</p>	
<p>Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.</p>	<p>Представено</p>

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 1 „Марлен бинт 10см/10м.,100% памучна оплетка,силна хигроскопична марля,лесно се развива без да се заплитат краищата бял, без завършени краища “, участникът е oferiral медицинско изделие с кат.№ООРВ13006. От направената проверка на предоставения каталог не може да се установи дали предлаганото изделие е „силна хигроскопична марля, ... без завършени краища”. Участниците в процедурата са длъжни да offerirat медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка „Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.”

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 2 „*Бинт еластичен 5,5см./7м. памук 60%,латекс 26%,полиестер 14%,еластичност 80%,продукта да фиксира,затопля,намалява хипостазата намалява възпалението*”, участникът е оферирал медицинско изделие с кат.№ООРЕ20001. От направената проверка на предоставения каталог не може да се установи друга информация за предлаганото изделие освен размерите. С оглед на това не става ясно дали предлаганото изделие е „*памук 60%,латекс 26%,полиестер 14%,еластичност 80%,продукта да фиксира,затопля,намалява хипостазата намалява възпалението*”. Участниците в процедурата са длъжни да оферират медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка „*Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.*” **Аналогично е и при оферирания медицински консуматив за номенклатури 3, 4 и 5.**

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 6 „*Бандажна еластична лента висока разтегливост/широчина 240-+ 5мм/,полиестер 52%,латекс 48%,еластичност 100%*”, участникът е оферирал медицинско изделие с кат.№ООРВ16004. От направената проверка на предоставения каталог не може да се установи друга информация за предлаганото изделие освен размерите. С оглед на това не става ясно дали предлаганото изделие е „*полиестер 52%,латекс 48%,еластичност 100%*”. Участниците в процедурата са длъжни да оферират медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената поръчка. С

оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка *„Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.”*.

В приложения Образец №6 „Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация” за номенклатура 8 *„Марлени компреси 5см/5см x 8дипли,100 % памук силно абсорбиращи и без мъх“*, участникът е оферирал медицинско изделие с кат.№OKGN11009. От направената проверка на предоставения каталог не може да се установи друга информация за предлаганото изделие освен размерите. С оглед на това не става ясно дали предлаганото изделие е *„100 % памук силно абсорбиращи и без мъх“*. Участниците в процедурата са длъжни да оферират медицински изделия като се съобразяват с техническата спецификация в обществената поръчка. С оглед на описаното, от така предоставените документи от участника не може да се установи дали предлаганото медицинско изделие е изцяло съобразено с изискванията на Възложителя. Съгласно документацията към обществената поръчка *„Участникът може да представи, по своя преценка: каталози, проспекти, брошури или друг вид документ, от съдържанието, на които да са видни основните характеристики на предлаганото медицинско изделие по смисъла на ЗМИ, вид на материала, от който са изработени, състав, каталожен номер, параметри, размери на всяко предлагано изделие, опаковка и други с превод на български език на номенклатурните единици, с които участникът участва в процедурата.”*. **Аналогично е и при оферирания медицински консуматив за номенклатури 9 и 10.**

Съгласно Документацията за участие към настоящата обществена поръчка: „Оферти, които не отговарят на изискванията на Възложителя, ще бъдат отстранени“

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника „Агарта-ЦМ” ЕООД.**

Обособена позиция №66

За тази обособена позиция няма подадени оферти.

Обособена позиция №67

1. „Бикомед” ООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Неприложимо
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по	Представено

смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация” на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед на получен отговор от „ЗМ България” ЕООД с вх.№ 1223-ОП/30.05.2018г, който е производител на оферираните изделия, участникът не е оторизиран да предлага техните продукти за Обособена позиция №67. Съгласно документацията за участие: *„Участниците трябва да са оторизирани от производителя на медицинското изделие или упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да продават медицинските изделия в България. Доказване: Участникът трябва да представи заверено копие на съответния документ /оторизация/ към Образец №6 предложение за изпълнение на поръчката. В случай че участникът не е надлежно оторизиран*

от производителя на медицинския консуматив, ще бъде отстранен от участие в обществената поръчка.”

Комисията единодушно реши: **На основание чл. 107, т.2, буква а) от ЗОП, Комисията предлага за отстраняване от по-нататъшно участие участника „Бикомед” ООД.**

2. „Фьоникс фарма“ ЕООД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника	Представено
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в	Представено

оценката е участвал нотифициран орган.	
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	Представено

С оглед на получен отговор от „ЗМ България” ЕООД с вх.№ 1223-ОП/30.05.2018г, който е производител на офериранияте изделия, участникът е оторизиран да предлага техните продукти за Обособена позиция №67

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши: **Допуска участника „Фьоникс фарма” ЕООД до по-нататъшно участие в процедурата.**

Обособена позиция №68

1. „Аквахим” АД

<i>Изискани документи или данни в техническото предложение на участника</i>	<i>Забележка</i>
Документ за упълномощаване, когато лицето, което	Неприложимо

подава офертата, не е законният представител на участника	
Предложение за изпълнение на поръчката в съответствие с техническата спецификация – Образец 6	Представено
Декларация за съгласие с клаузите на договора – Образец 7	Представено
Декларация за срока на валидност на офертите – Образец 8	Представено
Заверено от участника копие на удостоверяване на оторизацията му от производителя на медицинските изделия или от упълномощения представител по смисъла на чл. 10, ал. 2 от ЗМИ да го представлява и да предлага произвежданите от него медицински изделия.	Представено
Декларация за съответствие на медицинското изделие по чл.14, ал.2 от ЗМИ, съставена от производителя или неговият упълномощен представител и/или ЕС сертификат за оценка на съответствието, когато в оценката е участвал нотифициран орган.	Представено
Декларация в свободен текст за нанесена “СЕ” маркировка върху медицинското изделие, в съответствие с изискванията на чл. 8 и чл. 15 от ЗМИ. В случай че за конкретното изделие не се изисква по закон/директива сертификат за „СЕ” марка и/или декларация за съответствие с нанесена „СЕ” маркировка, участникът прилага към документите декларация в свободен текст за това че не се изисква.	Представено
Документи или други доказателства, по негова преценка, доказващи съответствието на предлаганите от него продукти с посочените в раздел „Техническата	Представено

спецификация“ на документацията изисквания на Възложителя.	
---	--

С оглед установените обстоятелства, описани по-горе Комисията реши:
Допуска участника „Аквахим” АД до по-нататъшно участие в процедурата.

Подписали протокола:

Председател: адв.Ваня Толева - . чл. 2 от ЗЗЛД във връзка
с чл.45, ал.5 от ЗОП

Членове:

1. Христина Лекова – чл. 2 от ЗЗЛД във връзка
с чл.45, ал.5 от ЗОП
2. Антон Авджиев – .. чл. 2 от ЗЗЛД във връзка
с чл.45, ал.5 от ЗОП
3. Елисавета Димитров ..
чл. 2 от ЗЗЛД във връзка
4. Елена Чернева – с чл.45, ал.5 от ЗОП