

ПРОТОКОЛ №2

От дейността на комисията, назначена със Заповед №599 от 27.11.2018г. на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали за разглеждане, оценка и класиране на подадените оферти в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: "Доставка на специфични медицински изделия за инвазивна кардиология за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали", с уникален 00848-2017-0013, открита с Решение №527 от 19.10.2017г. на Изпълнителния директор, публикувано обявление в РОП №810787 на 23.10.2017г.

Днес, 06.02.2018г., от 12.00 часа в заседателната зала в лечебното заведение се проведе заседание на комисия, назначена със Заповед №599 от 27.11.2018г. на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали, в състав:

Председател: д-р Емилия Ставрева – лекар кардиология;

и членове:

1. Даниела Шукадарова – технически организатор в инвазивна лаборатория;
2. Снежана Карагъзова – икономист ОП;
3. Златиана Кирилова – технически организатор/н-к склад медицински изделия;
4. Иван Робов – юрист;

На заседанието присъстваха всички членове на комисията.

I. В резултат на изложеното в Протокол № 1 от 05.02.2018 г., комисията допуска до следващ етап в процедурата – разглеждане на техническите предложения на следните участници по следните обособени позиции:

"Нове Медикъл Трейд" ООД – ОП№1, 3 и 7;

"Макмед" ООД - ОП№2, 4, 5, 6 и 8

В периода от 06.02.2018г. до 09.02.2018г. комисията в пълен състав на закрити заседания подробно разгледа техническите предложения на допуснатите участници в процедурата и стигна до следните констатации:

"Нове Медикъл Трейд" ООД

ОП№1 Коронарен стент (Материал: CoCr. Дебелина на страта 0,065мм. Дизайн на клетката - semi-open; MRI съвместимост – paramagnetic; Съвместимост на катетъра: 5F; Дизайн: Rapid exchange; Балон: semi-compliant; Полезна дължина на водача: 1415 мм; Водач: 0.014"; Външен диаметър на шайфта: Проксимален 2.1F Дистален 2,6 F; Дължина при диаметър до 3.00 (mm): 8,12,16,19,24,28,34,38; Дължина при диаметър над 3.00 (mm) - 10,14,18,24,28,34,38; Диаметър (mm): 2.00; 2.25; 2.50, 2.75, 3.00; 3.50, 4.00).

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *ArthosPico – Cobalt-Chromium Coronary Stent Implantation System*, с производител *International GmbH, Германия*.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потъннен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Потъннен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потъннен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от производителя *atg International GmbH, Германия*, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;

- За оферираното медицинско изделие е представено в заверен превод:
 - Сертификат EN ISO 13485:2012 + AC:2012 на производителя, с обхват проектиране и разработка, производство и разпространение на стентове, системи за имплантиране на стентове, балонни катетри и оборудване за интервенцията;
 - ЕС декларация за съответствие и „CE“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - Инструкции за употреба.
- Представени са изискуемите каталози и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Оферираното медицинско изделие *ArthosPico – Cobalt-Chromium Coronary Stent Implantation System* съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Нове Медикъл Трейд" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

ОП№3 Коронарен медикамент излъчващ стент (Материал: Carbon-Ion stainless steel, Дизайн:отворена клетка; Дебелина на страта 110 µm; Кросинг профил: <1.05 mm; Лекарство: Ранамицин; Еквивалентна лекарствена доза: 2,0 µg/mm; Полимер: биоразградим за период от шест седмици; Дебелина на покритието:приблизително 5 µm; Съотношение Метал/Артерия - 13%-15%; Номинално налягане: 6 atm. Максимално налягане: 14 -16 atm (burst pressure); Външен диаметър на shaft: Проксимален 2.1 F Дистален 2,6 F; Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014"; Дължина (mm):10, 14, 18, 24, 28, 34, 38. Диаметър (mm): 2.5, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 4.00.)

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *ITRIX Rapamycin* излъчваща система за имплантиране на стент, с производител *International GmbH*, Германия.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Попълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Попълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Попълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от производителя *atg International GmbH*, Германия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- За оферираното медицинско изделие е представено в заверен превод:
 - Сертификат EN ISO 13485:2012 + AC:2012 на производителя, с обхват проектиране и разработка, производство и разпространение на стентове, системи за имплантиране на стентове, балонни катетри и оборудване за интервенцията;
 - ЕС декларация за съответствие и „CE“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - Инструкции за употреба.
- Представени са изискуемите каталози и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Оферираното медицинско изделие *ITRIX Rapatusin излъчваща система за имплантиране на стент* съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Нове Медикъл Трейд" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

ОП№7 Медикамент излъчващ балон (DBM - медикамент - излъчващ балон с активно адхезивно вещество Paclitaxel и ексципиент ВТНС (n - бутил - три n - хексил цитрат). Съотношение Paclitaxel към ВТНС - 90/10. Отделяне на Paclitaxel 2,5 µg/mm². РТСА Катетър Rapid Exchange, водач 0,014". Хидрофилно покритие на частта RX. Честота на покритие на балона с медикамент: 99,0 %. Номинално налягане 6 bar - 16 bar. Радиоизотопни и визуални маркери (Pt - Ir). Диаметър (mm): 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,25; 3,50; 4,00; Дължина (mm): 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40;)

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *DBM Pac Sol*, с производител *International GmbH, Германия*.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потълен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Потълен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потълен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от производителя *amg International GmbH, Германия*, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- За оферираното медицинско изделие е представено в заверен превод:
 - Сертификат *EN ISO 13485:2012 + AC:2012* на производителя, с обхват проектиране и разработка, производство и разпространение на стентове, системи за имплантиране на стентове, балонни катетри и оборудване за интервенцията;
 - ЕС декларация за съответствие и „СЕ“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - Инструкции за употреба.
- Представени са изискуемите каталози (брошури) и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Оферираното медицинско изделие *DBM Pac Sol* съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Нове Медикъл Трейд" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

"Макмед" ООД

ОП№2 Коронарен стент (Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 µm (0,065mm или 0.0026"). Recoil: <3%. Средна зазуба (mean foreshortening): 0,29%. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – отворена и затворена клетка. Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 16 atm (burst pressure). Balloon overhang: <0,5 mm. Външен диаметър на shaft: Проксимален 1,9 F Дистален 2,7 F. Ro маркери: 2 – Платина / Придий. Използваема дължина на катетъра: 140 cm. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014" или 0.36 mm. Дължина (mm): 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32, 37 и 40. Диаметър (mm): 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5.)

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование Nexgen- кобалт-хромова система за коронарен стент, с производител Мерил Лайф Сайънсиз Прайвиг Лтд.- Муктананд Марг, Чала, Вапи, Индия.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потълен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Потълен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потълен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от производителя Мерил Лайф Сайънсиз Прайвиг Лтд.-Муктананд Марг, Чала, Вапи, Индия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- За оферираното медицинско изделие е представено в заверен превод:
 - Сертификат NS-EN ISO 13485:2012 / ISO 13485:2003 / ISO 9001:2008 на производителя, с обхват проектиране, производство и доставка на лекарство-излъчващи съдови стентове и метални съдови стентове, стентови системи, инфлатори, балонни дилатационни катетри и водачи за ПТКА и ПТА;
 - ЕС декларация за съответствие и „СЕ“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - Инструкции за употреба.
- Представени са изискуемите каталози (брошури) и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Оферираното медицинско изделие Nexgen- кобалт-хромова система за коронарен стент съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Макмед" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

ОП№4 Коронарен медикамент излъчващ конусовиден стент (Коронарен медикамент излъчващ конусовиден стент Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 µm (0,065mm или 0.0026"). Recoil: 3%. Скъсяване: 0,29%. Лекарство: Sirolimus. Еквивалентна лекарствена доза: 1,25 µg/mm² Полимер: биоразградим и биосъвместим. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – затворени клетки в краищата и отворени в средата на стента ; Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 14 atm (burst pressure); Външен диаметър на shaft: Проксимален 2,13F Дистален 2,7F; Ro маркери: 2 – Платина / Придий. Използваема дължина на катетъра: 142 cm. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014" или 0.36 mm. 100 % освобождаване на лекарството в рамките на 30 дни; Дължина (mm): 30; 40; 50 и 60. Диаметър (mm): 2,75-2,25; 3,00-2,50; 3,50-3,00.)

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование BIOMIME MORPH SIROLIMUS – ИЗЛЪЧВАЩА КОРОНАРНА СТЕНТОВА СИСТЕМА, с производител Мерил Лайф Сайънсиз Прайвиг Лтд.-Муктананд Марг, Чала, Вапи, Индия.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Потълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от производителя Мерил Лайф Сайънсиз Прайвит Лтд.-Муктананд Марг, Чала, Вати, Индия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- За офертираното медицинско изделие е представено в заверен превод:
 - Сертификат NS-EN ISO 13485:2012 / ISO 13485:2003 / ISO 9001:2008 на производителя, с обхват проектиране, производство и доставка на лекарство-излъчващи съдови стендове и метални съдови стендове, стендови системи, инфлатори, балонни дилатационни катетри и водачи за ПТКА и ПТА;
 - ЕС декларация за съответствие и „СЕ“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - Инструкции за употреба.
- Представени са изискуемите каталози (брошури) и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офертираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Офертираното медицинско изделие *BIOMIME MORPH SIROLIMUS – ИЗЛЪЧВАЩА КОРОНАРНА СТЕНТОВА СИСТЕМА* съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Макмед" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

ОП№5 Медикамент излъчваща коронарна стентова система (Аблуминална сиrolимус излъчваща коронарна стентова система, състояща се от медикамент излъчващ коронарен стент, монтиран върху медикамент излъчващ балон, доставяща 2 лекарствени дози = 0,70 µg/mm. Проксимални рентгено - позитивни маркери на 90 и 100 см от дисталния край; биоразградим полимер - до 180 дни след имплантиране; кобалт-хромова сплав L605, дебелина на страта 73 µm. Recoil: <5%. Скъсяване: <1 %. Номинално налягане: 8 atm. Максимално налягане: 14 atm (burst pressure). Съвместимост на катетърта: 5F. Водач: 0.014" или 0.36 мм. 6-клетъчен строеж при диаметри 2,25-2,50; 8-клетъчен при 2,75-3,50 и 10-клетъчен при диаметър 4,00; диаметри 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50 и 4,00 мм; дължини 8; 12; 16; 20; 24; 28; 32; 36 и 40 мм)

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *ihDESTiny* Аблуминална Сиrolимус - излъчваща коронарна стентова система, с производител *Iberhospitex, S. A, Испания*.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Потълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от производителя *Iberhospitex, S. A, Испания*, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- За офертираното медицинско изделие е представено в заверен превод:

- Сертификат UNE-EN ISO 13485:2013 (EN ISO 13485:2012 и ISO 13485:2003) на производителя, с обхват проектиране, производство и доставка на неактивни сърдечно-съдови импланти;
- ЕС декларация за съответствие и „CE“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- Инструкции за употреба.

- Представени са изискуемите каталози (брошури) и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Оферираното медицинско изделие *ihDEStiny Аблуминална Сиrolimus – излъчваща коронарна стентова система* съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложили в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Макмед" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

ОП№6 Коронарен медикамент излъчващ стент(Коронарен медикамент излъчващ стент Материал: CoCr L605. Дебелина на страта 65 µm (0,065mm или 0.0026"). Recoil: 3%. Скъсяване: 0,29%. Лекарство: Sirolimus. Еквивалентна лекарствена доза: 1,25 µg/mm² Полимер: биоразградим и биосъвместим. Дизайн: Rapid exchange, хибриден – отворена и затворена клетка. Номинално налягане: 9 atm. Максимално налягане: 16 atm (burst pressure). Balloon overhang: < 0,5 mm; Външен диаметър на шафта: Проксимален 1,9F Дистален 2,7F; Ro маркери: 2 – Платина / Иридий. Използваема дължина на катетъра: 140 - 142 cm. Съвместимост на катетъра: 5F. Водач: 0.014" или 0.36 mm. Дължина (mm): 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32, 37, 40, 44, 48. Диаметър (mm): 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5.)

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Biomime -Sirolimus - излъчваща коронарна стентова система*, с производител *Мерил Лайф Сайънсиз Прайвип Лтд.-Муктананд Марг, Чала, Вати, Индия*.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потълнен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Потълнен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потълнен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от производителя *Мерил Лайф Сайънсиз Прайвип Лтд.-Муктананд Марг, Чала, Вати, Индия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;*
- За оферираното медицинско изделие е представено в заверен превод:
 - Сертификат NS-EN ISO 13485:2012 / ISO 13485:2003 / ISO 9001:2008 на производителя, с обхват проектиране, производство и доставка на лекарство-излъчващи съдови стендове и метални съдови стендове, стентови системи, инфлатори, балонни дилатационни катетри и водачи за ПТКА и ПТА;
 - ЕС декларация за съответствие и „CE“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - Инструкции за употреба.

- Представени са изискуемите каталози (брошури) и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Оферираното медицинско изделие *Biomime -Sirolimus -излъчваща коронарна стентова система* съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Макмед" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

ОП№8 Биполярен пейсинг катетър без балон за дясно сърце кривка и за пейсиране в камерата (Създаден да осигури надежно пейсиране и улавяне на сигнали в камерата чрез достъп през горна празна вена. Прецизен контрол без прекомерна твърдост. Оптимален контрол при въртене. Дълбочина 10 см. На маркерите за подсилване при поставянето. дължина – 110 см, размер –5F, електродно разстояние – 1 см.)

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Pacel*, с производител *Ст. Джуд Медикъл, САЩ*.

Комисията установи, че участникът в процедурата е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- Потълен Образец № 3 – Предложение за изпълнение на поръчката;
- Приложение №1 към техническата оферта – на хартиен и електронен носител;
- Потълен Образец №4 - Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- Потълен Образец №5 - Декларация за срока на валидност на офертата;
- Представено е оторизационно писмо от „БУЛМЕД 2000“ ЕООД (упълномощен представител на Ст. Джуд Медикъл, САЩ за България) удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- За оферираното медицинско изделие е представено в заверен превод:
 - Сертификат ISO 13485:2012 на производителя, с обхват проектиране, разработване и производство на кабели/електроди (ЕКТ), въвеждащи катетри и игли, хемостазни клапи, електрофизиологични (ЕР) катетри, радиочестотни аблационни електроди и катетри, пейсиращи балонни катетри, ангиографски катетри, радиочестотни генератори, кабели за адаптори на електрохирургични блокове, водачи, резорбируеми изделия за затваряне на рани, управляеми катетри, транскатетърни сърдечни клапи за системи за доставка, стентове и аксесоари;
 - ЕС декларация за съответствие и „СЕ“ маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - Инструкции за употреба.
- Представени са изискуемите каталози (брошури) и технически спецификации;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираното медицинско изделие отговарящи на минималните изисквания на възложителя.

На основание чл.104, ал.5 от ЗОП комисията поиска допълнителни доказателства за връзката между издателя на документа (оторизационното писмо) „БУЛМЕД 2000“ ЕООД и производителя медицинско изделие *Ст. Джуд Медикъл, САЩ*, относима към предмета на поръчката по оферираната обособена позиция.

Комисията констатира, че изискуемите документи са представени в срок.

Участникът е приложил заверено копие в превод на оторизационно писмо от Ст. Джуд Медикъл, САЩ, с което удостоверява, че „БУЛМЕД 2000“ ЕООД е негов изключителен дистрибутор.

След, като направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата комисията установи, че документите на участника отговарят на изискванията на процедурата и закона.

Оферираното медицинско изделие *Pacel* съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Макмед" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

С това на 14.02.2018г., назначената от възложителя комисия приключи своята работа по разглеждане на техническите предложения на допуснатите участници в процедурата и състави Протокол №2.

На основание чл. 57, ал. 3 от ППЗОП комисията определи дата, час и място на отваряне на ценовите предложения - 20.02.2018г. от 12:00 часа, в залата на V етаж в МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД Кърджали, за което предприе действия за уведомяване на участниците в процедурата.

КОМИСИЯ:

Председател

Членове

1.....

/Дан

2.....

/Сне

3.....

/Златана Кърджалиева

4.....

Заличено
чл. 2 от ЗЗМД

Заличено
чл. 2 от ЗЗМД

Заличено
чл. 2 от ЗЗМД



УТВЪРЖДАВАМ
Доц. д-р Тодор Черкезов – Изпълнителен директор
на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр. Кърджали
19.02.2018г.