

## ПРОТОКОЛ №2

От дейността на комисията, назначена със Заповед №60 от 25.01.2018г. 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 нуждите на очно отделение в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали", с уникален 00848-2018-0001, открита с Решение №638 от 19.12.2017г. на Изпълнителния директор, публикувано обявление в РОП №820568 на 21.12.2017г.

Днес, 30.03.2018г., от 12.00 часа в заседателната зала в лечебното заведение се проведе заседание на комисия, назначена със Заповед №60 от 25.01.2018г. на Изпълнителния директор на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали, в състав:

**Председател:** д-р Диана Георгиева – Заместник директор;

**и членове:** 1. д-р Ерхан Мурат – началник Очно отделение;  
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.

В деловодството на МБАЛ „Д-р Атанас Дафовски“ АД гр.Кърджали на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП е постъпило писмо от следния участник:

**"ОФТАЛАБС" ООД, гр.София с Вх.№ 1506 от 27.03.2017г.**

I. След получаване постъпилото писмо с документи, изисквани от участника в процедурата на основание чл.54, ал.12 от ППЗОП комисията пристъпи към разглеждане на допълнително представените документи относно съответствието на участника с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

**"ОФТАЛАБС" ООД** - на предходното си заседание комисията установи, че участникът трябва да представи на комисията нов ЕЕДОП, съдържащ цялата необходима информация и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация относно обособените позиции, за които се подава заявлението за участие;

**Участникът е представил в допълнително изискваните документи:**  
Нов ЕЕДОП съдържащ всичката необходима информация относно обособените позиции, за които се подава заявлението за участие;  
Комисията приема представения документ.

II. След направената проверка на допълнително изискваните и представени документи и след описаните констатации, комисията допуска до следващ етап в процедурата – разглеждане на техническите предложения на следните участници:

"ОФТАЛАБС" ООД – ОП№3;

"БИКОМЕД" ООД - ОП№1;

"РСР" ЕООД - ОП№2;

"Контакт Медикъл Интернешъпъл" ООД - ОП№4

В периода от 30.03.2018г. до 03.04.2018г., комисията в пълен състав на закрити заседания, подробно разгледа техническите предложения на допуснатите участници в процедурата и стигна до следните констатации:

## **"ОФТАЛАБС" ООД**

### **По ОП№3 Вътреочни леци**

**03001** Биконвексна сферична безаберационна монофокална леца. Моблок, материал: HydroSmart Protect. Хаптики - 2 броя, диаметър на оптиката 6,0мм, външен диаметър 12,0мм, агулация 0°. Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност. Оптичен диапазон: от 0.0D до 35.0D. Стъпка на оптичния диапазон - през D(диоптъра): от 15,5D-26,5D през 0,5 D от 0.0D-35,0D през 1,0 D. С ултравиолетов филтър и с филтър за синя светлина. Рефракционен индекс 1.46, размер на инцизията 2.4мм. Имплантира се в сака. В комплект с инжектор и виско субстанция натриев хиалуронат 1.8% -1.2мл.

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование Lentis LS-302Y, с производител OCULENTIS BV, ХОЛАНДИЯ.

**03002** Биконвексна асферична безаберационна монофокална леца. Моблок, материал: HydroSmart. Хаптики - 2 броя, диаметър на оптиката 6,0мм, външен диаметър 12,0мм, агулация 0°. Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност. Оптичен диапазон: от -10.0D до 35.0D. Стъпка на оптичния диапазон - през D(диоптъра): от 10,5D-29,5D през 0,5 D от -10.0D-35,0D през 1,0 D.

С ултравиолетов филтър, без филтър за синя светлина. Рефракционен индекс 1.46, размер на инцизията 2.4мм. Имплантира се в сака. В комплект с инжектор и виско субстанция натриев хиалуронат 1.8% -1.2мл.

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование Lentis L-312, с производител OCULENTIS BV, ХОЛАНДИЯ.

**03003** Биконвексна асферична безаберационна монофокална леца. Моблок, материал: HydroSmart Protect. Хаптики - 2 броя, диаметър на оптиката 6,0мм, външен диаметър 12,0мм, агулация 0°. Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност. Оптичен диапазон: от 0.0D до 35.0D. Стъпка на оптичния диапазон - през D(диоптъра): от 15,5D-26,5D през 0,5 D от 0.0D-35,0D през 1,0 D.

С ултравиолетов филтър и с филтър за синя светлина. Рефракционен индекс 1.46, размер на инцизията 2.4мм. Имплантира се в сака. В комплект с инжектор и виско субстанция натриев хиалуронат 1.2мл.

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование Lentis LS-312Y, с производител OCULENTIS BV, ХОЛАНДИЯ.

**03004** Биконвексна асферична безаберационна мултифокална леца. Моноблок, материал: HydroSmart. Хаптика тип плочка с 4-точкова фиксация, диаметър на оптиката 6.0мм, дължина 11.0мм, агулация 0°. Наличие на ръб за предотвратяване на вторична катаракта по цялата контактна повърхност. Оптичен диапазон: от -10.0D до +36.0D. Стъпка на оптичния диапазон - през D(диоптъра): от 0.0D-36.0D през 0,5 D от -10.0D- 1,0D през 1,0 D.

С ултравиолетов филтър, без филтър за синя светлина. Рефрактивен индекс 1.46, размер на инцизията 2.0-2.4мм. Имплантира се в сака. В комплект с инжектор и виско субстанция натриев хиалуронат 1.8% -1.2мл.

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование Lentis MF15 Comfort, с производител OCULENTIS BV, ХОЛАНДИЯ.

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;
- Попълнен Образец №6 – Декларация за конфиденциалност по чл.102, ал.1 и ал.2 от ЗОП, в която е посочено, че информацията в техническото предложение да не се счита за конфиденциална;
- Представено е заверено копие на оторизационно писмо от производителя Окулентис ГмбХ, Германия, удостоверяващо права за дистрибуция на територията на Република България;
- За оферираниите медицински изделия са представени в заверен превод:
  - Сертификат EN ISO 13485:2003 на производителя, с обхват проектиране и разработка, производство и продажба на контактни леци, вътреочни леци и аксесоари за направление Офталмология;
  - 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 технически спецификации;

- По свое усмотрение участникът е представил Форма за представяне на информация за медицински изделия, пуснати в действие на територията на РБългария, в съответствие с чл.30 от ЗМИ.
- По свое усмотрение участникът е представил Сертификат с Рег.№А-151.01-QMS на „ОФТАЛАБС“ удостоверяващ съответствието на системата за управление на качеството на организацията с изискванията на ISO 9001:2008

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните медицински изделия 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.

Оферираните медицински изделия *Lentis LS-302Y, Lentis L-312, Lentis LS-312Y и Lentis MF15 Comfort* съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция.

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

### **"БИКОМЕД" ООД**

#### **По ОП№1 Вътреочни леци и имплант при глаукома**

**01001** Асферична мека вътреочна леца – моноблок с дизайн на оптиката, предотвратяващ развитието на вторична катаракта, с филтър за вредната част от синия спектър на светлината, Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леца с водно съдържание от 0,3 % в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лецата 13.00. Размер на оптиката 6.0 мм. А-константа 118,7. Рефрактивен индекс на материала – 1.55, в комплект с Вискозубстанция - 2% Хидроксипропил Метилцелулоза с вискозитет от 20,000 до 40,000 mPa.s.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование SN60WF Асферична мека вътреочна леца- моноблок + Целугел, с производител Alcon, САЩ.

**01002** Мека вътреочна леца – моноблок с дизайн на оптиката, предотвратяващ развитието на вторична катаракта. Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леца с водно съдържание от 0,3 % в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лецата 13.00. Размер на оптиката 6.0 мм. А-константа от 118,4. Рефрактивен индекс на материала – 1.55, в комплект с Вискозубстанция - 2% Хидроксипропил Метилцелулоза с вискозитет от 20,000 до 40,000 mPa.s

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование SA60AT Мека вътреочна леца – моноблок +Целугел, с производител Alcon, САЩ.

**01003** Мека вътреочна леца – трикомпонентна с проленови хаптики. Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леца с водно съдържание от 0,3 % до 3% в суха опаковка Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лецата 13.00. Размер на оптиката 6.0 мм. А-константа от 118,4. Рефрактивен индекс на материала –1.55, в комплект с Вискозубстанция - 2% Хидроксипропил Метилцелулоза с вискозитет от 20,000 до 40,000 mPa.s

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование MA60AC Мека вътреочна леца – трикомпонентна + Целугел, с производител Alcon, САЩ.

**01004** Трифокална, заднокамерна, асферична мека вътреочна леца - моноблок с дизайн на оптиката, предотвратяващ развитието на вторична катаракта, с филтър за вредната част от синия спектър на светлината Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леца с водно съдържание от 0,3 % в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лецата 13.00. Размер на оптиката 6.0 мм. А-константа 119.1. Рефрактивен индекс на материала – 1.55, в комплект с Вискозубстанция - 2% Хидроксипропил Метилцелулоза с вискозитет от 20,000 до 40,000 mPa.s

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование TFNT00Трифокална мека вътреочна леца +Целугел, с производител Alcon, САЩ.

**01005** Торична, заднокамерна, асферична мека вътреочна леца - моноблок с дизайн на оптиката, предотвратяващ развитието на вторична катаракта, с филтър за вредната част от синия спектър на светлината Материал – акрилат/метакрилат кополимер/хидрофобна леца с водно съдържание от 0,3 % в суха опаковка. Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лецата 13.00. Размер на оптиката 6.0 мм. А-константа 119.0. Рефрактивен индекс на материала – 1.55, в комплект с Вискозубстанция - 2% Хидроксипропил Метилцелулоза с вискозитет от 20,000 до 40,000 mPa.s

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование SN6Atx Торична, заднокамерна, асферична мека вътреочна леца +Целугел, с производител Alcon, САЩ.

01006 Заднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок "С" хаптика с дупчици за пришиване. Материал – полиметилметакрилат (РММА). Тип на оптиката – биконвексна.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование CZ70BD Заднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок „С“ хаптика + Целугел, с производител Alcon, САЩ.

01007 Заднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок "С" хаптика.. Материал – полиметилметакрилат (РММА). Тип на оптиката – биконвексна. Размер на лещата от 13.5 мм. Размер на оптиката от 6.5 мм. А-константа от 118,7. в комплект с Вискозубстанция - 2% Хидроксипропил Метилцелулоза с вискозитет от 20,000 до 40,000 mPa.s

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование MC50BD Заднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок „С“ хаптика + Целугел, с производител Alcon, САЩ.

01008 Преднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок. Материал – полиметилметакрилат (РММА). Размер на лещата 13.0 мм. Размер на оптиката 5.5 мм. А-константа 115.3 в комплект с Вискозубстанция - 2% Хидроксипропил Метилцелулоза с вискозитет от 20,000 до 40,000 mPa.s

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование МТА4U0 Преднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок + Целугел, с производител Alcon, САЩ.

01009 Филтриращ имплант при глаукома – метален, за понижаване на ВОН

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование 24053, Ex-Press Филтриращ имплант, с производител Alcon, САЩ.

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 заверено копие на оторизационно писмо от производителя „АЛКОН“ ИНК, САЩ, удостоверяващо права за дистрибуция на територията на Република България;
- За оферираните медицински изделия са представени в заверен превод:
  - Сертификат EN ISO 13485:2003 на производителя, с обхват дистрибуция, продажба, монтаж и обслужване на продукти за грижа за контактни лещи и хирургически продукти включително медицинско оборудване;
  - 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 технически спецификации и каталози;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферираните медицински изделия 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.

Оферираните медицински изделия SN60WF Асферична мека вътреочна леца– моноблок + Целугел, SA60AT Мека вътреочна леца – моноблок +, MA60AC Мека вътреочна леца – трикомпонентна +, TFNT00 Трифокална мека вътреочна леца +Целугел, SN6ATxxТорична, заднокамерна, асферична мека вътреочна леца + Целугел, CZ70BD Заднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок „С“ хаптика +Целугел, MC50BD Заднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок „С“ хаптика + Целугел, МТА4U0 Преднокамерна твърда вътреочна леца – моноблок + и 24053, Ex-Press Филтриращ имплант съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция.

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

## ОП№2 Вътреочни леци

**02001** Мека вътреочна леца – моноблок с ръб, хаптики-2, диаметър на оптиката-6,0 мм, външен диаметър-12,5 мм, анулация-0°, асферична, оптичен диапазон – от 0.0 до 34.0D, ултравиолетов филтър. Материал – хидрофобен акрилат, 4% водно съдържание в прехидрирана опаковка. Рефракционен индекс на материала – 1,54. А-константа 118.7 апланационна, 119.1 биометрична. Размер на инцизията – 2,2-2,6. Инжектор - енократна употреба (включен в цената). Място за имплантиране – в сака. Лецата е окомплектована с вискозубстанция Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC 2% solution)- концентрация 20mg/ml, вискозитет- от 3000 до 4500 mPa-s, мулекуларно тегло около 86,000 далтона, съхраняване °C - от 2° до 30°C, съхранение при стайна температура -24 мес., размер на канюлата (G)- 22 , предназначение- диспергивно, количество (ml)- 2.0 ml

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование enVista, с производител Bausch+Lomb, САЩ.

**02002** Мека вътреочна леца – моноблок с ръб, хаптики-4, диаметър на оптиката-6 мм, външен диаметър-от 10.5 до 11.0 мм, анулация-0°, асферична, оптичен диапазон – от -0.00 до 30.0D, ултравиолетов филтър. Материал – хидрофилен акрилат 26%. Рефракционен индекс на материала – 1,46. А-константа 118.0 апланационна, 118.3 биометрична. Размер на инцизията – 2.6мм, инжектор за енократна употреба (включен в цената). Място за имплантиране- в сака. Лецата е окомплектована с вискозубстанция Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC 2% solution)- концентрация 20mg/ml, вискозитет- от 3000 до 4500 mPa-s, мулекуларно тегло около 86,000 далтона, съхраняване °C - от 2° до 30°C, съхранение при стайна температура -24 мес., размер на канюлата (G)- 22 , предназначение- диспергивно, количество (ml)- 2.0 ml

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование Akreos Adapt AO, с производител Bausch+Lomb, САЩ.

**02003** Мека вътреочна леца – моноблок с ръб, хаптики-2, диаметър на оптиката-6,0 мм, външен диаметър-13.0 мм, анулация-5°, асферична, оптичен диапазон – от 9.0 до 30.0D, ултравиолетов филтър. Материал BENZ- хидрофобен акрилат, 1% водно съдържание. Рефракционен индекс на материала – 1,49. А-константа 119.0. Размер на инцизията – 2,2-2,6. Инжектор за енократна употреба (включен в цената). Място за имплантиране – в сака. Лецата е окомплектована с вискозубстанция Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC 2% solution)- концентрация 20mg/ml, вискозитет- от 3000 до 4500 mPa-s, мулекуларно тегло около 86,000 далтона, съхраняване °C - от 2° до 30°C, съхранение при стайна температура -24 мес., размер на канюлата (G)- 22 , предназначение- диспергивно, количество (ml)- 2.0 ml.

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование I-Stream GL, с производител MD TECH, Италия.

**02004** Мека вътреочна леца – моноблок с ръб, хаптики-4 плейт фенестрирани, диаметър на оптиката-6 мм, външен диаметър-11.0 мм, анулация-0°, асферична, 360° ръб на оптиката и хаптиките, оптичен диапазон – от -9 до 30.0D, ултравиолетов филтър. Материал – хидрофилен акрилат 26%. Рефракционен индекс на материала – 1,46. А-константа 118.2 апланационна, 118.7 биометрична. Размер на инцизията – 1.8 - 2.8мм, инжектор за енократна употреба (включен в цената). Място за имплантиране- в сака. Лецата е окомплектована с вискозубстанция Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC 2% solution)- концентрация 20mg/ml, вискозитет- от 3000 до 4500 mPa-s, мулекуларно тегло около 86,000 далтона, съхраняване °C - от 2° до 30°C, съхранение при стайна температура -24 мес., размер на канюлата (G)- 22 , предназначение- диспергивно, количество (ml)- 2.0 ml.

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование I-Stream HF, с производител MD TECH, Италия.

**02005** Мека вътреочна леца – моноблок с ръб, хаптики-2, диаметър на оптиката-6,0 мм, външен диаметър-13.0 мм, анулация-0°, асферична, оптичен диапазон – от 0.0 до 40.0D, ултравиолетов филтър. Материал хидрофобен акрилат, 1% водно съдържание. Рефракционен индекс на материала – 1,51. А-константа 118.4. Размер на инцизията – 2,2-2,6. Инжектор - енократна употреба (включен в цената). Място за имплантиране – в сака. Лецата е окомплектована с вискозубстанция Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC 2% solution)- концентрация 20mg/ml, вискозитет- от 3000 до 4500 mPa-s, мулекуларно тегло около 86,000 далтона, съхраняване °C - от 2° до 30°C, съхранение при стайна температура -24 мес., размер на канюлата (G)- 22 , предназначение- диспергивно, количество (ml)- 2.0 ml.

Участникът е оферира медицинско изделие с търговско наименование Fokus Force, с производител Valeant Med, Полша.

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;
- По свое усмотрение участникът е представил:
  - Декларация по чл.47, ал.3 от ЗОП;
  - Заверени копия на удостоверение от Агенцията по вписванията и решение от Софийски градски съд за регистриране на дружеството;

- Заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия с Рег.№IV-Р-Т/МИ/021/29.08.2007г.;
- Заверено копие на сертификат №СI/8614(BG) в съответствие с изискванията на ISO 9001:2008 на „РСР“ ЕООД и приложение към него;
- Заверено копие на сертификат №СIN/8614Q в съответствие с изискванията на ISO 9001:2015 на „РСР“ ЕООД;
- Справка-декларация за извършените доставки на медицински изделия по сключени договори за последните три години;
- Заверени копия на удостоверения за добро изпълнение по сключени договори за доставка на медицински изделия – 11 броя;
- Представени са заверени копия на оторизационни писма от производителите: Bausch+Lomb, SAЩ, MD TECH, Италия и Valeant Med, Полша удостоверяващи права за дистрибуция на територията на Република България;
- За офериранияте медицински изделия са представени в заверен превод:
  - Сертификат EN ISO 13485:2003(2012) на производителите;
  - 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 технически спецификации и каталози;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разсрочено плащане и остатъчен срок на годност на офериранияте медицински изделия 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.

Офериранияте медицински изделия *enVista, Akreos Adapt AO, I-Stream GL, I-Stream HF* и *Fokus Force* съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция.

На база горензложеното 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 "РСР" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

### **"Контакт Медикъл Интернешънъл" ООД**

#### **ОП№4 Вътреочни лещи**

**04001** Еднокомпонентна, заднокамерна, твърда вътреочна леща, с два броя хаптики. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): от + 0,0 до +30,0 (стъпка 1,0), от +16,5 до +24,5 (стъпка 0,5). Общ диаметър: 12,50мм, Оптичен диаметър: 6,0 мм, Филтър : UV филтър, Материал: РММА (полиметилметакрилат. А-константа: Ултразвук.: 118.2. В комплект с дисперсивна виско- еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Sima 362*, с производител *Sima Технолоджи, САЩ*.

**04002** Еднокомпонентна, преднокамерна, твърда вътреочна леща, с два броя хаптики

Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): от + 0,0 до +30,0( стъпка 1,0), от +16,5 до +24,5 ( стъпка0,5). Общдиаметър:12,7мм, Оптичен диаметър: 6,0мм, Филтър:Uv филтър Материал: РММА(полиметилметакрилат)А-константа: Ултразвук.: 115.0. В комплект с дисперсивна виско-еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Sima AC301*, с производител *Sima Технолоджи, САЩ*.

**04003** Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леща с асферична оптика (-0.27μm), корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб, осигуряващи стабилност и намаляващи появата на вторична катаракта. В комплект с дисперсивна виско- еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml  
Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): +5.0 до +34.0 (стъпка 0.5). Диаметър:6мм.Форма: Би-конвексна, предна асферична повърхност, правоъгълен ръб на оптиката.Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтърА-константа: Ултразвук: 118.8, Оптична: 119.3. Рефрактивен индекс: 1.47, Число на Абе: 55.  
Характеристика на хаптиките:Диаметър: 13.00мм; Модел: "С". Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър, Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката. Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Tecnis*, с производител *Абът Медикъл Оптикс /АМО/, САЩ*.

**04004** Трикомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леца с модифициран ръб на оптиката. В комплект с дисперсивна виско- еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml. Характеристика на оптиката: Асортимент(диоптри): +6.00 до +30.00 d, стъпка 0,5 d. Диаметър: 6.0мм. Форма: Биконвексна. Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб на задната лецена повърхност и заоблен ръб на предната лецена повърхност. А-константа: Ултразвук.: 118.4, Рефрактивен индекс: 1.47. Число на Абе: 55, Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00 мм, Модел: Модифицирано "С", Материал: 60% Blue-core РММА монофилament. Дизайн: Ангулация 5\*. Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Sensar AR40E*, с производител *Абът Медикъл Оптикс /АМО/, САЩ*.

**04005** Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леца с модифициран ръб на оптиката. В комплект с дисперсивна виско- еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml. Характеристика на оптиката: Асортимент(диоптри): +06.00 до +30.00d, стъпка 0,5 d. Диаметър: 6.0мм., Форма: Биконвексна, Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб на задната лецена повърхност и заоблен ръб на предната лецена повърхност. А-константа: Ултразвук.: 118.4, Рефрактивен индекс: 1.47, Число на Абе: 55, Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00, Модел: "С", Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката. Възможност за имплантация с еднократен и многократен инжектор.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Sensar AAB00*, с производител *Абът Медикъл Оптикс /АМО/, САЩ*.

**04006** Еднокомпонентна хидрофобна, мека вътреочна леца с асферична оптика (-0.27µm), с филтър на виолетова и UV светлина, корекция на хроматичните aberации, форма с 3 точки на фиксация и правоъгълен ръб, осигуряващи стабилност и намаляващи появата на вторична катаракта. В комплект с дисперсивна виско- еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): +5.0 до +34.0 (стъпка 0.5). Диаметър: 6мм. Форма: Би-конвексна, предна асферична повърхност, правоъгълен ръб на оптиката. Материал: Хидрофобен акрилат с филтър на виолетова и UV светлина. А-константа: Ултразвук.: 118.8, Оптична: 119.3 Рефрактивен индекс: 1.47. Число на Абе: 55, Характеристика на хаптиките: Диаметър: 13.00мм, Модел: "С"

Материал: Хидрофобен акрилат с UV филтър. Дизайн: Офсет на хаптиките спрямо оптиката.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *Tecnis OptiBlue*, с производител *Абът Медикъл Оптикс /АМО/, САЩ*.

**04007** Еднокомпонентна мека хидрофилна, асферична леца с 360° правоъгълен ръб. В комплект с дисперсивна виско- еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): -5.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D). Диаметър: 6.0 мм., Форма: Биконвексна. Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° право-ъгълен ръб. А-константа: Ултразвук-118.0. Рефрактивен индекс: 1.46. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.50 мм. Модел: Модифицирано "С". Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *CimFlex21*, с производител *Сима Технолоджи, САЩ*.

**04008** Еднокомпонентна мека хидрофилна, асферична леца с 360° правоъгълен ръб, жълто оцветена – филтър на виолетовата светлина. В комплект с дисперсивна виско- еластична субстанция, 2%НРМС, 2 ml. Характеристика на оптиката: Асортимент (диоптри): -5.0 до +30.0 (стъпка 0.5/1.0D). Диаметър: 6.0мм. Форма: Биконвексна. Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър и виолетов филтър. Дизайн на оптичния ръб: 360° правоъгълен ръб. А-константа: Ултразвук.: 118.0. Рефрактивен индекс: 1.46. Характеристика на хаптиките: Диаметър: 12.50 мм, Модел: Модифицирано "С". Материал: Хидрофилен акрилат с UV филтър и виолетов филтър.

Участникът е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *CimFlex*, с производител *Сима Технолоджи, САЩ*.

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;
- По свое усмотрение участникът е представил:
  - Заверено копие на разрешение за търговия на едро с медицински изделия с Рег.№IV-Р-Т/МИ-317/10.03.2008г.;
  - Заверено копие на сертификата №27775/A/0001/UK/Ви в съответствие с изискванията на ISO 9001:2015 на "Контакт Медикъл Интернешънъл" ООД;
- Представени са заверени копия на оторизационни писма от производителите: *Сима Технолоджи, САЩ* и *Абът Медикъл Оптикс /АМО/, САЩ* удостоверяващи права за дистрибуция на територията на Република България;
- За оферираните медицински изделия са представени копия в заверен превод на:

- Сертификат EN ISO 13485:2003(2012) на производителите;
- 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 технически спецификации и каталози;

Участникът е предложил срок за изпълнение на доставките, срок за разрочено плащане и остатъчен срок на годност на оферирания медицински изделия 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.

Оферирания медицински изделия *Cima 362, Cima AC301, Sensar AR40E, Tecnis, Sensar AAB00, Tecnis OptiBlue, CimFlex21 и CimFlex42Y* съответстват 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 "Контакт Медикъл Интернешънъл" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

С това на 11.04.2018г., 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 - 18.04.2018г. от 12:30 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: ..

/д/

Заличено  
сл. 2 от 3310

Членове:

1.....

/д-р/

2.....

/Сне/

3.....

/З/

4.....

Заличено  
сл. 2 от 3310



Заличено

сл. 2 от 3310

Утвърждавам: .....

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

12.04.2018г.