протокол

№2

Днес, 15.04.2020г. от 12,00 часа в в залата на V етаж в лечебното заведение се състоя заседание на комисията, назначена със Заповед №637 от 02.12.2019г. на Изпълнителния директор на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД – гр. Кърджали за разглеждане и оценка на постъпилите оферти и класиране на участниците в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: "Доставка на лекарствени продукти, медицински изделия и разтвори, необходими за провеждане на хемодиализно лечение в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали, с уникален 00848-2019-0012, открита с Решение №567 от 24.10.2019г. на Изпълнителния директор, публикувано обявление в РОП №940864 на 28.10.2019г.

На основание Глава пета, раздел VIII от ППЗОП и в изпълнение на Заповед №637 от 02.12.2019г. на Изпълнителния директор на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД – гр. Кърджали, помощният орган на възложителя в следния състав:

Председател: д-р Диана Георгиева – Заместник директор;

и членове:

закрито заседание.

- 1. д-р Сашо Дерменджиев началник отделение диализа;
- 2. м.ф. Весела Момчилова ръководител болнична аптека;
- 3. Снежана Карагьозова икономист ОП;
- 4. Иван Робов старши юрисконсулт, започна работата си на

I. Комисията продължи работата си по реда на Глава пета, раздел VIII от ППЗОП, като пристъпи към разглеждане на постъпилите допълнително представени документи, относно изискванията за личното състояние на участника и съответствието му с критерийте за подбор.

По отношение на документите на "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД, в указания от комисията срок, участникът с писмо с вх.№1619 от 09.04.2020г. е представил допълнителни документи, съдържащи: ЕЕДОП в електронен вид по ОП№1 и ЕЕДОП в електронен вид по ОП№1 и ОП№7, които са подписани цифрово и от задължените лица по чл.54, ал.3 от ЗОП и приложени на оптичени CD – носители.

Като взе предвид констатациите в Протокол №1 от 01.04.2020г. и след като разгледа подробно представените от участника еЕЕДОПи и документите от първоначалната оферта комисията извърши проверка за съответствието на участника с критериите за подбор и единодушно реши, че с допълнително представените документи по чл.39, ал.2 от ППЗОП, участникът е отстранил констатираните с Протокол №1 от 01.04.2020г. несъответствия относно броя на представените еЕЕДОПи и подписването им от задължените лица по чл.54, ал.3 от ЗОП, поради което "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД се допуска до разглеждане и на документите по чл. 39, ал.3, т.1 от ППЗОП.

II. Комисията продължи работата си по реда Глава пета, раздел VIII от ППЗОП, като разгледа техническите предложения на допуснатите до този етап участници, при което направи следните констатации:

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "Дъчмед Интернешанъл" ЕООД по:

ОП№9 Хемоперфузори

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
 - представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
 - представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Jafron Biomedical, Китай,
- по свое усмотрение участникът е представил декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор;
- по свое усмотрение участникът е представил декларация за срока на валидност на офертата;
- по свое усмотрение участникът е представил декларация за спазване задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд.

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

След като разгледа представените каталози, технически спецификации на оферираното медицинско изделие с търговско наименование Хемоперфузор, с производител Jafron Biomedical, Китай, с каталожен №НА230 и извърши справка в официалния сайт на производителя на предлаганото медицинско изделие комисията установи несъответствия с изискванията на възложителя, съдържащи се в техническата спецификация и документацията за участие в процедурата. Изискванията на възложителя към абсорбционния материал на хемоперфузора е да бъде покрит с въглен, за да не уврежда формените елементи на кръвта, а на оферираният хемоперфузор абсорбционния материал е от съполимери от стирен дивинилбензен.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване от поръчката на участникът "Дъчмед Интернешанъл" ЕООД на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "АГАРТА-ЦМ" ЕООД по:

ОП№12 Ръкавици за еднократна употреба

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод EC декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Mercator, Полша и Semperit, Австрия;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество.

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "Марвена Диагностика" ЕООД по:

ОП№3 Диализатори с мембрана от полисулфон

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от Бакстер България ЕООД официален представител на Gambro Dialysatoren GmbH, Германия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;
- представена е декларация за конфиденциалност по чл.102, ал.1 от 30П.

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

<u>ОП№4 Диализатори с мембрана от полисулфон, полиетросулфон или друг</u> <u>дериват на полисулфона</u>

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от Бакстер България ЕООД официален представител на Gambro Dialysatoren GmbH, Германия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;
- представена е декларация за конфиденциалност по чл.102, ал.1 от 30П.

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

ОП№9 Хемоперфузори

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираноте медицинско изделие е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от Бакстер България ЕООД, официален представител на Gambro Dialysatoren GmbH, Германия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представена е декларация за конфиденциалност по чл.102, ал.1 от 3ОП.

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

Оферираното медицинско изделие съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложени в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Марвена Диагностика"

ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "Фрезениус Медикъл Кеър България" ЕООД по:

<u>ОП№3 Диализатори с мембрана от полисулфон</u>

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Fresenius Medical Care, Германия;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество:

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение $N \ge 2$ към настоящия протокол.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложени в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Фрезениус Медикъл Кеър България" ЕООД до следващ етап в процедурата — отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

ОП№11 Апирогенни филтри

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

• срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;

 остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Fresenius Medical Care, Германия;

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

ОП№13 Дезинфекционни препарати за хемодиализни апарати

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод EC декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Fresenius Medical Care, Германия;

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по

номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение на участника за отговарящо в пълна степен на изискванията на възложителя, заложени в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Фрезениус Медикъл Кеър България" ЕООД до следващ етап в процедурата — отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "МЕДЕКС" ООД по:

ОП№1 Лекарствени продукти

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 24 (двадесет и четири) часа, а при спешни случаи до 2 (два) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените лекарствени продукти не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от :
 - ✓ Sandoz GmbH, Австрия;
 - ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A /клон България/;
 - ✓ Amgen Europe B.V. /клон България/;
 - ✓ Aspen Notre Dame de Bondeville, /клон България/;
 - ✓ Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company /клон България/;
 - ✓ Актавис ЕАД.
- по свое усмотрение участникът е представил декларация, в която декларира, че приема изискванията на възложителя, че са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, че е запознат и приема клаузите на проктодоговора и е съгласен с срока на валидност на офертата.

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

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС към 02.11.2019г. и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество и единична мярка по номенклатури, подробно описани в Приложение №1 към настоящия протокол.

С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "МЕДЕКС" ООД до следващ етап в процедурата — отваряне на ценовото предложение по оферираните номенклатури.

ОП№4 Диализатори с мембрана от полисулфон, полиетросулфон или друг дериват на полисулфона

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод EC декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от Алкалоид АД, Македония официален представител на Safil, Турция, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД по:

ОП№1 Лекарствени продукти

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 24 (двадесет и четири) часа, а при спешни случаи до 2 (два) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените лекарствени продукти не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от:
 - ✓ Roche Registration GmbH, България;
 - ✓ Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A /клон България/;
 - ✓ Санофи България ЕООД, България;
 - ✓ Aspen Notre Dame de Bondeville, /клон България/;
 - ✓ Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство;
 - ✓ VIFOR France, SA, Франция;
 - ✓ Актавис ЕАД.

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

Оферираните лекарствени продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС към 02.11.2019г. и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на АТС код, генерично наименование, лекарствена форма, количество активно вещество и единична мярка по номенклатури, подробно описани в Приложение №1 към настоящия протокол.

С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "ФЬОНИКС ФАРМА" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по оферираните номенклатури.

<u>ОП№4 Диализатори с мембрана от полисулфон, полиетросулфон или друг дериват на полисулфона</u>

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Suzhou Jun Kang Medical Technology Co.,Ltd., Китай;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя

"качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

ОП№7 Катетри за временен съдов достъп за възрастни

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от ТП "Пикмедикъл Интернешънъл АГ, България официален представител на Balton Sp Z.o.o, Полша, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение N_2 към настоящия протокол.

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

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "Интергаленика" ООД по:

ОП№2 Разтвори за хемодиализно лечение

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ:
- представена е извадка от производствената листа с диализните разтвори на участника;
 - участникът е производител на разтворите за хемодиализно лечение, затова документ за оторизация/оторизационно писмо са неприложими в конкретния случай;

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

Оферираните хемодиализни разтвори са включени в производствената листа на участникът и съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, по отношение на съдържание на глюкоза, електролити и други елементи, подробно описани в Приложение №3 към настоящия протокол.

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

OП№4 Диализатори с мембрана от полисулфон, полиетросулфон или друг дериват на полисулфона

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод EC декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от Хелмед България ЕООД, официален представител на БАИН, Китай, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

ОП№5 Кръвни линии

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод EC декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от Хелмед България ЕООД, официален представител на БАИН, Китай, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;

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

Оферираното медицинско изделие съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

ОП№6 Фистулни игли

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод EC декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от Хелмед България ЕООД, официален представител на БАИН, Китай, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;

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

Оферираното медицинско изделие съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение $N \ge 2$ към настоящия протокол.

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

ОП№12 Ръкавици за еднократна употреба

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

• срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка:

 остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

Участникът е представил всички изискуеми от възложителя документи, а именно:

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод ЕС декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от АЛД-Импорт ЕООД, официален представител на СУПЕР-МАКС, Малайзия, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;

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

Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "КАПАМЕЛ" ЕООЛ по:

ОП№14 Разтвори за запълване на диализния катетър

Техническото предложение отговаря на изискванията на възложителя по отношение на съдържание и форма и е изготвено по Приложение №3 от образците към процедурата и Приложение №1, представено на хартиен и оптичен носител.

Предложени са:

- срок за доставка до 72 (седемдесет и два) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не помалък от 60% от общия срок на годност;

- за оферираните медицински изделия е представена в заверен превод EC декларация за съответствие и "СЕ" маркировка в съответствие с изискванията на чл. 14 и чл. 15 от ЗМИ;
- представени са изискуемите каталози и инструкции за употреба;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Таурофарм, Гмбх;

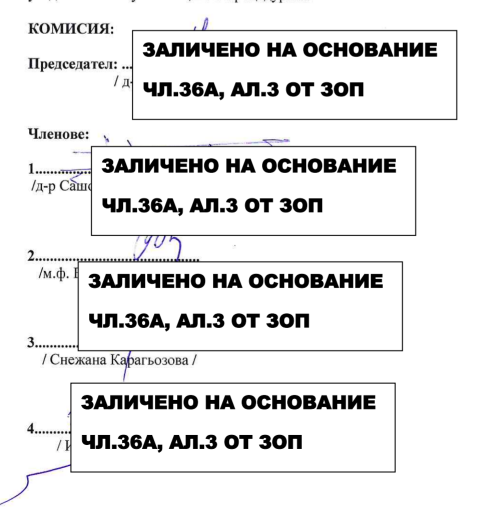
Оферираните медицински изделия съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описани по номенклатури в обособената позиция и комисията премина към оценка по показателя "качество", съгласно методиката за оценка описана в документацията за участие в процедурата.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №2 към настоящия протокол.

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

С това на 15.04.2020г., 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 - 23.04.2020г. от 12:00 часа, в голямата зала на I етаж в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД Кърджали, за което предприе действия за уведомяване на участниците в процедурата.



Приложение №1 към Протокол №2 от дейността на комисията назначена със Заповед №637 от 02.12.2020г. на Изпълнителния директор за разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти в обществена поръчка с предмет: "Доставка на лекарствени продукти, медицински изделия и разтвори, необходими за провеждане на хемодиализно лечение в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали" - съответствие на техническото предложение за лекарствени продукти

ср. в ружили — свответствие ни техническото премюжение за лекарствени простит	CONTROLLINGUE HE HEATH TECHNI		The state of						
						Питемете ие	Представе		
Международно	Лекарствена форма	ствена	Търговск	Търговско наименование	Производител	0 3a	па оторизаци я Да/Не	оторизаци Име на фирмата я Да/Не участник	Съответс твие
			OSTEO D	5. mcg. Pack: 30	Teva UK	масютикълс ЕООД, България		"МЕДЕКС" ООД	Да
A 11CC04 Calcitriol cansule soft OCTEO JI I	Calcitriol		OCTEO JI I		TEVA PHARMACEUTICALS	Теvа В.V., Нидерландия		Фьоникс Фарма ЕООД	Да
Constructed from recide Colution for injection	Sacchameted iron oxide	Solution for injection MIA MEP C	MITAMED		IAI.			Фьоникс Фарма ЕООЛ	Па
Iron(III)-hydroxide dextran	hydroxide dextran	COSMOFER	COSMOFER		- 4	Pharmacosmos A/S,		пос поланам	
BU3ACU6 complex Solution for injection 4, mi, Fack: 3 Binocrit, Solution for injection		Solution for injection 2, mi, rack. Binocrit, Sol	z, mi, rack. Binocrit, Sol pre-filled syr	ction, 2000 IU/1 ml, -, Pack: 6	Hamacomos 705, Dennara	Comman	744	Hoo within	:
Binocrit, Sole 6 pre-filled si	Binocrit, Sola 6 pre-filled s	Binocrit, Solo 6 pre-filled s	Binocrit, Solv 6 pre-filled sy	Binocrit, Solution for injection, 3000 IU/0,3 ml, -, Pack: 6 pre-filled syringes (glass)					
Erythropoietin (Epoetin Solution for injection for minerion for mass)	ropoietin (Epoetin	Binocrit, Solut	Binocrit, Solut	Binocrit, Solution for injection, 4000 IU/0,4 ml, -, Pack: 6 pre-filled syringes (glass)	Sandoz GmbH - Австрия	Sandoz GmbH, Австрия	Да	"МЕДЕКС" ООД	Да
und)				1	F.HOFFMANN-LA ROCHE	Н,		Фьоникс Фарма	ç
HEUPEKUPMU	HEOFEKOPMIC	HEOPEROPMO	HEOPEKOPING	HEOPEKOPMOH 2000IU/0.5MJI A 0	F HOFFMANN-L'A ROCHE	Roche Registration GmbH.	Да	Фьоникс Фарма	Ж
HEOPEKOPM	HEOPEKOPM	HEOPEKOPM	HEOPEKOPM	НЕОРЕКОРМОН 3000UI/0.3МЛ X 6	In		да	ЕООД	Да
SWOONEDOEH	УМОХНОВН	HEODEKOPMC	НЕОРЕКОРМС	HEOPEKOPMOH 4000111/0 3M11 X 6	F.HOFFMANN-LA ROCHE	Roche Registration GmbH,	Ла	Фьоникс Фарма ЕООЛ	Па
Erythropoietin (Epoetin					F.HOFFMANN-LA ROCHE	istration GmbH,		Фьоникс Фарма	
		Solution for injection HEOPEKOPM	HEOPEKOPM	Solution for injection HEOPEKOPMOH 5000UI/0.3MJI X 6	In	Германия	да	ЕООД	Да
		Aranesp, solut needle guard, '	Aranesp, solut needle guard,	Aranesp, solution for injection in pre-filled syringe with needle guard, 20, mcg/0,5 ml, Pack: 1					
Aranesp, solui needle guard,	Aranesp, solui needle guard,	Aranesp, solui needle guard,	Aranesp, solui needle guard,	Aranesp, solution for injection in pre-filled syringe with needle guard, 40, mcg/0,4 ml, Pack: 1					
6 B03XA02 Darbepoetine alfa Solution for injection for injection, 60 meg/0,3	Solution for injection	Aranesp, Solu Solution for injection Pack: 1 pre-fi	Aranesp, Solu Pack: 1 pre-fi	Aranesp, Solution for injection, 60 mcg/0,3 ml, mcg, Pack: 1 pre-filled syringe with needle guard	Amgen Europe B.V., Нидерландия	Amgen Europe B.V., Нидерландия	да	"МЕДЕКС" ООД	Да
		Cinacalcet T	Cinacalcet T	Cinacalcet Teva, Film coated tablet, 30, mg, Pack: 30	Teva Pharma B.V Нидерландия; Merckle GmbH - Германия; PLIVA Hrvatska d.o.o Харватия; Teva Operations Poland Sp.z.o.o Полша	Тева Фармасютикълс България ЕООД, България да	да	"МЕДЕКС" ООД	да
7 H05BX01 Cinacalcet Film coated tablet CVHAKAJI	Cinacalcet Film coated tablet		СИНАКАЛ	СИНАКАЛЦЕТ АКОРД ТАБЛ. 30МГ X 28	АССОRD-БОЛНИЧЕН ПАЗАР	Accord Healthcare Limited, Обединено Кралство	да	Фьоникс Фарма ЕООД	да

				Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company,				
				у нгария, теуа Ок. ый., Обединено кралство; Pharmachemie B.V.,				
			TevaPariVit Cansule, soft. 1, mcs. Pack: 28	пидерландия; теуа сzecn Industries s.r.o., Чешка република	Тева Фармасютикъпс България ЕООЛ Белгория	Ģ.	"METEVO" DOT	į
COVERNIT O		-	Comments of the second	TEVA	KI	749	Фьоникс Фарма	r T
		Capsule, son	Paratol. Solution for injection. 5 mcs/ml - 1 ml - Pack:	PHARMACEUTICALS	Teva B.V., Нидерландия	да	ЕООД	Да
9 H05BX02 Paricalcitol		Solution for injection		Rafarm S.A., Гърция	Иновамед ООД, България	Да	"МЕЛЕКС" ООЛ	Па
			Sevelamer Sandoz, Film coated tablet, 800, mg, Pack: 180	Synthon Hispania S.L., Испания			"МЕЛЕКС" ООЛ	T T T
10 V03AE02 Sevelamer		Film coated tablet	PEHAFEJI TABJI. 800MF X 180	SANOFI AVENTIS			Фьоникс Фарма ЕООД	Да
			Fraxiparine sol.inj. 9500 anti-Xa IU/ml - 0,4 ml, Solution for injection, 3800, IU, Pack: 10		Trading	II BII	"МЕЛЕКС" ООЛ	112
11 B01AB06 Nadroparin calcium	calcium	Solution for injectic	Solution for injection ФРАКСИПАРИН ШПРИЦ АМП. 0,4МЛ X 10	ASPEN PHARMA TRADING	ing		Фьоникс Фарма ЕООД	да
	Si.		Fraxiparine sol.inj. 9500 anti-Xa IU/ml - 0,6 ml x 10, Solution for injection, 5700, IU, Pack: 10	: de А., Полша	Aspen Pharma Trading Limited, Ирландия	ла "	"МЕЛЕКС" ООЛ	B II
12 B01AB06 Nadroparin calcium	calcium	Solution for injection	Solution for injection PARCVIIAPVIH IIIIPVILLAMII. 0,6MJI X 10		gui		Фьоникс Фарма ЕООД	Па
13 B01AB05 Enoxaparin sodium	sodium	3 4	KJEKCAH IIIIPMI, AMIT. 100MF/MJI 0,4MJI X 6 ion /KYTUS/	SANOFI AVENTIS	Санофи България ЕООД, България	да Е	Фьоникс Фарма ЕООД	Да
arin s	odium	ΑЛ			постъпили оферти	ферти		
	3A .		Heparinum WZF, Solution for injection, 5000IU/ml - 5ml, IU, Pack: 10	Warsaw Pharmaceutical Works Polfa S.A., Полша	Ceutical A, Полша	да "	"МЕДЕКС" ООД	Да
	ЛИ	EH	ion XEПАРИН ФЛ. 25000IU 5 МЛ.X10	POLPHARMA	ceutical A, Полша	д да Е	Фьоникс Фарма ЕООД	Да
LA ,A	ЧЕНС	Ю НА Л.3 (***************************************		1ЕНО А, АЛ			
) HA			2		ſ		
)T (00					1		
	ЭНОІ	ВАН		4		ı		
	ВАНИ	ИЕ			ани			

изискванията на спецификация и документацияна Съответствие с класиране на постъпилите оферти в обществена поръчка с предмет: "Доставка на лекарствени продукти, медицински изделия и разтвори, необходими за провеждане на техническата Да ца па Да Да Да ца за участие Приложение №3 към Протокол №2 от дейността на комисията назначена със Заповед №637 от 02.12.2020г. на Изпълнителния директор за разглеждане, оценка и участник фирмата неприложи Интергале Име на ника ника ника хемодиализно лечение в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали" - съответствие на техническото предложение за разтвори за хемодиализа ника ника ника ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ Представе оторизаци я Да/Не На MO MO MO MO MO MO **ЧЛ.36A, АЛ.3 ОТ ЗОП** производи Държава България България България България България България България Тел 20 Интергаленика 96 Интергаленика 31 Интергаленика 33 Интергаленика 35 Интергаленика 32 Интергаленика | 65 Интергаленика жен № производител Завод Катало KBK MF-2/15 наименован Търговско **ABK MI -8.4** КБК ИГ -3 регенерация KBK MI-1 **КБК ИГ-2** КБК ИГ-1K/15 Сол за Концентрат за бикарбонатна хемодиализа, кисел със съдържание на глюкоза Концентрат за бикарбонатна хемодиализа, кисел със съдържание на калий 2 Концентрат за бикарбонатна хемодиализа, кисел със съдържание на калий 2 Концентрат за бикарбонатна хемодиализа, кисел със съдържание на калий Концентрат за бикарбонатна хемодиализа, кисел с ниско съдържание на 20001 Алкален бикарбонат 8.4 % концентрат за хемодиализа - туба 6 литра 20002|5.04 mmol/l; калий 3 mmol/l и калций 1.75mmol/l – туба 5 литра 20006 калий 1 mmol/l и калций 1.50 mmol/l- туба от 5 литра ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ 40004 mmol/1 и калций 1.50 mmol/1 - туба от 5 литра 20003 mmol/1 и калций 1.75mmol/1 - туба от 5 литра 20005 mmol/I и калций 1.75mmol/I - туба от 5 литра **ЧЛ.36A, АЛ.3 ОТ ЗОП** ател:.... 311 ОП №2 Разтвори за хемодиализно лечение ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ 20007 Сол за регенерация Наименование ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП Номенкла rypa №



постъпилете оферти в открита процедура с предмет:"Доставка на лекарствени продукти, медицински изделия и разтвори, необходими за провеждане на хемодиализно лечение в МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали" - съответствие и оценка на техническото предложение за медицинските изделия Приложение №2 към Протокол №2 от дейността на комисията назначена със Заповед №637 от 02.12.2019г. на Изпълнителния директор за разглеждане, оценка и класиране на

"Д-р Атана	"Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърожали" - съответствие и оценки ни техническото преоложение за местичности	пвие и оценки на техни	ческото преолож	enne su meo	HUBITCHEIN	изосии				
							CPOIRCIBM			
							၁၅			
							изискваният			
							а на			
							техническат Становище	Становище		
							æ	от тестване		
							спецификац	на мострите		
					Представе		на н	или		
No Ha				Държава	На		документац	сравнението		
ІКЛЯ	Į.			проязводи	оторизаци	производи оторизаци Име на фирмата	ията за	по катапозите	Опенка	Точки
rypa	Наименование	наименование	производител]	Jacimus	2		7	
ОП №3 Дия	ОП №3 Диализатори с мембрана полисулфон								-	
								отговарят		
								изцяло на		
			£					изискванията		
			nius Medical			Фрезениус Медикъл	ç	на	· ·	30
		F7HPS	Care	1 ермания	THA	керр рыпария	Да	D DOUGHANT COLD		0
				9.				отговарят изпяло на		
			Gambro			Марана Пиагиостика		изискванията		
10000	2.2	DOI VELLIV 17 I	Dialysatoren	Германия	ПА	БООЛ	па	възложителя	9	30
30001	HOBEPAHOCI Z 1,3 M			T				отговарят		
								изцяло на		
								изискванията		
			Fresenius Medical			Фрезениус Медикъл		на		
	2	F8HPS	Care	Германия	ДА	Кеър България	да	възложителя	9	30
								отговарят		
								изцяло на		
			Gambro					изискванията		
	11		Dialysatoren		1 V	Марвена Диагностика ЕОО п	ğ	на	ý	30
30002	ποβъρχност≥ 1,/ M²	POLYFLUA I/ L	Gillon	1 срмания	40	Hoor		отговарят		
								изцяло на		
								изискванията		
			Fresenius Medical			Фрезениус Медикъл		на		
		FIOHPS	Care	Германия	ДА	Кеър България	Да	възложителя	9	30
								отговарят		
						4		изцяло на		
			Gambro					изискванията		
			Dialysatoren	ĵ	3	Марвена Диагностика		на	9	3.0
30003	HOBEDXHOCT $\geq 2.0 \text{ M}^2$	POLYFLUX 21 L	GmbH	І ермания	ДА	ЕООД	Да	възложителя	0	000
ОП №4 Ди	OII №4 Диализатори с мембрана полисулфои, полистросулфон или друг дериват на полисулфона	росулфон или друг дері	иват на полисулф	она						

			-					отговарят		
			Medical					изцяло на		
		Hollow Fiber	Technology			ФЬОНИКС Фарма		изискванията		
		Hemodialyzer LoF16	Co.,Ltd.	Китай	ДА	ЕООД	Да	възложителя	9	30
								отговарят		
								изцяло на		
			Gambro			1		изискванията		
		Y DE SEL MAN TON	Dialysatoren	1		Марвена Диагностика		на		
		POLYFLUX I7 L	GmbH	Германия	ДА	ЕООД	да	възложителя	9	30
		Диализатор > 1.5	БАИН	Китай	ПА	Интергапеника	g	отговарят	,	C
		диализатор AMINAL			ł		Да	изцило на	0	30
		DIALYSER L 160 low						OTFORANGT		
		flux /						изцяло на		
		диализатор AMINAL						изискванията		
	39.3	DIALYSER H 160 high						на		
40001	повърхност ≥ 1,5 м²	flux	Safil	Турция	ДА	"МЕДЕКС" ООД	Да	възложителя	9	30
			Suzhon Im Vono					отговарят		
			Medical					изцяло на		
		Hollow Fiber	Technology			4 1 O1111150 4 .		изискванията		
		Hemodialyzer I oF18		Vursi	<u>۱</u>	ФБОНИКС Фарма	Ñ	на	,	
		or too pay in the second		Malan	44	БООД	Да	възложителя	9	30
								отговарят		
			Gambro					изцяло на		
			Dialysatoren			Мапвена Лиагностика		изискванията		
		POLYFLUX 17 L	GmbH	Германия	ДА	ЕООД	Па	възложитепя	9	30
								OTFOBADAT		20
								изцяло на		
								изискванията	-	
		1						на		
		Диализатор ≥ 1,7	БАИН	Китай	ДА	Интергаленика	Да	възложителя	9	30
		DIAL VSER 1 180 low								
		flux/						отговарят		
		диализатор AMINAI,						изцялю на		
		DIALYSER H 180 high						изискванията		
40002	повърхност≥ 1,7 м²	flux	Safil	Турция	ДА	"МЕДЕКС" ООЛ	113	на Възпожителя	9	30
			$\overline{}$					отговарят		00
			Suzhou Jun Kang					изцяло на		
		;	Medical					изискванията		
		Hollow Fiber	ogy			ФЬОНИКС Фарма		на		
		Hemodialyzer LoF20	Co.,Ltd.	Китай	ДА	ЕООД	Да	възложителя	9	30
								отговарят		
			Gambro					изцяло на		
			Dialysatoren			Марвена Диагностика		на		
	_	POLYFLUX 21 L	GmbH	Германия	ДА	ЕООД	да	възложителя	9	30

								отговарят		
								изискраниата		
								изисмвания і а На	,	
		Диализатор ≥ 2,0	БАИН	Китай	ДА	Интергаленика	да	възложителя	9	30
		диализатор AMINAL DIALYSER L 200 low						отговарят		
		flux /						изцяло на		
		диализатор AMINAL						изискванията		
40003	HOBSDXHOCT $\geq 2.0 \text{ M}^2$	DIALYSER H 200 high flux	Safil	Турция	ДА	"МЕДЕКС" ООД	да	на възложителя	9	30
оп № Кихвии пини										•
andw care in								с луер		
								конектор,		
								Съптенява		
						-		Отпично с		
								хемодиализат		
IV.	Variante de summer de la Company Presentite 4008 S							орите и		
И	с диаметър на венозния	9			i	;		фистулните	-	00
50001 чо	50001 чорап 30, 22 мм	Кръвни линии Fresenius	БАИН	Китай	ТΉ	Интергаленика	Да	игли,	0	00
ОП №6 Фистулни игли	улни игли									
								MHOFO		
								удобни за		
								работа, с		
								въртяща се		
								перка и		
								Manken He		
								травмират	-	
								трайния	111	
								съдов достъп		ć
Φ 10009	60001 Фистулни игли 16G /25 мм/	Фистулни игли 16G	БАИН	Китай	ДА	Интергаленика	да	на пациента	Q.	30
OH Ne7 Kare	ОП №7 Катетри за временен съдов достъп за възрастни									
								дилататорът е		
								Odding Mark		
								удобен за		
								nafora u c		
								минимална		
								възможност		
-1190 0					757 85			3a		
	7-01-91 4111	DIALYSIS SET double	Bolton Sn 7 o o	Поппа	ПА	ФЬОНИКС Фарма FOOT	EH.	травмиране	9	30
70001JC	70001 Субклавия двулуменни / 111, 13-16 см/	Inmen	Daiton op 2.0.0	полта	VYV	TOO T	THE STREET	ייים בהללת	,	

								дилататорът е		
			-					мек, много		
							- 11	удобен за		
								раоота и с минимална		
								ВЪЗМОЖНОСТ		
	10	DIALVETE SET domble				* 031111014		3a		
70002	70002 Югуларис двулуменни / 11F, 15-16 см/	lumen	Balton Sp Z.o.o	Полша	ДА	ФБОНИКС Фарма ЕООД	Да	травмиране на съда	9	30
								дилататорът е		
								еластичен и		
								мек, много		
						in .		удооен за		
								раоота и с		
								ВЪЗМОЖНОСТ		
								3a		
70003	70003 Фемуралис двулуменни / 11F, 20 см/	DIALYSIS SET double lumen	Balton Sp Z.o.o	Полша	ДА	ФЬОНИКС Фарма ЕООЛ	П	травмиране	7	30
ОП №8 Ка	ОП №8 Катетри за дълготрайно катетеризиране на централни венозни съдове	нтрални венозни съдов	36				***	nr/go nii	5	00
	Катетри за дълготрайно катетеризиране на									
	централни венозни съдове с дължина 190- 220 мм /дължината е определена от върха до									
80001	маншона/				няма	няма постъпили оферти				
ОП №9 Хе										
								отговарят		
			Gambro					изцяло на		
		ADSORBA 300 C	Dialysatoren GmhH	Германия	×.	Марвена Диагностика БОО п	1	На	,	
			TION O	T COMMUNICAL	7	Ноод	Да	възложителя	9	30
						п шомон Интеннов				
90001	Хемоперфузори за възрастни	Хемоперфузори	Jafron Biomedical Китай	Китай	ДА	ЕООД		.0	отстранен	
ОП №10 Съ	ОП №10 Съдови протези									
10001	10001 Съдови протези диаметър 6 мм				няма п	няма постыпили оферти				
O∏ №11 Aı	ОП №11 Апирогенни филтри									
11001	Aпирогенни филтри за апарати Fresenius 11001 4008 S и 4008 S Classik	Diasafe plus	Fresenius Medical Care	Германия	ДА	Фрезениус Медикъл Кеър България	g		9	,
ОП №12 Рь	ОП №12 Ръкавици за еднократна употреба						n H		0	200
								зправи с		
		Santex	Mercator	Полша	ДА	"Агарта - ЦМ" ЕООД	да	эдрави, с добра тактилност и еластичност	9	30
								здрави, с добра		
12001	Нестерилни	Ръкавици латекс с пудра	CYIIEP-MAKC	МалайзмяроДВА	ATPA TPA	Интергаленика	Ла	тактилност и	ý	30
							***	TOOM TITOON		30

30	30		30	30	30		30		30	
				35.1						
9	9		9	9	9		9		9	
здрави, с добра тактилност и еластичност	здрави, с добра тактилност и еластичност		отговарят изцяло на изискванията на възложителя	отговарят изцяло на изискванията на възложителя	отговарят изцяло на изискванията на възложителя		отговарят изцяло на изискванията на възложителя	отговарят изцяло на скванията	ложителя	
здр доб так ела	здр доб так ела		OTT	ОТГ ИЗГ ИЗР На ВЪЗ	ОТТ ИЗВ НА ВЪЗ		OTI 1131 1131 1131 1131	ОТГ	3A J	ЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ
да	да		да	да	да		да		ЧЛ	.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП
"Агарта - ЦМ" ЕООД	Интергаленика		Фрезениус Медикъл Кеър България	Фрезениус Медикъл Кеър България	Фрезениус Медикъл Кеър България		Капамел ЕООД		Капамед ЕООД	4
ДА	ДА		ΠA		ДА		Ла		Да	r.
Австрия ,	Малайзия		Германия				Германия		Германия	Page 5
Semperit	МАКС		Fresenius Medical		Fresenius Medical Care		TauroPharm GmbH		TauroPharm GmbH	
Classic	ни ръкавици	апарати	PURISTERIL	SPOROTAL	CITROSTERIL		Tauro Lock HEP500		3A	ЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ 1.36A, АЛ.3 ОТ ЗОП
0	Стерилни	за хемодиализни а		съдържащи натриев хипохлорид	овата на	ОП №14 Разтвори за запълване на диализния катетър	Антибактериален разтвор за запълване на диализния катетър със съдържание на натриев цитрат 4%, тауролидин 1% и кепарин 500МЕ/мл. 5мл.	Антибактериален разтвор против биологичните оклузии в диализния кагетър	със съдържание н 14002 тауролидин 1%, с	Комиска: П.36A, АЛ.3 ОТ ЗОП
	12002	ОП №13 Д	13001	13002	13003	ОП №14 Р.	14001		14002	