

## ПРОТОКОЛ

№2

Днес, 20.05.2020г. от 12,00 часа в залата на V етаж в лечебното заведение се състоя заседание на комисията, назначена със Заповед №210 от 24.03.2020г. 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 рентгенови филми, лабораторни реактиви и консумативи за нуждите на МБАЛ "Д-р Атанас Дафовски" АД гр.Кърджали", с уникален 00848-2020-0003, открита с Решение №102 от 14.02.2020г. на Изпълнителния директор и публикувано обявление в РОП с № 960225 на 17.02.2020г.

На основание Глава пета, раздел VIII от ППЗОП и в изпълнение на Заповед №210 от 24.03.2020г. 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, началник отделение по трансфузионна хематология;

**и членове:**

1. д-р Радка Михайлова – началник клинична лаборатория;
2. д-р Димитър Макаков – началник отделение клинична патология;
3. мс Сейнур Мюмюн – главна медицинска сестра;
4. Станка Белева – счетоводител;
5. Петя Стефанова – началник склад медицински изделия;
6. Златиана Кирилова – технически организатор;
7. Снежана Карагьозова – икономист ОП;
8. Иван Робов – старши юрисконсулт, започна работата си на

закрито заседание.

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 участниците и съответствието им с критериите за подбор.

По отношение на документите на **"Интер Бизнес 91" ЕООД**, в указания от комисията срок, участникът с писмо с вх.№2017 от 13.05.2020г. е представил допълнителни документи, съдържащи: ЕЕДОП в електронен вид и приложен на оптичен CD – носител.

Като взе предвид констатациите в Протокол №1 от 07.05.2020г. и след като разгледа подробно представения от участника еЕЕДОП 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 07.05.2020г. несъответствия относно формата и съдържанието на еЕЕДОП съгласно предоставения образец на възложителя и изискванията на Методическо указание на АОП МУ-4/02.03.2018г. и подписването му от задължените лица по чл.54, ал.3 от ЗОП, поради което **"Интер Бизнес 91" ЕООД** се допуска до разглеждане на документите по чл. 39, ал.3, т.1 от ППЗОП по ОП№18 и ОП№19.

По отношение на документите на **"Хроно" ООД**, в указания от комисията срок, участникът с писмо с вх.№2024 от 14.05.2020г. е представил допълнителни документи, съдържащи: ЕЕДОП в електронен вид и приложен на оптичен CD – носител.



Като взе предвид констатациите в Протокол №1 от 07.05.2020г. и след като разгледа подробно представения от участника еЕЕДОП 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 07.05.2020г. несъответствия относно, подписването на еЕЕДОП и от задължените лица по чл.54, ал.3 от ЗОП, поради което **"Хроно" ООД** се допуска до разглеждане на документите по чл. 39, ал.3, т.1 от ППЗОП по ОП№8, ОП№9 и ОП№10.

По отношение на документите на **"Гамидор България" ООД**, в указания от комисията срок, участникът с писмо с вх.№2028 от 14.05.2020г. е представил допълнителни документи, съдържащи: ЕЕДОП в електронен вид и приложен на оптичен CD – носител.

Като взе предвид констатациите в Протокол №1 от 07.05.2020г. и след като разгледа подробно представения от участника еЕЕДОП 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 07.05.2020г. несъответствия относно формата и съдържанието на еЕЕДОП съгласно предоставения образец на възложителя и изискванията на Методическо указание на АОП МУ-4/02.03.2018г. и подписването му от задължените лица по чл.54, ал.3 от ЗОП, поради което **"Гамидор България" ООД** се допуска до разглеждане на документите по чл. 39, ал.3, т.1 от ППЗОП по ОП№17, ОП№24, ОП№25, ОП№28 и ОП№32.

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 **"Медиклим" ЕООД** по:

**ОП№12 Имунологичен анализатор Mini Vidas - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BioMerieux, Франция,*

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 №1 към настоящия протокол.

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

#### **ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BioMerieux, Франция,

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 №1 към настоящия протокол.

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 "Медиклим" 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 "АПР" ООД по:

#### **ОП№11 Електролитен анализатор - Изиелектролайс - затворена система.**



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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*

- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Медика Корпорейшън, САЩ.*

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.

Оферираниите 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "АПР" 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 "Перфект Медика" ООД по:

**ОП№4 Реактиви за Кръвно-газов анализатор ABL-5 - затворена система**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*

- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на*



територията на Република България от Diamond Diagnostics, Inc., САЩ и Vitrex.

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

Участникът е оферирал дубликати (със същият или сходен химически състав) на реактивите и химикалите за апарата **Кръвно-газов анализатор ABL-5**, но не е представил писмено разрешение от производителя на оригиналния продукт (реактив) и сертификат за проследимост до дифинитивен метод, което изискване е посочено в документацията за участие в процедурата.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване от поръчката на участникът **"Перфект Медика" ООД** 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 **"БГ МЕД" ООД** по:

**ОП№4 Реактиви за Кръвно-газов анализатор ABL-5 - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Radiometer, Дания.

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 №1 към настоящия протокол.

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 **"БГ МЕД" ООД** до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

**ОП№17 Сухи тестове**



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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*

- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Roche, Германия и пълномощно от „Марвена“ ООД за преоторизиране.*

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 по номенклатура № 17008 Тест ленти за глюкомер (АССУ - СНЕК) съответства на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, подробно описано 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 №1 към настоящия протокол.

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 "БГ МЕД" 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 "Марвена Диагностика" ЕООД по:

**ОП№5 Реактиви за автоматичен коагулометър SYSMEX CA - 500 - затворена система.**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*



- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Siemens, 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "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 "Грин БГ" ООД по:

#### **ОП№18 Други консумативи.**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от МИКРОЛИТ /MICROLIT, Индия и Карл Рот/Carl Roth, 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 №1 към настоящия протокол.



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 "Грин БГ" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

#### **ОП №32 Консумативи за клинична патология и съдебна медицина**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- за оферирания 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 представени са изискуемите каталози / продуктова листа;

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от ОРСАтек, 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.

Оферирания 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 №1 към настоящия протокол.

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 "Грин БГ" 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 "Интер Бизнес 91" ЕООД по:

#### **ОП №18 Други консумативи**

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 по-малък 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 представени са изискуемите каталози / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от SARSTEDT, 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 №1 към настоящия протокол.

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 "Интер Бизнес 91" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

#### **ОП №19 Моновети за вземане на венозна кръв с конектор за спринцовка тип "Луер"**

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 по-малък 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 / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от SARSTEDT, Германия;
- представени са изискуемите по вид и количество мостри.

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 не съответстват на изискванията на техническата спецификация към документацията за участие в процедурата.

При тестването на представените мостри по номенклатури 19001 EDTA 2,2 мл, 19002 Коагулация 2,9мл, 19003 СУЕ 3,5 мл, 19004 V серум 4,4 мл се установи, че моветите нямат конектор за спринцовки тип „Луер“ и при извършване на манипулации трябва да се използват само и единствено игли с адаптер. Това противоречи на изискването на възложителя в техническата спецификация към документацията за участие в процедурата, че моветите за вземане на венозна кръв трябва да бъдат с конектор за спринцовка тип "Луер".

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване от поръчката на участникът "Интер Бизнес 91" 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 "Елит Медикал" ООД по:

**ОП№14 Реактиви за FIA - 8000 - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Getein Biotechnology Co., Ltd, Nanjing China.

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 №1 към настоящия протокол.

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 "Елит Медикал" 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 "Хроно" ООД по:

**ОП№8 Реактиви и консумативи за Кобас - Интегра 311 - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Рош Диагностикс, 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 №1 към настоящия протокол.

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 "Хроно" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.

**ОП№9 Реактиви и консумативи за Кобас - Интегра 400+ - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Рош Диагностикс, 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Хроно" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№10 Реактиви и консумативи за Кобас - Интегра 411 - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Рош Диагностикс, 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 №1 към настоящия протокол.



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 "Хроно" 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 "ДиаХем" ООД по:

**ОП№27 Центрофуга Diamed**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от "DiaMed", Швейцария.*

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.

Оферираниите 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 №1 към настоящия протокол.

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 "ДиаХем" 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 "Аквахим 2020" ЕООД по:

**ОП№2 Реактиви за Глюкоанализатор Senso Star GL-30 - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Диасис, 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Аквахим 2020" 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 "Медикъл Имидж" ООД по:

#### **ОП№34 Рентгенови филми "DRYSTAR" (за сух принтер).**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от AGFA, 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медикъл Имидж" 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 "Ди Ем Джи Клиник" ЕООД по:

**ОП№30 Реактиви за клинична патология и съдебна медицина**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Bio Optica, Italy.*

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.

По номенклатура №30006 Парафин на гранули на основа на високопречистени парафини и полимери с ниско молекулно тегло, без DMSO, с температура на топене 56 градуса (оп. до 5кг) участникът не е представил изискуемата мостра.

**Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура №30006, на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.**

Оферираните медицински изделия по останалите номенклатури в обособената позиция 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Ди Ем Джи Клиник" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.**

#### **ОП№31 Китове и бои за оцветяване**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферирания 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Bio Optica, Italy.*

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.

Оферирания 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Ди Ем Джи Клиник" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№32 Консумативи за клинична патология и съдебна медицина**

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 по-малък 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 / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Bio Optica, Italy и pfm medical/FEATHER, Germany.

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.

По номенклатури:

- №32003 Касети биопсични със странични прорези и наклонени странични стени под тъп ъгъл за по-добра обмяна на реактиви с 0.67мм отвори
- №32005 Мега хистологични касети за тъканна обработка (размери не по-малки от 75x52x15мм)
- №32006 Касети, хистологични със странични пропези за по-добра обмяна на реактиви (45градуса наклон на повърхността за надписване)
- №32015 Маркер - тънкописец за надписване на стъкла и касети, перманентен, устойчив на вода и хистологични реактиви;
- №32023 Предметни стъкла (с двойно матиран край, шлифовани 76/26 мм), участникът не е представил изискуемите мостри.

Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатури №32003, №32005, №32006, №32015 и №32023 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.

Оферираните медицински изделия по останалите номенклатури в обособената позиция 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 №1 към настоящия протокол.

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 "Ди Ем Джи Клиник" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

По отношение на представените документи по чл.39, ал.3, т.1 от ППЗОП от "Елта 90М" ООД по:

#### **ОП№3 Реактиви за Хематологичен анализатор SYSMEX KX 21N - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Sysmex Europe, Germany.*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Елта 90М" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

**ОП№15 Реактиви за хематологичен анализатор "SYSMEX XS-800i" - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Sysmex Europe, Germany.*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Елта 90М" 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 "Гамидор България" ООД по:

#### **ОП №17 Сухи тестове**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*

*представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Turklab, Турция, Alltest, Kumay и Cypress Diagnostics, Белгия;*

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.

По номенклатура №17001 Тропонин (качествен метод) участникът не е представил изискуемата мостра.

**Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура №17001, на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.**

Оферираните медицински изделия по останалите номенклатури в обособената позиция 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Гамидор България" ООД до**



**следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.**

**ОП№24 Реактиви и консумативи за серологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Diagnostics, Белгия;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Гамидор България" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

**ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*



- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Turklab, Турция;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Гамидор България" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№28 Бързи минутни тестове**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *предоставени са изискуемите по вид и количество мостри;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Turklab, Турция;*

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.

При тестването на предоставените мостри се установи, че всяка плочка е надписана за съответния вид изследване (HbsAg (Тест за хепатит В), HCV (Тест за хепатит С) или HIV 1&2 (Тест за СПИН).

При накапване на пробата се отчете неясно позитивиране на резултата с трудно различими тест линии.



При направена контрола с положителен пациент на HbsAg (за хепатит В) се получи недостатъчно различим и ясен положителен резултат.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**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 "Гамидор България" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

**ОП№32 Консумативи за клинична патология и съдебна медицина.**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*

- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Medite, 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.

По номенклатура 32016 Микротомни ножчета (нископрофилни) x 50бр. S-35 е оферирано медицинско изделие Cut tissue blades, нископрофилни x 50бр. R-42,

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване на участникът "Гамидор България" ООД по обособената позиция 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 ЦПЗОП от "3 МЕД" ЕООД по:

**ОП№17 Сухи тестове**

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 по-малък 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 / продуктова листа;

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Хангзхоу ОлТест Биотех Ко. Лтд, Китай;

- представени са изискуемите по вид и количество мостри;

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.

При тестването на предоставените мостри по 17006 Тест ленти Combi - 2 (глюкоза+кетони) и 17007 Тест ленти Combi -11 ( за KOMBI-SCAN-11) се установи, че резултатите трябва да бъдат отчитани през определен интервал от време за всеки един тест, което създава неудобство при извършване на изследването.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**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 "З МЕД" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;

представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Хангзхоу ОлТест Биотех Ко. Лтд, Китай;

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "З МЕД" 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 "Елпак Лизинг" ЕООД по:

#### **ОП №18 Други консумативи**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Accutax Lab Technology, Индия и FL Medica Srl, Италия;*

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.

При тестването на предоставените мостри по 18003 Наконечници за автоматични пипети (жълти) и 18004 Наконечници за автоматични пипети (сини) се установи, че и двата вида връхчета за пипети пасват много добре и лесно се изтласкват при работа с лабораторни пипети тип Ependorf и тип Lenpipette.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**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 "Елпак Лизинг" ЕООД до**



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

**ОП№22 Консумативи за паразитологична лаборатория за апарат "Urit 660-ELISA"**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Urit medical Elektronik Co. Ltd, Кумай;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Елпак Лизинг" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

**ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Biotaхiта S.A., Полша;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Елпак Лизинг" ЕООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№26 Реактиви за ОТХ**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от SE-Immuno diagnostika, Германия и SPINREACT SAU, Испания;*

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 №1 към настоящия протокол.



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

**ОП№33 Рентгенови филми за чувствителни фолии /зелена вълна/.**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- за оферирания 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 /продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Colenta Labortechnik GmbH & Co KG, Австрия;

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.

Оферирания 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 №1 към настоящия протокол.

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 "Елпак Лизинг" 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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД по:

**ОП№1 Реактиви за Глюкоанализатор KABE-GA-2 + GA-3 - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*

- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от KABE Labortechnik, 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№3 Реактиви за Хематологичен анализатор SYSMEX KX 21N - затворена система**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*

- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Avantor, Полша.*

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



Участникът е oferiral дубликати (със същият или сходен химически състав) на реактивите и химикалите за апарата *Хематологичен анализатор SYSMEX KX 21N*, но не е представил писмено разрешение от производителя на оригиналния продукт (реактив) и сертификат за проследимост до дифинитивен метод, което изискване е посочено в документацията за участие в процедурата.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване по обособената позиция на участникът **"Медицинска Техника Инженеринг" ООД** на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

#### **ОП№6 Реактиви за RA 1000**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- за offerираните 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 / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от MTD Diagnostics, Италия;

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.

Представени са разработени програми за всички показатели за offerирания апарат RA 1000.

Offerираните 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№17 Сухи тестове**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от MTD Diagnostics, Италия и Analyticon, Германия;*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*

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.

При тестването на предоставените мостри по 17006 Тест ленти Combi - 2 (глюкоза+кетони) и 17007 Тест ленти Combi -11 ( за KOMBI-SCAN-11) се установи, че резултатите са ясни, точни, с много добро позитивиране на резултата без обвързване на отчитането му с времеви интервал.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП №18 Други консумативи**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на*



*територията на Република България от Biosigma, Италия, Heinz Herenz, Германия, KABE Labortechnik, Германия, MTD Diagnostics, Италия и BioGnost, Хърватия;*

- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*

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.

При тестването на предоставените мостри по 18003 Наконечници за автоматични пипети (жълти) и 18004 Наконечници за автоматични пипети (сини) се установи, че и двата вида връхчета за пипети пасват много добре и лесно се изтласкват при работа с лабораторни пипети тип Ependorf и тип Lenpipette.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП №19 Моновети за вземане на венозна кръв с конектор за спринцовка тип "Лувр"**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от KABE Labortechnik, Германия,;*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№20 Вакотейнери за вземане на венозна кръв**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от KABE Labortechnik, 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№24 Реактиви и консумативи за серологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от MTD Diagnostics, Италия;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№30 Реактиви за клинична патология и съдебна медицина**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Avantor, Полша, BioGnost, Хърватия, Carl Roth, Германия,*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП №31 Китове и бои за оцветяване**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BioGnost, Хърватия;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП №32 Консумативи за клинична патология и съдебна медицина**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Biosigma, Италия, BioGnost, Хърватия и Carl Roth, Германия,*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*

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.

Оферираниите 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Медицинска Техника Инженеринг" 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 "Диамед" ООД по:

#### ***ОП№17 Сухи тестове***

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*



- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от CTK Biotech, USA,*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Диамед" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представени са изискуемите мостри по вид и количество;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от CTK Biotech, USA и BD, USA,*

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.

При тестването на предоставените мостри по номенклатури се установи, че:

- *По номенклатура 25014 Columbia Blood Agar - в петри, 90мм диаметър с овнешка кръв. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;*
- *По номенклатура 25016 Хромагар за Candida - в петри, 90мм диаметър. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;*
- *По номенклатура 25017 Хромагар за урини- в петри, 90мм диаметър. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;*



- По номенклатура 25021 Хромагар за стафилококи, 90мм. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;

Оферираните медицински изделия по останалите номенклатури 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Диамед" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП №28 Бързи минутни тестове**

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 по-малък 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 / продуктова листа;
- представени са изискуемите мостри по вид и количество;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от CTK Biotech, USA,

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.

При тестването на предоставените мостри се установи, че тестовете са с много добър дизайн изключващ възможността за грешка при накапване на пробите.

При накапване на пробата се отчете ясно позитивиране на резултата с ясно различими тест линии.

При направена контрола с положителен пациент на HbsAg (за хепатит В) се получи много ясен положителен резултат.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.



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 "Диамед" 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 "Ридаком" ЕООД по:

**ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- за оферираниите 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 / продуктова листа;
- предоставени са изискуемите по вид и количество мостри;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от HiMedia, Индия, FL MEDICAL, Италия, МКВ, Словакия, САРР, Дания, NAL VON MINDEN, Германия, SIFIN, Германия и ERBA, Чехия;

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.

При тестването на предоставените мостри по номенклатури се установи, че:

- По номенклатура 25014 Columbia Blood Agar - в петри, 90мм диаметър с овнешка кръв. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;
- По номенклатура 25016 Хромагар за Candida - в петри, 90мм диаметър. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;
- По номенклатура 25017 Хромагар за урини- в петри, 90мм диаметър. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;
- По номенклатура 25021 Хромагар за стафилококи, 90мм. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;

Оферираниите медицински изделия по останалите номенклатури 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 №1 към настоящия протокол.

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

#### ОП№28 Бързи минутни тестове

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- за оферираниите 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 / продуктова листа;
- предоставени са изискуемите по вид и количество мостри;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от NAL VON MINDEN, Германия;

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

Участникът в Приложение №1 към техническото предложение по:

- номенклатура №28001 HbsAg (Тест за хепатит В) е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *HbsAg (Тест за хепатит В)* и с производител *NAL VON MINDEN, Германия*, а представеното медицинско изделие, като мостра е с търговско наименование *HbsAg TEST* и с производител *Turklab, Турция*;
- номенклатура №28002 HCV (Тест за хепатит С) е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *HCV (Тест за хепатит С)* и с производител *NAL VON MINDEN, Германия*, а представеното медицинско изделие, като мостра е с търговско наименование *Anti-HCV TEST* и с производител *Turklab, Турция*;
- номенклатура №28003 HIV 1&2 (Тест за СПИН) е оферирал медицинско изделие с търговско наименование *HIV 1&2 (Тест за СПИН)* и с производител *NAL VON MINDEN, Германия*, а представеното медицинско изделие, като мостра е с търговско наименование *Anti-HCV ½ TEST* и с производител *Turklab, Турция*;

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване по обособената позиция на участникът "Ридаком" 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 "Диасистемс" ЕООД по:



### **ОП №6 Реактиви за RA 1000**

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 48 (четиридесет и осем) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за офериранияте 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от AMS, Италия и Monlab, Испания;*

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.

Представени са разработени програми за всички показатели за оферирания апарат RA 1000.

Офериранияте 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 №1 към настоящия протокол.

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

### **ОП №17 Сухи тестове**

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 48 (четиридесет и осем) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за офериранияте 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 / продуктова листа;*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*



- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Realy Tech, Китай, Koroglu, Турция и Monlab, Испания;*

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 №1 към настоящия протокол.

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

#### **ОП №18 Други консумативи**

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 48 (четиридесет и осем) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;*

- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от SC Sanguis Counting, Германия и Monlab, Испания;*

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 №1 към настоящия протокол.

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

#### **ОП№24 Реактиви и консумативи за серологична лаборатория**

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 48 (четиридесет и осем) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Monlab, Испания;*

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 №1 към настоящия протокол.

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

#### **ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 48 (четиридесет и осем) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от OG Biotech, Китай и Realy Tech, Китай;

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 №1 към настоящия протокол.

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

#### **ОП№28 Бързи минутни тестове**

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 48 (четиридесет и осем) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;

- представени са изискуемите по вид и количество мостри;

- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Artron Laboratories, Канада и Healgen, САЩ;

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.

При тестването на предоставените мостри се установи, че тестовите са с дизайн, който улеснява работата с тях.

При накапване на пробата се отчете ясно позитивиране на резултата с ясно различни тест линии.



При направена контрола с положителен пациент на HbsAg (за хепатит В) се отчете ясен положителен резултат.

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Диасистемс" 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 "Лабекс Инженеринг" ООД по:

#### **ОП №17 Сухи тестове**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Биорекс, Ирландия и Короглу, Турция;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Лабекс Инженеринг" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**



#### **ОП№28 Бързи минутни тестове**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за офериранияте 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 / продуктова листа;*
- *представени са изискуемите по вид и количество мостри;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Короглу, Турция;*

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.

При тестването на предоставените мостри се установи, че тестовете са с дизайн, който олеснява работата с тях.

При накапване на пробата се отчете ясно позитивиране на резултата с ясно различими тест линии.

При направена контрола с положителен пациент на HbsAg (за хепатит В) се отчете ясен положителен резултат.

Офериранияте 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Лабекс Инженеринг" 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 "Оптим Ко" ООД по:

#### **ОП№16 Други разтвори**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BIOLAB Inc., Унгария и АРТАСА, Италия;*

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.

Оферираниите 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Оптим Ко" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### ***ОП №18 Други консумативи***

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представени са изискуемите мостри по вид и количество;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BIOLAB Inc., Унгария и АРТАСА, Италия;*

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.

При тестването на предоставените мостри по 18003 Наконечници за автоматични пипети (жълти) и 18004 Наконечници за автоматични пипети (сини) се установи, че и двата вида връхчета за пипети пасват добре и лесно се изтласкват при работа с пипети тип Ependorf, но по-трудно с пипети Lenpipette.

Оценката на техническото предложение е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**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 "Оптим Ко" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№23 Други реактиви и консумативи за паразитологична лаборатория**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BIOLAB Inc., Унгария и APTACA, Италия;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Оптим Ко" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**



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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за офериранияте 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 представени са изискуемите каталози / продуктова листа;*
- *предоставени са изискуемите по вид и количество мостри;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BIOLAB Inc. и Унгария, АРТАСА, Италия;*

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 с изключение на предложеното медицинско изделие *по номенклатура 25034 Lysine-Ornithine-Arginine(LOA)бульони с АК*. Възложителят е заложил за мярка „бр“, а участникът е оферирал за мярка „мл“. Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване на участникът **"Оптим Ко" ООД по номенклатурата в обособената позиция на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката;**

При тестването на предоставените мостри по номенклатури се установи, че:

- *По номенклатура 25014 Columbia Blood Agar - в петри, 90мм диаметър с овнешка кръв. Посявката на обичайните изолати – бактериални видове с известни морфологични свойства и характеристики, се установи, че не се демонстрират хемолитичните свойства на стрептококови и стафилококови щамове. Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване на участникът "Оптим Ко" ООД по номенклатурата в обособената позиция 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 номенклатура 25016 Хромагар за Candida - в петри, 90мм диаметър. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;*
- *По номенклатура 25017 Хромагар за урини- в петри, 90мм диаметър. Посявката е с очакван разтеж и правилна демонстрация на биохимичните свойства на бактериите;*
- *По номенклатура 25021 Хромагар за стафилококи,90мм. Оферираният хромагар с търговско наименование ChromoBio® Staphylococcus не е пригоден за видова диагностика на S.aureus, S.epidermidis, S.saprophyticus, а за доказване на MRSA. Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване на участникът "Оптим Ко" ООД по номенклатурата в обособената позиция на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката;*



Оценката на техническото предложение по останалите номенклатури е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**На база гореизложеното комисията намира техническото предложение по останалите номенклатури 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 "Оптим Ко" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.**

#### **ОП№29 Консумативи за отделение по трансфузионна хематология**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от АРТАСА, Италия;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Оптим Ко" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция**

#### **ОП№31 Китове и бои за оцветяване**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;



- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от BIOLAB Inc., Унгария и APTACA, Италия;*

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.

Оферираниите 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Оптим Ко" ООД до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция**

#### **ОП№32 Консумативи за клинична патология и съдебна медицина**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;
- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от APTACA, Италия;*

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.

Оферираниите 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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Оптим Ко" 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 "Нова Груп Инвестмент СРЛ" по:

#### **ОП№17 Сухи тестове**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за оферираниите 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 / продуктова листа;*

*представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Acro Biotech Inc., U.S.A и nal von minden GmbH, Germany;*

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.

По номенклатура №17001 Тропонин (качествен метод) участникът не е представил изискуемата мостра, а е представил декларация, че е невъзможно представянето на 2 броя мостри, тъй като тестовите са неразделна част от опаковка от 25 броя теста. В документацията за участие раздел II. Техническа спецификация, т.2.5.1 Мостри, стр.28 (последен абзац), възложителят е посочил: „.....Мострите се представят в най-малката предлагана разфасовка/опаковка, ако не могат да бъдат делими на единични бройки.“

**Комисията предлага участникът да бъде отстранен по номенклатура №17001, на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката.**

Оферираниите медицински изделия по останалите номенклатури в обособената позиция 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 №1 към настоящия протокол.

**На база гореизложеното комисията намира техническото предложение по останалите номенклатури 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 "Нова Груп Инвестмент СРЛ" до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция.

#### ОП№18 Други консумативи

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- за оферираниите 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 / продуктова листа;
- представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от *nal von minden GmbH, Germany*;

Комисията направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника не отговарят на изискванията на процедурата и закона по следните номенклатури:

- 18001 Автоматични пипети 5;10;20;25;50;75;100; 200;250; 500; 1000 мкл с фиксиран обем;
- 18002 Автоматични пипети от 5;10;20;25;50;75;100; 200;250; 500; 1000 мкл с променлив обем;
- 18003 Наконечници за автоматични пипети (жълти) x 1000бр.;
- 18004 Наконечници за автоматични пипети (сини) x 1000бр.;
- 18005 Ланцети (стерилни);
- 18008 Микроепруветки тип Ependorf с капаче x 1.5 мл;
- 18010 Предметни стъкла (не матирани)

Комисията констатира, че по горепосочените номенклатури няма представени оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България/договор за дистрибуция/ декларация за информираност, издадена от производителя, че участникът ще подава оферти за участие в обществени поръчки по отношение на посоченото в декларацията медицинско изделие или друг подходящ документ, по своя преценка, издаден от производителя или официален дистрибутор, от който да е видно, че участникът може да доставя оферираниите медицински изделия, предмет на поръчката.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване на участникът "Нова Груп Инвестмент СРЛ" по номенклатури №18001, 18002, 18003, 18004, 18005, 18008 и 18010 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката;

Оферираното медицинско изделие по номенклатура 18012 CRP - качествен метод 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 е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

На база гореизложеното комисията намира техническото предложение по номенклатура 18012 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 "Нова Груп Инвестмент СРЛ" до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по номенклатура 18012.

#### **ОП№20 Вакотейнери за вземане на венозна кръв**

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 по-малък 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 / продуктова листа;

Комисията направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника не отговарят на изискванията на процедурата и закона, защото за оферираните медицински изделия по обособената позиция няма представени оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България/договор за дистрибуция/ декларация за информираност, издадена от производителя, че участникът ще подава оферти за участие в обществени поръчки по отношение на посоченото в декларацията медицинско изделие или друг подходящ документ, по своя преценка, издаден от производителя или официален дистрибутор, от който да е видно, че участникът може да доставя оферираните медицински изделия, предмет на поръчката.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване по обособената позиция на участникът "Нова Груп Инвестмент СРЛ" на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

#### **ОП№21 Реактиви за паразитологична лаборатория за апарат "Urit 660-ELISA"**

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) часа, а при спешни случаи до 24 (двадесет и четири) часа от получаване на заявка;



- остатъчен срок на годност на доставените медицински изделия не по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Bioactiva Diagnostica GmbH, Germany;*

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 №1 към настоящия протокол.

**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 "Нова Груп Инвестмент СРЛ" до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовото предложение по обособената позиция.**

#### **ОП№23 Други реактиви и консумативи за паразитологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*

Комисията направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника не отговарят на изискванията на процедурата и закона, защото за оферираните медицински изделия по обособената позиция няма представени оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България/договор за дистрибуция/ декларация за информираност, издадена от производителя, че участникът ще подава оферти за участие в обществени поръчки по отношение на посоченото в декларацията медицинско изделие или друг подходящ документ, по своя преценка, издаден от производителя или официален дистрибутор, от който да е видно,



че участникът може да доставя оферираните медицински изделия, предмет на поръчката.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване по обособената позиция на участникът **"Нова Груп Инвестмент СРЛ"** на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

#### **ОП№24 Реактиви и консумативи за серологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от *pal von minden GmbH, Germany*;*

Комисията направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника не отговарят на изискванията на процедурата и закона по следните номенклатури:

- 24001 Плаки стерилни с капак (ш-17 x д-8см - 96гнезда) за ТПХА "U";
- 24006 Статив 50 гнезда с диаметър 10мм;
- 24007 Статив 50 гнезда с диаметър 15мм;
- 24008 Статив за епруветки" Епендорф";

Комисията констатира, че по горепосочените номенклатури няма представени оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България/договор за дистрибуция/ декларация за информираност, издадена от производителя, че участникът ще подава оферти за участие в обществени поръчки по отношение на посоченото в декларацията медицинско изделие или друг подходящ документ, по своя преценка, издаден от производителя или официален дистрибутор, от който да е видно, че участникът може да доставя оферираните медицински изделия, предмет на поръчката.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване на участникът **"Нова Груп Инвестмент СРЛ"** по номенклатури №24001, 24006, 24007 и 24008 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката;

Офериранте медицински изделия по номенклатури 24002 Реактив за БМТ- за сифилис (RPR - Carbon) и 24003 Реактив ТПХА - за сифилис съответстват 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 е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.



На база гореизложеното комисията намира техническото предложение по номенклатура 24002 и 24003 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 "Нова Груп Инвестмент СРЛ" до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовите предложения по номенклатури 24002 и 24003.

#### **ОП№25 Реактиви и консумативи за микробиологична лаборатория**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от nal von minden GmbH, Germany и Acro Biotech Inc., U.S.A;*

Комисията направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника не отговарят на изискванията на процедурата и закона по следните номенклатури:

- 25004 Епруветки 2мл (пластмасови-стерилни; градуирани) с винтови капачки (с гумено уплътнение), със стояща основа (Крио епруветки);
- 25005 Пластмасови петри 90мм диаметър;
- 25006 Епруветки 16 x 120 мм, 15 мл, червена винтова капачка, стерилни, полистирен;
- 25007 Тампони стерилни в епруетка;
- 25008 Тампони стерилни в епруетка;
- 25009 Стерилни тампони, дървени, индивидуално опаковани;
- 25010 Конт-ри с лъж.за фецес,стер.,30мл,;
- 25011 Стерилни контейнери за урина 60 мл с винтова капачка.

Комисията констатира, че по горепосочените номенклатури няма представени оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България/договор за дистрибуция/ декларация за информираност, издадена от производителя, че участникът ще подава оферти за участие в обществени поръчки по отношение на посоченото в декларацията медицинско изделие или друг подходящ документ, по своя преценка, издаден от производителя или официален дистрибутор, от който да е видно, че участникът може да доставя оферираните медицински изделия, предмет на поръчката.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване на участникът "Нова Груп Инвестмент СРЛ" по номенклатури №25004, 25005, 25006 25007, 25008, 25009, 25010 и 25011 на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката;



Офериранте медицински изделия по останалите номенклатури в обособената позиция съответстват 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 е извършена и отразена в Приложение №1 към настоящия протокол.

**На база гореизложеното комисията намира техническото предложение по останалите номенклатури в обособената позиция за отговарящи в пълна степен на изискванията на възложителя, заложи в техническата спецификация на документацията. С оглед на това, комисията единодушно реши, че допуска участника "Нова Груп Инвестмент СРЛ" до следващ етап в процедурата – отваряне на ценовите предложения по номенклатури в обособената позиция.**

#### **ОП№28 Бързи минутни тестове**

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 по-малък 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 / продуктова листа;*
- *представен е документ за оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България от Koroglu Medical Devices Ltd., Turkey;*

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.

По номенклатурите в обособената позиция участникът не е представил изискуемите мостри, а е представил декларация, че е невъзможно представянето на 2 броя мостри, тъй като тестовите са неразделна част от опаковка от 50 броя теста.

В документацията за участие раздел II. Техническа спецификация, т.2.5.1 Мостри, стр.28 (последен абзац), възложителят е посочил: „.....Мострите се представят в най-малката предлагана разфасовка/опаковка, ако не могат да бъдат делими на единични бройки.”

Комисията констатира, че тестовите са делими, защото в процедурата по тази обособена позиция са оферирани медицински изделия със същите търговски наименования и от същия производител и от други участници. Представените от тях мостри са индивидуално опаковани и представени в изискуемото от възложителя количество.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване по обособената позиция на участникът "Нова Груп Инвестмент СРЛ" на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.



**ОП №32 Консумативи за клинична патология и съдебна медицина**

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 по-малък от 60% от общия срок на годност;

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

- *за офериранияте 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 / продуктова листа;*

Комисията направи проверка на съдържанието на техническото предложение съобразно изискванията на процедурата и установи, че документите на участника не отговарят на изискванията на процедурата и закона, защото за офериранияте медицински изделия по обособената позиция няма представени оторизация/оторизационно писмо от производител, удостоверяващо права за представителство и търговия на територията на Република България/договор за дистрибуция/ декларация за информираност, издадена от производителя, че участникът ще подава оферти за участие в обществени поръчки по отношение на посоченото в декларацията медицинско изделие или друг подходящ документ, по своя преценка, издаден от производителя или официален дистрибутор, от който да е видно, че участникът може да доставя офериранияте медицински изделия, предмет на поръчката.

Констатираното представлява нарушение и е самостоятелно основание за отстраняване по обособената позиция на участникът "Нова Груп Инвестмент СРЛ" на основание чл.107, т.2, буква а) от ЗОП – представил е оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

С това на 16.09.2020г., 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 - 21.09.2020г. 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.

**КОМИСИЯ:**

Председат

**ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ  
ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП**

Членове:

1.....  
/ д-р Ра

**ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ  
ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП**



2.....  
/ Д-р

**ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ**  
**ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП**

3.....  
/ МС

**ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ**  
**ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП**

4.....  
/ С

**ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ**  
**ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП**

5.....  
/ П. С. 1

**ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ**  
**ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП**

6....

/ Златиана Кирилова /

7.

**ЗАЛИЧЕНО НА ОСНОВАНИЕ**  
**ЧЛ.36А, АЛ.3 ОТ ЗОП**

8.....

/ Иван Робов /



