

П Р О Т О К О Л

№ 1 / 04 април 2018 год.

за разглеждането на офертите на участниците в процедура тип "открита процедура" за доставка на медицинска апаратура за нуждите на "МБАЛ-Добрич" АД

Днес, 04.04.2018 год. в "Многопрофилна болница за активно лечение - Добрич" АД, гр. Добрич, ул. "Панайот Хитов" 24, по реда на чл. 104, ал. 2 от ЗОП и чл. 61 от ППЗОП, се разгледаха и оцениха офертите на участниците в процедура за възлагане за обществена поръчка тип "открита" с предмет: Доставка на медицинска апаратура за нуждите на "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД, гр. Добрич.

Процедурата е открита с Решение № 7 от 21.02.2018 год. на Изпълнителния директор на дружеството, по обявление № 831152, преписка № 00083-2018-0004 в регистъра на Агенцията за обществени поръчки, обявена в Официален вестник на Европейския съюз под № 2018/S 038-082369.

Разглеждането се проведе от комисия, назначена на основание чл. 103, ал. 1 от ЗОП със Заповед № 64 / 04.04.2018 год. на Изпълнителния директор на "МБАЛ-Добрич" АД гр. Добрич, в състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ: 1. Елена Атанасова Великова – експерт обществени поръчки.

ЧЛЕНОВЕ:

2. Адв. Георги Стойчев Митков - юрист на граждански договор в "МБАЛ-Добрич" АД;

3. Даниела Димчева Михайлова – главен счетоводител.

1. Цел на заседанието на комисията е разглеждането и оценката на офертите и класирането на участниците.

2. Работата на комисията започна на 04.04.2018 г. в 09.00 часа, когато възложителят предаде срещу подпис на председателя на комисията протокола по чл. 48, ал. 6 от ППЗОП, заедно с офертите на участниците, поставени в запечатани опаковки, приети с входящи номера, както следва:

2.1. "ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД, приета с вх. № 3577 / 02.04.2018 год. в 09.35 часа.

2.2. "ИНФОМЕД" ЕООД, приета с вх. № 3578 / 02.04.2018 год. в 09.40 часа.

2.3. "Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД, приета с вх. № 3579 / 02.04.2018 год. в 09.45 часа.

2.4. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД, приета с вх. № 3617 / 03.04.2018 год. в 09.50 часа.

2.5. "ЕЛТА 90М" ООД, постъпила с вх. № 3620 / 03.04.2018 год. в 11.15 часа.

2.6. "БГ МЕД" ЕООД, постъпила с вх. № 3623 / 03.04.2018 год. в 12.10 часа.

3. Преди да пристъпят към отварянето на пликовете с офертите, членовете на комисията, участващи в заседанието, на основание чл. 51, ал. 8 от ППЗОП, подписаха и представиха на възложителя декларации по чл. 103, ал. 2 от ЗОП и за прилагане на изискванията по чл. 51, ал. 8, ал. 9 и ал. 13 от ППЗОП.

4. При отварянето на пликовете с офертите не присъстваха представители на участниците и други лица.

5. Заседанието на комисията протече в две части - публична и закрита.

5.1. В публичната част от заседанието комисията отвори по реда на тяхното постъпване запечатаните опаковки на участниците и оповести тяхното съдържание, включително предложенията на участниците по съответните показатели за оценка на офертите.

5.2. В закритата част от заседанието комисията:

- разгледа представените оферти и оцени съгласно избрания критерий за възлагане тези от тях, които съответстват на предварително обявените условия;
- разгледа документите, свързани с личното състояние и критериите за подбор на участниците в низходящ ред спрямо получените оценки, до установяване на съответствие с изискванията на двама участници, които класира на първо и второ място.

6. Комисията констатира, че предложенията на участниците са приети в непрозрачни запечатани опаковки, на които са посочени данните по чл. 47, ал. 2 от ППЗОП, след което пристъпи към отварянето на опаковките по реда на тяхното постъпване.

7. Комисията публично оповести съдържанието на офертите, включително предложенията на участниците по показателя за оценка.

На основание чл. 61, т. 2 от ППЗОП, членовете на комисията подписаха техническите и ценовите предложения.

8. Участниците са направили следните предложения по критерия за възлагане "най-ниска цена":

8.1. **"ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД:** По обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор: **12800.00 (дванадесет хиляди и осемстотин) лева без ДДС.**

8.2. **"ИНФОМЕД" ЕООД:** По обособена позиция № 1: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на видеогастроскоп, съвместим с ендоскопска система EVIS EXERA III OLYMPUS: **35920.00 (тридесет и пет хиляди, деветстотин и двадесет) лева без ДДС.**

8.3. **"Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД:**

8.3.1. По обособена позиция № 2: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на високочестотен биполярен апарат за лигиране и рязане на

съдове за лапароскопска хирургия: **13580.40 (тринадесет хиляди, петстотин и осемдесет лева, 40 стотинки) лева без ДДС;**

8.3.2. По обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор: **13811.45 (тринадесет хиляди, осемстотин и единадесет лева, 45 стотинки) лева без ДДС;**

8.3.3. По обособена позиция № 5: Доставка на оборудване и инструменти за лапароскопски операции, съвместими с електронож ERBE 200: **4171.09 (четири хиляди, сто, седемдесет и един лева, 9 стотинки) лева без ДДС.**

№	Комплектовка	Брой	Единична цена в лева без ДДС	Стойност (кол. 3 x кол. 4)
1	2	3	4	5
1	Монополярна канюла за аспирация и иригация с монополярен електрод с възможност за рязане и коагулация	10	78.27	782.70
2	Биполярен дисекционен макрофорцепс, граспер	6	344.38	2066.28
3	Монополярна дръжка със заключващ механизъм	1	615.23	615.23
4	Биполярен кабел	2	222.81	445.62
5	Монополярен кабел	2	130.63	261.26

8.4. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД:

8.4.1. По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор: **6720.00 (шест хиляди, седемстотин и двадесет) лева без ДДС;**

8.4.2. По обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор: **9690.00 (девет хиляди, шестстотин и деветдесет лева) лева без ДДС.**

8.5. "ЕЛТА 90М" ООД: По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор: **7000.00 (седем хиляди) лева без ДДС.**

8.6. "БГ МЕД" ЕООД: По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор: **6200.00 (шест хиляди и двеста) лева без ДДС.**

9. В закрито заседание комисията разгледа техническите предложения на участниците по всяка от обособените позиции, по които са представили оферти:

9.1. "ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД: По обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор:

Марка: **SONY**

Модел: **LMD-2765MD**

Производител: **SONY CORPORATION**

Година на производство: **Нов, неупотребяван.**

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4
1	Плосък, с ултра висока разделителна способност, FULL HD	Плосък, с ултра висока разделителна способност, FULL HD LCD	Съответства
2	Размер: не по-малък от 26"	Размер: 27"	Съответства
3	Резолюция не по-ниска от 1920 x 1080 пиксела	Резолюция: 1920 x 1080 пиксела	Съответства
4	TFT панел	a-SI TFT Activ Matrix LSD панел	Съответства
5	LED подсветка	LED подсветка	Съответства
6	Формат на картината 16:9	Формат на картината 16:9	Съответства
7	Време за реакция: макс 8 s	Време за реакция: макс 8 ms	Съответства
8	Зрителен ъгъл хоризонтален/вертикален: не по-малко от 170°	Зрителен ъгъл хоризонтален/вертикален: не 178°	Съответства
9	Входящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; DVI-I; 2 x SDI/HD-SDI (BNC); RGB/HD-RGB (BNC x 5 или HD-15); 2 x S-Video (DIN-4 или 2 x BNC); COMPOSITE (BNC); VGA (HD-15)	Входящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; DVI-I; 2 x SDI/HD-SDI (BNC); RGB/HD-RGB (BNC x 5 или HD-15); 2 x S-Video (DIN-4 или 2 x BNC); COMPOSITE (BNC); VGA (HD-15)	Съответства
10	Изходящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; SDI/HD-SDI (BNC); HD-RGB (BNC x 5 или DVI-I); S-Video (DIN-4)	Изходящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; SDI/HD-SDI (BNC); HD-RGB (BNC x 5 или DVI-I); S-Video (DIN-4)	Съответства
11	Функция за автоматично избиране на видеосигнала	Функция за автоматично избиране на видеосигнала	Съответства
12	Функция интрамодалност (картина в картина)	Функция интрамодалност (картина в картина)	Съответства
13	Комплектовка: S-Video кабел; 2 x Composite кабел; VGA кабел; DVI кабел.	Комплектовка: S-Video кабел; 2 x Composite кабел; VGA кабел; DVI кабел.	Съответства

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **10 (десет) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

9.2. **"ИНФОМЕД" ЕООД:** По обособена позиция № 1: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на видеогастроскоп, съвместим с ендоскопска система EVIS EXERA III OLYMPUS:

Марка: **OLYMPUS**

Модел: **GIF-H185**

Производител: **OLYMPUS**

Година на производство: **2018 год.**

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4
1	Оптична система: зрително поле мин. 140°	Оптична система: зрително поле 140°	Съответства
2	Избираема дълбочина на полето: от 2 до 100 мм.	Избираема дълбочина на полето: от 2 до 100 мм.	Съответства
3	Външен диаметър на работната част: макс. 9.2 мм.	Външен диаметър на работната част: 9.2 мм.	Съответства
4	Диаметър на работния канал: мин. 2.8 мм.	Диаметър на работния канал: 2.8 мм.	Съответства
5	Минимум 4 програмируеми бутона на грифа на ендоскопа	4 програмируеми бутона на грифа на ендоскопа	Съответства
6	Дължина на работната част на апарата: мин. 1030 мм.	Дължина на работната част на апарата: 1030 мм.	Съответства
7	Технология за цветово филтриране за визуализация на ранни изменения на лигавицата чрез специален оптичен филтър	Технология за цветово филтриране за визуализация на ранни изменения на лигавицата чрез специален оптичен филтър - NBI	Съответства
8	Тестер за херметичност	Тестер за херметичност	Съответства

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **10 (десет) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

9.3. **"Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД:**

9.3.1. По обособена позиция № 2: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на високочестотен биполярен апарат за лигиране и рязане на съдове за лапароскопска хирургия:

Марка: **Aesculap**

Модел: **CAIMAN GN200 LEKTRAFUSE RF GENERATOR, PL742SU**

CAIMAN INSTRUMENT 5 mm, 440 mm, 6 pc/box

Производител: **Ескулап АГ Германия**

Година на производство: **2017 год.**

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

Показател №	Комплектовка	Технически изисквания към отделните части от комплектовката	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4	5
1	Електрохирургичен биполяр генератор за радиочестотна енергия	1.1. С вградена функция за непрекъснато мониториране състоянието на тъканта в реално време; 1.2. С функция за автоматично определяне на количеството енергия и времето на активация; 1.3. С функция за автоматично разпознаване на свързания инструмент; 1.4. С вграден информационен дисплей; 1.5. С аудиовизуална сигнализация; 1.6. Функционален тест; 1.7. Изходна мощност: двудрен процесор 2 x 150 kW; 1.8. Честота на работа: 460 kHz 1.9. Изходи: за свързване на инструмент; за свързване на крачен педал и за захранващ кабел. 1.20. Захранващ кабел: не по-къс от 5 м.	Електрохирургичен биполяр генератор за радиочестотна енергия GN200 1.1. С вградена функция за непрекъснато мониториране състоянието на тъканта в реално време; 1.2. С функция за автоматично определяне на количеството енергия и времето на активация; 1.3. С функция за автоматично разпознаване на свързания инструмент; 1.4. С вграден информационен дисплей; 1.5. С аудиовизуална сигнализация; 1.6. Функционален тест; 1.7. Изходна мощност: двудрен процесор 2 x 150 kW; 1.8. Честота на работа: 460 kHz 1.9. Изходи: за свързване на инструмент; за свързване на крачен педал и за захранващ кабел. 1.20. Захранващ кабел: не по-къс от 5 м.	Съответства
2	Универсален инструмент за лигиране и рязане на	2.1. Диаметър на shaft: 5 мм.; 2.2. Работна дължина: не по-малко от 440 мм.; 2.3. Ротация на shaft: 360°, в двете посоки; 2.4. Дължина на легиране: не по-малко	Универсален инструмент за лигиране и рязане на кръвоносни и лимфни съдове – PL742SU 2.1. Диаметър на shaft: 5 мм.; 2.2. Работна дължина: 440 мм.;	Съответства

<p>кръвоно сни и лимфни съдове – 6 броя.</p>	<p>от 25 мм.; 2.5. Дължина на рязане: не по-малко от 23 мм.; 2.6. Сила на натиск: 100 – 200 N; 2.7. Наличие на механизъм за заклучване на дръжката; 2.8. Цветно кодиран; 2.9. Затваряне първо на върха; 2.10. Лигиране от дисталния към проксималния връх; 2.11. Лигиране на съдове до 7 мм. вкл.; 2.12. Активация с еднократно натискане; 2.13. Възможност за хемостаза с върха на инструмента; 2.14. Студено рязане с двойно двустраннозаточено острие, чрез отделен спусък на дръжката на инструмента; 2.15. Възможност за управление с крачен педал, ръчно с бутон на инструмента или ръчно с бутон на генератора; 2.16. Граспиране; 2.17. Дисекция; 2.18. Външна температура на челюстта: до 40°; 2.19. Разпространяване на топлината върху околните тъкани: до 1 мм.</p>	<p>2.3. Ротация на шафта: 360°, в двете посоки; 2.4. Дължина на легиране: 26.5 мм.; 2.5. Дължина на рязане: 23.5 мм.; 2.6. Сила на натиск: 100 – 200 N; 2.7. Наличие на механизъм за заключване на дръжката; 2.8. Цветно кодиран; 2.9. Затваряне първо на върха; 2.10. Лигиране от дисталния към проксималния връх; 2.11. Лигиране на съдове до 7 мм. вкл.; 2.12. Активация с еднократно натискане; 2.13. Възможност за хемостаза с върха на инструмента; 2.14. Студено рязане с двойно двустраннозаточено острие, чрез отделен спусък на дръжката на инструмента; 2.15. Възможност за управление с крачен педал, ръчно с бутон на инструмента или ръчно с бутон на генератора; 2.16. Граспиране; 2.17. Дисекция; 2.18. Външна температура на челюстта: до 40°; 2.19. Разпространяване на топлината върху околните тъкани: до 1 мм.</p>	
--	--	---	--

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от
склучването на договора за обществена поръчка: **60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем)
календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **10 (десет) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

9.3.2. По обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор:

Марка: **Aesculap**

Модел: **PV959 26" FULL HD LCD MONITOR**

Производител: **Ескулап АГ – Германия**

Година на производство: **Фабрично нов**

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4
1	Плосък, с ултра висока разделителна способност, FULL HD	Плосък, с ултра висока разделителна способност, FULL HD	Съответства
2	Размер: не по-малък от 26"	Размер: 26"	Съответства
3	Резолюция не по-ниска от 1920 x 1080 пиксела	Резолюция: 1920 x 1080 пиксела	Съответства
4	TFT панел	TFT панел	Съответства
5	LED подсветка	LED подсветка	Съответства
6	Формат на картината 16:9	Формат на картината 16:9	Съответства
7	Време за реакция: макс 8 s	Време за реакция: 8 ms	Съответства
8	Зрителен ъгъл хоризонтален/вертикален: не по-малко от 170°	Зрителен ъгъл хоризонтален/вертикален: 178°	Съответства
9	Входящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; DVI-I; 2 x SDI/HD-SDI (BNC); RGB/HD-RGB (BNC x 5 или HD-15); 2 x S-Video (DIN-4 или 2 x BNC); COMPOSITE (BNC); VGA (HD-15)	Входящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; DVI-I; 2 x SDI/HD-SDI (BNC); RGB/HD-RGB (BNC x 5 или HD-15); 2 x S-Video (DIN-4 или 2 x BNC); COMPOSITE (BNC); VGA (HD-15)	Съответства
10	Изходящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; SDI/HD-SDI (BNC); HD-RGB (BNC x 5 или DVI-I); S-Video (DIN-4)	Изходящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; SDI/HD-SDI (BNC); HD-RGB (BNC x 5 или DVI-I); S-Video (DIN-4)	Съответства
11	Функция за автоматично избиране на видеосигнала	Функция за автоматично избиране на видеосигнала	Съответства
12	Функция интрамодалност (картина в картина)	Функция интрамодалност (картина в картина)	Съответства
13	Комплектовка: S-Video кабел; 2 x Composite кабел; VGA кабел; DVI кабел.	Комплектовка: S-Video кабел; 2 x Composite кабел; VGA кабел; DVI кабел.	Съответства

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **10 (десет) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

9.3.3. По обособена позиция № 5: Доставка на оборудване и инструменти за лапароскопски операции, съвместими с електронож ERBE 200:

Марка: **Aesculap**

Модел: **PG032SU monop.suct./irrig.hook L-type 5/340 mm**

PL703SU macro disp.grasp.fcps.bipolar 5/310 mm

PO959R monopolar handle with ratchet

GN131 bipolar cable 8/4 mm

GK245 monopolar cable 4 mm 3.5 m

Производител: **Ескулап АГ – Германия**

Година на производство: **Фабрично нов.**

№	Комплектовка	Технически изисквания	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4	5
1	Монополярна канюла за аспирация иригация монополярен електрод възможност за рязане и коагулация	Стерилен; за еднократна употреба; L форма на върха; двойно действащ; диаметър 5 мм; дължина 340 мм.	PG032SU L форма на върха, 5 / 340 мм, черна, еднократна, опаковка от 10 бр.	Съответства
2	Биполярен дисекционен макрофорцепс, граспер	Стерилен; за еднократна употреба; диаметър 5 мм; дължина 310 мм.	PL703SU еднократна употреба; 5 / 310 мм, кутия от 6 бр., всеки в отделна стерилна опаковка	Съответства
3	Монополярна дръжка със заключващ механизъм	Съвместима с монополярни инструменти Ескулап	PO959R Съвместима с монополярни инструменти Ескулап	Съответства
4	Биполярен кабел	8/4 мм, съвместим с апаратура на Erbe, Stroz, Olympus и инструменти Ескулап	GN131 8/4 мм, съвместим с апаратура на Erbe, Stroz, Olympus и	Съответства

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

			инструменти Ескулап	
5	Монополярен кабел	4мм/3.5 м, съвместим с апаратура Erbe ACC/ICC/VIO и Olympus ESG-400 и монополярни инструменти Ескулап	GK245 4мм/3.5 м, съвместим с апаратура Erbe ACC/ICC/VIO и Olympus ESG-400 и монополярни инструменти Ескулап	Съответства

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **45 (четиридесет и пет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **10 (десет) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

9.4. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД:

9.4.1. По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор:

Марка: **Dutch Diagnostics**

Модел: **DCA-4**

Производител: **Dutch Diagnostics - Германия**

Година на производство: **2017 год.**

Показател №	Параметри	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4	5
1	Основни параметри	PT, АРТТ, Fibrinogen, Thrombin	Да, заложи	Съответства
2	Допълнителни параметри	Рептилазно време; Фактор V; Фактор VII; Фактор VIII; Фактор IX; активизиран протеин С (АРС); Протеин С; Протеин S; Лупусен	Да, наличие на свободни за програмиране тест-позиции	Не съответства поради следното: Наличието на свободни за програмиране тест-позиции не съответства на изискването допълнителните параметри да са въведени предварително. На стр.23/1 от техническата документация са посочени

		антикоагулант.		7 параметъра, от които 5 съвпадат с основните параметри. Останалите са допълнително програмируеми, при посочена необходимост от допълнителна промяна на определени параметри. Това поражда необходимост от валидиране на метода всеки път, когато се изследва допълнително програмируем параметър.
3	Отворена система	Възможност за програмиране на други тестове от потребителя	Да, наличие на свободни за програмиран е тест-позиции	Съответства
4	Темперирание на реактивите	Темперирание на реактивите при 37°C с толеранс +/- 0.5°C с 16 позиции за инкубация на кювети, 4 измервателни канала и 2 позиции за реактиви, контрол на инкубацията.	Темперирание на реактивите при 37.4°C с толеранс +/- 0.01°C; 16 позиции за инкубация на кювети, 4 измервателни канала; 4 позиции за реактиви, контрол на инкубацията.	Не съответства предвид следното: На стр. 76 от техническата документация на английски език толерансът е посочен от производителя като +/- 0.3°C. В превода на български е посочен +/- 0.01°C. Темпериранието на реактивите при параметрите на точност, посочени в документацията би било в границите от 37.1° до 37.7° C, при изискуеми от 36.5 до 37.5° C. Това влияе върху точността на образуване на коагулума и съответно върху точността на измерване.
5	Електронна свързана пипета за накапване на реактивите и стартиране на измерването	Наличие	Да, наличие	Съответства

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. “Панайот Хитов” 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblbg@bergon.net

6	Течнокристален сензорен екран	Наличие	Да, наличие	Не съответства предвид следното: В техническата документация изделието е описано с течнокристален екран и клавиатура, а не със сензорен екран.
7	Възможност за свързване с баркод четец	Наличие	Да, наличие	Съответства
8	Предварително програмиран и тестове	Наличие	Да, наличие на предварително програмиран и тестове	Съответства
9	Потребителски нива на достъп	Не по-малко от 5	Да, с въвеждане на PIN код	Съответства
10	Резултати	sec, %, INR, g/l, mg/dl, IU/ml	Да, sec, %, INR, g/l, mg/dl, IU/ml	Съответства
11	Портове	Връзка с LIS, не по-малко от 2 порта USB, порт RS-232	Да, наличие на портове USB и RS-232	Не съответства предвид следното: На стр. 76 от техническата документация е посочено наличието на USB порт, без да е посочен броят им.

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **3 (три) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

9.4.2. По обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор:

1. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор:

Марка: **NDS**

Модел: **Radiance G2 HB 26" without Fiber**

Производител: **NDS Surgical Imaging**

Година на производство: **2018 год.**

Показател №	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
-------------	--	--------------------------	---

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

1	2	3	4
- 1	Плосък, с ултра висока разделителна способност, FULL HD	Плосък, с ултра висока разделителна способност, FULL HD	Съответства
2	Размер: не по-малък от 26"	Размер: 26"	Съответства
3	Резолюция не по-ниска от 1920 x 1080 пиксела	Резолюция: 1920 x 1080 пиксела	Съответства
4	TFT панел	TFT панел	Съответства
5	LED подсветка	LED подсветка	Съответства
6	Формат на картината 16:9	Формат на картината 16:9	Съответства
7	Време за реакция: макс 8 s	Време за реакция: 8 s	Съответства
8	Зрителен ъгъл хоризонтален/вертикален: не по-малко от 170°	Зрителен ъгъл хоризонтален/вертикален: 178°	Съответства
9	Входящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; DVI-I; 2 x SDI/HD-SDI (BNC); RGB/HD-RGB (BNC x 5 или HD-15); 2 x S-Video (DIN-4 или 2 x BNC); COMPOSITE (BNC); VGA (HD-15)	Входящ видео сигнал: DVI-D; DVI-I; 2 x SDI/HD-SDI (BNC); RGB/HD-RGB (BNC x 5 или HD-15); 2 x S-Video (DIN-4 или 2 x BNC); COMPOSITE (BNC); VGA (HD-15)	Съответства
10	Изходящ видео сигнал: Не по-малко от DVI-D; SDI/HD-SDI (BNC); HD-RGB (BNC x 5 или DVI-I); S-Video (DIN-4)	Изходящ видео сигнал: DVI-D; SDI/HD-SDI (BNC); HD-RGB (BNC x 5 или DVI-I); S-Video (DIN-4)	Съответства
11	Функция за автоматично избиране на видеосигнала	Функция за автоматично избиране на видеосигнала SmartSync™	Съответства
12	Функция интрамодалност (картина в картина)	Функция интрамодалност (картина в картина) Small PIP, Large PIP, Split-Screen, Split-Screen Overscan	Съответства
13	Комплектовка: S-Video кабел; 2 x Composite кабел; VGA кабел; DVI кабел.	Комплектовка: S-Video кабел; 2 x Composite кабел; VGA кабел; DVI кабел.	Съответства

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **до 60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **1 (един) календарен ден.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **1 (един) календарен ден.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

9.5. "ЕЛТА 90М" ООД: По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор:

Марка: **Start® Max**

Модел: **Start® Max**

Производител: **Diagnostica Stago - Франция**

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

Година на производство: **2018 год.**

Показател №	Параметри	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4	5
1	Основни параметри	PT, АРТТ, Fibrinogen, Thrombin	АРТТ, Fibrinogen, Thrombin	Съответства
2	Допълнителни параметри	Рептилазно време; Фактор V; Фактор VII; Фактор VIII; Фактор IX; активиран протеин С (АРС); Протеин С; Протеин S; Лупусен антикоагулант.	Рептилазно време; Фактор V; Фактор VII; Фактор VIII; Фактор IX; активиран протеин С (АРС); Протеин С; Протеин S; Лупусен антикоагулант.	Съответства
3	Отворена система	Възможност за програмиране на други тестове от потребителя	Възможност за програмиране на други тестове от потребителя	Съответства
4	Темперирани на реактивите	Темперирани на реактивите при 37°C с толеранс +/- 0.5°C с 16 позиции за инкубация на кювети, 4 измервателни канала и 2 позиции за реактиви, контрол на инкубацията.	Темперирани на реактивите при 37°C с толеранс +/- 0.5°C с 16 позиции за инкубация на кювети, 4 измервателни канала и 2 позиции за реактиви, контрол на инкубацията.	Съответства
5	Електронна свързана пипета за накапване на реактивите и стартиране на измерването	Наличие	Наличие	Съответства
6	Течнокристален сензорен екран	Наличие	Наличие	Съответства
7	Възможност за свързване	Наличие	Наличие	Съответства

	с баркод четец			
8	Предварително програмни тестове	Наличие	Наличие	Съответства
9	Потребителски нива на достъп	Не по-малко от 5	Не по-малко от 5	Съответства
10	Резултати	sec, %, INR, g/l, mg/dl, IU/ml	sec, %, INR, g/l, mg/dl, IU/ml	Съответства
11	Портове	Връзка с LIS, не по-малко от 2 порта USB, порт RS-232	Връзка с LIS, не по-малко от 2 порта USB, порт RS-232	Съответства

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **10 (десет) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

9.6. "БГ МЕД" ЕООД: По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор:

Марка: **Human**

Модел: **HumaClot Quattro**

Производител: **Human**

Година на производство: **Няма да бъде произведена по-рано от 2018 год.**

Показател №	Параметри	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Предложение на участника	Съответствие с на предлаганата медицинска
1	2	3	4	5
1	Основни параметри	PT, АРТТ, Fibrinogen, Thrombin	PT, аРТТ, FIB, AT, DD	Съответства
2	Допълнителни параметри	Рептилазно време; Фактор V; Фактор VII; Фактор VIII; Фактор IX; активиран	Да, отворена система, качват се допълнителни програми В спецификацията на изделието е	Не съответства предвид следното: Наличието на възможност за качването на допълнителни програми не съответства на изискването допълнителните параметри

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. “Панайот Хитов” 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

		протеин С (АРС); Протеин С; Протеин S; Лупусен антикоагулант.	посочено „Възможни са още”	да са въведени предварително. Това поражда необходимост от валидиране на метода всеки път, когато се изследва допълнително програмируем параметър.
3	Отворе на система	Възможност за програмиране на други тестове от потребителя	Да	Съответства
4	Темперирание на реактивите	Темперирание на реактивите при 37°C с толеранс +/- 0.5°C с 16 позиции за инкубация на кювети, 4 измервателни канала и 2 позиции за реактиви, контрол на инкубацията.	Темперирание на реактивите при 37.4°C 16 позиции за инкубация на кювети, Точност на температурата ± 0.4° 4 измервателни канала 2 позиции за реактиви	Не съответства предвид следното: Темперирането на реактивите при посочените от участника параметри на точност би било в границите от 37° до 37.8° C, при изискуеми от 36.5° до 37.5° C. Това влияе върху точността на образуване на коагулума и съответно върху точността на измерване.
5	Електронна свързана пипета за накапване на реактивите и стартиране на измерването	Наличие	Да	Съответства
6	Течнокристален сензорен екран	Наличие	Да	Не съответства предвид следното: В техническата документация izdelieto e описано с графичен дисплей и клавиатура с 19 бутонa, а не със сензорен екран.
7	Възможност за свързване	Наличие	Да	Съответства

“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ – ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 ☒ ул. "Панайот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblb@bergon.net

	не с баркод четец			
8	Предварително програмирани тестове	Наличие	Да	Съответства
9	Потребителски нива на достъп	Не по-малко от 5	Да. Конфигурират се според нуждите на потребителя	Съответства
10	Резултати	sec, %, INR, g/l, mg/dl, IU/ml	-PT: INR, секунди, активност % (сурова стойност до 2 изчисления -aPTT: секунди и съотношение -TT: Seconds (секунди и избираемо съотношение) -FIB: секунди, mg/dl, g/l (сурова стойност плюс 1 изчисление -DD: mE, ng/ml (сурова стойност плюс 1 изчисление)	Съответства
11	Портове	Връзка с LIS, не по-малко от 2 порта USB, порт RS-232	-4 порта USB -изпращане на еднопосочен резултат-USB Host Protocol -Вместо външен принтер или чрез Y-кабел заедно с принтера -протокол RS-232 от MiniDIN конектор със захранване от 5 V, 250 mA -USB връзка към HOST комуникация	Не съответства предвид следното: На стр. 10 от техническата документация е посочена USB връзка, без да е посочен броят на портовете.

Срок на доставка, но не по-дълъг от 60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора за обществена поръчка: **60 (шестдесет) календарни дни.**

Срок на монтаж и въвеждане в експлоатация, но не по-дълъг от 7 (седем) календарни дни от доставката: **7 (седем) календарни дни.**

Срок за обучение на специалистите на възложителя, но не по-дълъг от 10 (десет) календарни дни от доставката: **10 (десет) календарни дни.**

Срок за гаранционно поддържане (гаранционен срок), но не по-кратък от 12 (дванадесет) календарни месеца: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

10. Комисията провери съответствието на техническите предложения с предварително обявените условия, при което прие, че не съответства на изискванията на възложителя медицинската апаратура, предложена от участниците, и по причини, както следва:

10.1. **"МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД:** По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор:

Предложената медицинска апаратура Марка: **Dutch Diagnostics**, Модел: **DCA-4**, Производител: **Dutch Diagnostics** – Германия не съответства по следните параметри:

10.1.1. Допълнителни параметри (ред 2 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил наличие на свободни за програмиране тест-позиции. Несъответствието се изразява в следното: Наличието на свободни за програмиране тест-позиции не съответства на изискването допълнителните параметри да са въведени предварително. На стр.23/1 от техническата документация са посочени седем параметъра, от които пет съвпадат с основните параметри. Останалите са допълнително програмируеми, при посочена необходимост от допълнителна промяна на определени параметри. Това поражда необходимост от валидиране на метода всеки път, когато се изследва допълнително програмируем параметър.

10.1.2. Темперирание на реактивите (ред 4 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил темпериране на реактивите при 37.4°C с толеранс +/- 0.01°C; 16 позиции за инкубация на кювети, 4 измервателни канала; 4 позиции за реактиви, контрол на инкубацията. Несъответствието се изразява в следното: На стр. 76 от техническата документация на английски език толерансът е посочен от производителя като +/- 0.3°C. В превода на български е посочен като +/- 0.01°C. Темперирането на реактивите при параметрите на точност, посочени в документацията би било в границите от 37.1° до 37.7° C, при изискуеми от 36.5 до 37.5° C. Това влияе върху точността на образуване на коагулума и съответно върху точността на измерване.

10.1.3. Течнокристален сензорен екран (ред 6 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил наличие на течнокристален сензорен екран. Несъответствието се изразява в следното: В техническата документация изделието е описано с течнокристален екран и клавиатура, а не със сензорен екран.

10.1.4. Портове (ред 11 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил наличието на портове USB и RS-232. Несъответствието се изразява в следното: На стр. 76 от техническата документация е посочено наличието на USB порт, без да е посочен броят им.

10.2. **"БГ МЕД" ЕООД:** По обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор:

Предложената медицинска апаратура Марка: **Human**, Модел: **HumaClot Quattro**, Производител: **Human** не съответства по следните параметри:

10.2.1. Допълнителни параметри (ред 2 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил наличие на "отворена система, качват се допълнителни програми. В спецификацията на изделието е посочено „Възможни са още". Несъответствието се изразява в следното: Наличието на възможност за качването на допълнителни програми не съответства на изискването на възложителя допълнителните параметри да са въведени предварително. Това поражда необходимост от валидиране на метода всеки път, когато се изследва допълнително програмируем параметър.

10.2.2. Темперирание на реактивите (ред 4 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил темперирание на реактивите при 37.4°C, 16 позиции за инкубация на кювети, Точност на температурата $\pm 0.4^\circ$, 4 измервателни канала, 2 позиции за реактиви. Несъответствието се изразява в следното: Темперирането на реактивите при посочените от участника параметри на точност би било в границите от 37° до 37.8° C, при изискуеми от 36.5° до 37.5° C. Това влияе върху точността на образуване на коагулума и съответно върху точността на измерване.

10.2.3. Течнокристален сензорен екран (ред 6 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил наличие на течнокристален сензорен екран. Несъответствието се изразява в следното: В техническата документация изделието е описано с графичен дисплей и клавиатура с 19 бутона, а не със сензорен екран.

10.2.4. Портове (ред 11 от таблицата по точка 2 на Техническото предложение Приложение № 1.3 от документацията за участие):

Участникът е посочил наличието на 4 порта USB. Несъответствието се изразява в следното: На стр. 10 от техническата документация е посочена USB връзка, без да е посочен броят на портовете.

11. Комисията реши да предложи на възложителя участниците "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД и "БГ МЕД" ЕООД да бъдат отстранени от участие в процедурата по обособена позиция № 3: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор, с мотиви, които ще изложи в доклада си по чл. 103, ал. 3 от ЗОП.

12. Комисията оцени офертите на участниците, чиито предложения съответстват на предварително обявените условия, съгласно избрания критерий за възлагане "най-ниска цена":

12.1. По обособена позиция № 1: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на видеогастроскоп, съвместим с ендоскопска система EVIS EXERA III OLYMPUS:

12.1.1. "ИНФОМЕД" ЕООД с ценово предложение 35920.00 (тридесет и пет хиляди, деветстотин и двадесет) лева без ДДС.

12.2. По обособена позиция № 2: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на високочестотен биполярен апарат за лигиране и рязане на съдове за лапароскопска хирургия:

12.2.1. "Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД, с ценово предложение 13580.40 (тринадесет хиляди, петстотин и осемдесет лева, 40 стотинки) лева без ДДС;

12.3. **По обособена позиция № 3:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор:

12.3.1. "ЕЛТА 90М" ООД с ценово предложение 7000.00 (седем хиляди) лева без ДДС.

12.4. **По обособена позиция № 4:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор:

12.4.1. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД с ценово предложение 9690.00 (девет хиляди, шестстотин и деветдесет лева) лева без ДДС.

12.4.2. "ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД, с ценово предложение 12800.00 (дванадесет хиляди и осемстотин) лева без ДДС.

12.4.3. "Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД с ценово предложение 13811.45 (тринадесет хиляди, осемстотин и единадесет лева, 45 стотинки) лева без ДДС.

12.5. **По обособена позиция № 5:** Доставка на оборудване и инструменти за лапароскопски операции, съвместими с електронож ERBE 200:

12.5.1. "Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД с ценово предложение 4171.09 (четири хиляди, сто, седемдесет и един лева, 9 стотинки) лева без ДДС.

13. Комисията разгледа документите, свързани с личното състояние и критериите за подбор на участниците в низходящ ред спрямо получените оценки.

14. Комисията извърши проверка на съответствието на участниците с изискванията за лично състояние, посочени в точки 1 и 2.1 – 2.3 на раздел VI.3) на Обявлението за поръчка:

14.1. Проверката за съответствието на участниците с изискванията за лично състояние се извърши въз основа на проверка в търговския регистър на Агенцията по вписванията и на декларациите от тях обстоятелства в ЕЕДОП.

14.2. На основание чл. 23, ал. 4 от Закона за търговския регистър, комисията извърши служебна проверка за обстоятелствата, вписани за участниците в търговския регистър и установи вписването на следните обстоятелства:

14.2.1. "ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД, със седалище в гр. София 1463, район Триадица, адрес на управление: ул. "Милосърдна" 8 (надпартерен етаж), офис № 1, ЕИК 201416886, представлявано от Траян Стоянов Танев.

Посочен от участника адрес за кореспонденция гр. Пловдив 4002, ул. "Силистра" 28 Е, офис № 3.

14.2.2. "ИНФОМЕД" ЕООД, със седалище в гр. София 1463, район Триадица, адрес на управление: бул. "Витоша" 81, ет. 4, ЕИК 121155656, представлявано от Калин Атанасов Киряков.

14.2.3. "Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД, със седалище в гр. София 1528, район Искър, адрес на управление: бул. "Христофор Колумб" 64, бл. А2, офис 111, ЕИК 175016820, представлявано от Хорст Хайнц Щюер и Манфред Грегор Марле, заедно, вписана прокура за Даниела Иванова Гидикова-Йовоган и Петър Цветонав Асенов, дружеството се представлява само заедно от двамата управители, от управител и прокурист или от двамата прокуристи.

14.2.4. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД, със седалище в гр. София 1750, район Младост, адрес на управление: ж.к. "Младост 1" бл. 28Б, ЕИК 831641528, представлявано от Йонка Христова Гетова-Христанова.

14.2.5. "ЕЛТА 90М" ООД, със седалище в гр. София 1000, район Оборище, адрес на управление: ул. "Дунав" 19, вх. А, ет. 1, ап. 2, ЕИК 130469816, представлявано от Теодор Иванов Замфиров.

14.3. Комисията приема въз основа на извършените проверки и декларираните обстоятелства, че участниците съответстват на изискванията за лично състояние, с изключение на участника "ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД, който не съответства на изискванията по чл. 54, ал. 1 т. 3 от ЗОП, предвид следното:

- Участникът е декларирал в ЕЕДОП наличието на публични задължения в размер на 91589.06 лева. Представил е удостоверение по чл. 87, ал. 6 от ДОПК за наличието или липса на задължения изх. № 220201800044619/09.02.2018 год. с посочени публични задължения в размер на 91589.06 лева и Протокол от 07.12.2017 г. за разсрочване на публични задължения за 6 месеца.

Комисията не приема представения протокол за разсрочване на публичните задължения от 07.12.2017 г. като доказателство по чл. 56, ал. 1, т. 1 от ЗОП, че участникът е предприел мерки, които гарантират неговата надеждност, въпреки наличието на съответното основание за отстраняване. Причината да не се приеме представеното доказателство е следната:

Удостоверение по чл. 87, ал. 6 от ДОПК за наличието или липса на задължения е издадено от НАП на 09.02.2018 год. Съгласно чл. 86, ал. 1, изр.последно от ДОПК в удостоверението не се отбелязват задължения по невлезли в сила актове, както и разсрочени, отсрочени или обезпечени задължения. Посочената правна норма означава, че към датата на издаването на удостоверението по чл. 87, ал. 6 от ДОПК участникът има публични задължения, които не са разсрочени, отсрочени или обезпечени задължения. От съдържанието на протокола за разсрочване от 07.12.2017 г. комисията не може да направи извода, дали разсрочените задължения са същите, които фигурират в удостоверението по чл. 87, ал. 6 от ДОПК или са други публични задължения. В случай, че задълженията, посочени в протокола от 07.12.2017 год. са същите, които са посочени в удостоверението по чл. 87, ал. 6 от ДОПК, то те не следва да са отбелязани в удостоверението. Ако публичните задължения, посочени в двата документа не са идентични, то участникът не отговаря на изискванията по чл. 54, ал. 1 т. 3 от ЗОП, което следва да има за следствие отстраняването му от процедурата.

Предвид изложеното, на основание чл. 61, т. 5 от ППЗОП комисията писмено уведомява участника за установеното несъответствие с изискванията към личното състояние и му предоставя възможността в 5-дневен срок от получаването на уведомлението да представи други документи, които съдържат променена и/или допълнена информация, свързана с наличието на публичното задължение, удостоверено в удостоверение по чл. 87, ал. 6 от ДОПК за наличието или липса на задължения изх. № 220201800044619/09.02.2018 год.

- 14.4. С вх. № 4569/ 08.05.2018 г. участникът "ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД представи Протокол от 03.05.2018 год., издаден от старши публичен изпълнител Кристина Манева от ТД на НАП-София, в която е отразено обстоятелството, че на 02.05.2018 год. дружеството е извършило плащане на дължимо публично задължение в размер на 60000 лева, като е поело ангажимент остатъкът да бъде погасен в период от 5 месеца.

Комисията приема, че представеният протокол представлява документ, който съдържа променена и допълнена информация, свързана с наличието на

публичното задължение на участника. Протоколът е доказателство за предприемането на мярка за гарантиране на надеждността по чл. 56, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

На основание чл. 56, ал. 4 от ЗОП комисията приема предприетите от участника мерки за надеждност, поради което не намира основания за отстраняването му.

15 Комисията извърши проверка за съответствието на участниците с изискванията за годност за упражняване на професионална дейност, посочено в раздел III.1.1) на Обявлението за поръчка: Да са търговци на едро с медицински изделия или производители на медицински изделия, установени на територията на Република България.

15.1. Проверката за съответствието на участниците с изискванията за годност за упражняване на професионална дейност се извърши въз основа на декларираните от тях обстоятелства в ЕЕДОП и проверка в регистъра на издадените разрешения за търговия на едро с медицински изделия.

15.2. На основание чл. 67, ал. 8, т. 2 от ЗОП комисията извърши проверка в регистъра на издадените разрешения за търговия на едро с медицински изделия на сайта на Изпълнителната агенция по лекарствата (<http://www.bda.bg/регистри/регистри-на-търговци-и-производители>) при което установи за отделните участници следното:

15.2.1. "ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия издадено от ИАЛ с рег. номер IV-P-T/МИ-723/28.07.2011 г.;

15.2.2. "ИНФОМЕД" ЕООД: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия издадено от ИАЛ с рег. номер IV-P-T/МИ-309/20.02.2008 г.;

15.2.3. "Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия издадено от ИАЛ с рег. номер IV-P-T/МИ-213/18.12.2007 г.;

15.2.4. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия издадено от ИАЛ с рег. номер IV-P-T/МИ-089/23.10.2007 г.;

15.2.5. "ЕЛТА 90М" ООД: Разрешение за търговия на едро с медицински изделия издадено от ИАЛ с рег. номер IV-P-T/МИ-050/20.09.2007 г.

15.3. Комисията приема въз основа на извършените проверки и декларираните обстоятелства, че участниците съответстват на изискванията за годност за упражняване на професионална дейност.

16. Комисията извърши проверка за съответствието на участниците с изискванията за технически и професионални способности, посочени в раздел III.1.3) на Обявата за поръчка: Да прилага и поддържа система за управление на качеството EN ISO 9001 и/или EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна, с обхват в областта на производството и/или търговията с медицински изделия.

16.1. Проверката за съответствието на участниците с изискванията за технически и професионални способности се извърши въз основа на декларираните от тях обстоятелства в ЕЕДОП и проверка на представените документи.

16.2. Комисията приема въз основа на декларираните обстоятелства и представените документи, че участниците съответстват на изискванията за технически и професионални способности.

17. Комисията, след като установи съответствието с изискванията за лично състояние и критериите за подбор, класира участниците по следния начин:

17.1. **По обособена позиция № 1:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на видеогастроскоп, съвместим с ендоскопска система EVIS EXERA III OLYMPUS:

На първо място: **"ИНФОМЕД" ЕООД** с ценово предложение 35920.00 (тридесет и пет хиляди, деветстотин и двадесет) лева без ДДС.

17.2. **По обособена позиция № 2:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на високочестотен биполярен апарат за лигиране и рязане на съдове за лапароскопска хирургия:

На първо място: **"Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД**, с ценово предложение 13580.40 (тринадесет хиляди, петстотин и осемдесет лева, 40 стотинки) лева без ДДС;

17.3. **По обособена позиция № 3:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на полуавтоматичен коагулатор:

На първа място: **"ЕЛТА 90М" ООД** с ценово предложение 7000.00 (седем хиляди) лева без ДДС.

17.4. **По обособена позиция № 4:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ендоскопски монитор:

На първо място: **"МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД** с ценово предложение 9690.00 (девет хиляди, шестстотин и деветдесет лева) лева без ДДС.

На второ място: **"ЕЛЕКТРО МЕД БЪЛГАРИЯ" ЕООД**, с ценово предложение 12800.00 (дванадесет хиляди и осемстотин) лева без ДДС.

15.5. **По обособена позиция № 5:** Доставка на оборудване и инструменти за лапароскопски операции, съвместими с електронож ERBE 200:

На първо място: **"Б БРАУН МЕДИКАЛ" ЕООД** с ценово предложение 4171.09 (четири хиляди, сто, седемдесет и един лева, 9 стотинки) лева без ДДС.

Последното заседание на комисията приключи на 14.05.2018 год. в 12.00 ч.

ПРЕДСЕДАТЕЛ: 1.....
(Елена Атанасова Великова)

ЧЛЕНОВЕ:

2.
(Адв. Георги Стойчев Митков)

3.
(Даниела Димчева Михайлова)