



ПРОТОКОЛ

по чл. 101г, ал. 4 от ЗОП / 22 февруари 2016 год.

Днес, 22.02.2016 год, в "Многопрофилна болница за активно лечение-Добрич" АД, комисия по чл. 101г от ЗОП, в състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ

1. Елена Атанасова Великова – експерт обществени поръчки;

ЧЛЕНОВЕ

2. Д-р Румена Василева Божилова – началник на отделение "Клинична лаборатория";

3. адв. Георги Стойчев Митков – юрист, адвокат от Добричката адвокатска колегия.

назначена със Заповед № 31 / 04.02.2016 год. на Изпълнителния директор на лечебното заведение, за получаването, разглеждането и оценката на офертите за доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционна поддръжка на нова медицинска апаратура – Хематологичен анализатор с 5 диференциращо разпределяне на клетъчните популации от белия кръвен ред, при условията и по реда на Глава осма "а" от ЗОП, проведе заседание, на което разгледа и оцени офертите на участниците по реда на тяхното постъпване.

Публичната покана е публикувана на Портала за обществени поръчки на АОП под № 9050121.

1. Комисията започна работата си на 22.02.2016 год. в 10.00 часа, при условията на чл. 68, ал. 3 от ЗОП, когато възложителят предаде на комисията списък на участниците, ведно с представените от тях оферти в запечатани пликове: "ЕЛТА 90М" ООД, приета с вх. № 2008 / 19.02.2016 год. в 10.50 часа.

2. На публичното заседание на комисията не присъстваха представители на участника и други лица.

3. Преди да пристъпят към отварянето на плика с офертата, членовете на комисията, участващи в заседанието, на основание чл. 101г, ал. 2, във вр. с чл. 35, ал. 3 от ЗОП, подписаха и представиха на възложителя декларации за съответствие с обстоятелствата по чл. 35, ал. 1 от ЗОП и за спазване на изискванията по чл. 35, ал. 2 от ЗОП.

4. Комисията констатира, че пликът с офертата на участника е адресирана и запечатана съгласно изискванията, и пристъпи към отварянето му, при което констатира следното:

4.1. При отварянето на плика с офертата комисията констатира, че в него са налице следните документи:

4.1.1. Списък на документите, съдържащи се в офертата.

4.1.2. Оферта за изпълнение на поръчката по задължителен образец.



4.1.3. Разрешение за търговия на едро с медицински изделия.

4.1.4. Сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 9001:2008 в областта на внос, дистрибуция и сервизни услуги на медицинско и лабораторно оборудване за ин витро диагностика, с приложения към сертификатора.

4.1.5. Сертификат за въведена система за управление на качеството ISO 13485:2012 / АС:2015 в областта на качеството на медицинските изделия.

4.1.6. Обосновка по Директива 98/79/ЕС.

4.1.7. Документация за предлаганата медицинска апаратура.

4.1.8. Декларация, че предлаганата медицинската апаратура е фабрично нова, неупотребявана, нересиклирана, недемонстрационна и произведена не по-рано от 2015 год.

4.1.9. Декларация, че предлаганата медицинска апаратура отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия.

4.1.10. Инструкция за работа – в отделна брошура.

4.2. Участникът е направил предложение за доставка на хематологичен анализатор:

Марка: **Sysmex**

Модел: **XS 800i**

Производител: **Sysmex Corporation, Japan**

Година на производство: **2016**

Ценово предложение: **12 500 (дванадесет хиляди и петстотин) лева без**

ДДС.

Срок за гаранционно поддържане: **12 (дванадесет) календарни месеца.**

Срок за доставка и въвеждане в експлоатация: **60 (шестдесет) календарни дни от сключването на договора.**

Срок на валидност на офертата: **30 (тридесет) календарни дни от крайния срок за получаване на офертите.**

Декларация, че предлаганата медицинска апаратура е фабрично нова, неупотребявана, нересиклирана и недемонстрационна.

Декларация за приемане на условията в проекта за договор.

5. След извършването на действията, описани по-горе в протокола, приклучи публичната част от заседанието на комисията. Работата на комисията продължи като закрито заседание.

6. Комисията провери наличието и редовността на представените документи в плика на участника, при което констатира, че участникът е представил документите, изискуеми по публичната покана.

7. На основание чл. 23, ал. 4 от Закона за търговския регистър, комисията извърши служебна проверка за обстоятелствата, вписани за участника в търговския регистър и установи вписването на следните обстоятелства: "ЕЛГА 90М" ООД, със седалище в гр. София 1000, адрес на управление: район Оборище, ул. "Дунав" 19, вх. А, ет. 1, ап. 2, ЕИК 130469816, представлявано от Тодор Иванов Замфиров.



8. Комисията разгледа и провери съответствието на предложената от донуснатия участник медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в задължителния образец на офертата, при което констатира следното:

8.1. Съответствието на предложението от участника хематологичен анализатор е посочено в таблицата:

Изисквания към неонаталния респиратор (технически и други параметри: функционални, технически изисквания, работни характеристики и окомплектовка)	Параметри на офертираната медицинска апаратура	Съответствие с изискванията
1	2	3
1. Апаратът да използва следните технологии на измерване:	1. Технологии на измерване:	
1.1 Проточна цитометрия с полупроводников лазер за изброяване в абсолютен брой и процент на лимфоцити, моноцити, еозинофили, базофили, неутрофили, технология с три диференциращи отделни сигнала, с които се определят вида клетките от белия кръвен ред: 1.1.1. сигнал на разсеяна напред светлина (FSC); 1.1.2. сигнал на странично разсеяна светлина (SSC); 1.1.3. сигнал на странично разсеяна флуоресцентна светлина (SFL).	1.1 Проточна цитометрия с полупроводников лазер за изброяване в абсолютен брой и процент на лимфоцити, моноцити, еозинофили, базофили, неутрофили, технология с три диференциращи отделни сигнала, с които се определят вида клетките от белия кръвен ред: 1.1.1. сигнал на разсеяна напред светлина (FSC); 1.1.2. сигнал на странично разсеяна светлина (SSC); 1.1.3. сигнал на странично разсеяна флуоресцентна светлина (SFL).	Съответства
1.2. Метод на хидродинамично фокусиране с импедансен метод с прав ток за измерване на еритроцити, хематокрит, тромбоцити-импедансно измерване, MCV, RDW, PCT, PDW, MPV, P-LCR.	1.2. Метод на хидродинамично фокусиране с импедансен метод с прав ток за измерване на еритроцити, хематокрит, тромбоцити-импедансно измерване, MCV, RDW, PCT, PDW, MPV, P-LCR.	Съответства
1.3. Безцианиден фотометричен метод за измерване на хемоглобин при 555 нм посредством сърфактант натриев лаурил сулфат /SLS/.	1.3. Безцианиден фотометричен метод за измерване на хемоглобин при 555 нм посредством сърфактант натриев лаурил сулфат /SLS/.	Съответства
1.4. Определяне на хематокрит посредством кумулативна пулсова височина.	1.4. Определяне на хематокрит посредством кумулативна пулсова височина.	Съответства
1.5. Възможност за определяне и на фракции незрели гранулоцити в	1.5. Възможност за определяне и на фракции незрели гранулоцити в	Съответства

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ –
ДОБРИЧ" АД

ДОБРИЧ 5300 ул. "Панаѓот Хитов" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblba@bergon.net



абсолютен број и процент.	абсолютен број и процент.	
2. Апаратът да има технологија за изброявање на клетки от венозна крв с 5 диференцирачко разпределяне на клетъчните популации от белия крвен ред на Еозинофили, Моноцити, Базофили, Лимфоцити, Неутрофили и възможност за издавање на резултат за общо 24 дијагностични параметъра в режим ПКК + ДКК: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT%, LYMPH%, MONO%, EO%, BASO%, NEUT#, LYMPH#, MONO#, EO#, BASO#.	2. Апаратът да има технологија за изброявање на клетки от венозна крв с 5 диференцирачко разпределяне на клетъчните популации от белия крвен ред на Еозинофили, Моноцити, Базофили, Лимфоцити, Неутрофили и възможност за издавање на резултат за общо 24 дијагностични параметъра в режим ПКК + ДКК: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, RDW-SD, RDW-CV, PDW, MPV, P-LCR, PCT, NEUT%, LYMPH%, MONO%, EO%, BASO%, NEUT#, LYMPH#, MONO#, EO#, BASO#.	Съответства
3. Възможност за избор на един два работни режима – ПКК или ПКК + ДКК.	3. Възможност за избор на един два работни режима – ПКК или ПКК + ДКК.	Съответства
4. Възможност за изследвање на венозна и капиларна крв с аспирационен обем на пробата от 20 мкл в ръчен режим на подавање и 67 мкл в капиларен режим.	4. Възможност за изследвање на венозна и капиларна крв с аспирационен обем на пробата от 20 мкл в ръчен режим на подавање и 67 мкл в капиларен режим.	Съответства
5. Възможност да представя с резултата 1 скатерграма и 3 хистограма.	5. Възможност да представя с резултата 1 скатерграма и 3 хистограма.	Съответства
6. Възможност за изследвање на венозна и капиларна крв.	6. Възможност за изследвање на венозна и капиларна крв.	Съответства
7. Отклонение на измерваните параметри в апарата при измервање на цяла крв (прецизност):	7. Отклонение на измерваните параметри в апарата при измервање на цяла крв (прецизност):	Съответства
7.1. за бели крвни клетки (WBC) в режим цяла крв – не повече от 3.0 %;	7.1. за бели крвни клетки (WBC) в режим цяла крв – не повече от 3.0 %;	Съответства
7.2. за еритроцити (RBC) – не повече от 1.5 %;	7.2. за еритроцити (RBC) – не повече от 1.5 %;	Съответства
7.3. за тромбоцити (PLT) – не повече от 4.0 %;	7.3. за тромбоцити (PLT) – не повече от 4.0 %;	Съответства
7.4. за хемоглобин (HGB) – не повече от 1.5 %;	7.4. за хемоглобин (HGB) – не повече от 1.5 %;	Съответства
7.5. за хематокрит (HCT) – не повече от 1.5 %;	7.5. за хематокрит (HCT) – не повече от 1.5 %;	Съответства
7.6. за MCV – не повече от 1.5 %;	7.6. за MCV – не повече от 1.5 %;	Съответства
7.7. за MCH – не повече от 2.0 %;	7.7. за MCH – не повече от 2.0 %;	Съответства
7.8. за MCHC – не повече от 2.0 %;	7.8. за MCHC – не повече от 2.0 %;	Съответства
7.9. за неутрофили абсолютен број	7.9. за неутрофили абсолютен број	Съответства

"МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ –
ДОБРИЧ" АД

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



(Neu #) – не повече от 8.0 %;	(Neu #) – не повече от 8.0 %;	
7.10. за лимфоцити абсолютен брой (Ly #) – не повече от 8.0 %;	7.10. за лимфоцити абсолютен брой (Ly #) – не повече от 8.0 %;	Съответства
7.11. за моноцити абсолютен брой (Mo #) – не повече от 20.0 %;	7.11. за моноцити абсолютен брой (Mo #) – не повече от 20.0 %;	Съответства
7.12. за еозинофили абсолютен брой (Eo #) – не повече от 25.0 %;	7.12. за еозинофили абсолютен брой (Eo #) – не повече от 25.0 %;	Съответства
7.13. за базофили абсолютен брой (Ba #) – не повече от 40.0 %;	7.13. за базофили абсолютен брой (Ba #) – не повече от 40.0 %;	Съответства
8. Windows базирана информационна компютърна обработваща единица (IPU) с включен SUIT software, включен монитор и клавиатура и баркод четец.	8. Windows базирана информационна компютърна обработваща единица (IPU) с включен SUIT software, включен монитор и клавиатура и баркод четец.	Съответства
9. Системата да използва до 4 реактива и един почистващ разтвор и контролна кръв до три нива – нормално, ниско и високо.	9. Системата да използва до 4 реактива и един почистващ разтвор и контролна кръв до три нива – нормално, ниско и високо.	Съответства
10. Възможност за изпращане на резултати онлайн от контрола на качеството в групи от потребители, ползващи същия лот контролна кръв на същите апарати.	10. Възможност за изпращане на резултати онлайн от контрола на качеството в групи от потребители, ползващи същия лот контролна кръв на същите апарати.	Съответства
11. Производителност в ръчен режим на подаване на пробите – 60 проби / час.	11. Производителност в ръчен режим на подаване на пробите – 60 проби / час.	Съответства
12. Архив от данни: до 10 000 тестови резултата от проби, до 10 000 скатерграми, 20 QC файла.	12. Архив от данни: до 10 000 тестови резултата от проби, до 10 000 скатерграми, 20 QC файла.	Съответства
13. Работен лист, в който да се визуализират до 1 000 броя проби от пациенти.	13. Работен лист, в който да се визуализират до 1 000 броя проби от пациенти.	Съответства
14. Функции за контрол на качеството на резултатите: X bar, L-J, Xbar M.	14. Функции за контрол на качеството на резултатите: X bar, L-J, Xbar M.	Съответства
15. Връзка с ЛИС посредством RS-232C – интерфейс и Ethernet.	15. Връзка с ЛИС посредством RS-232C – интерфейс и Ethernet.	Съответства

8.2. Комисията приема, че предложението от участника "ЕЛТА 90М" ООД хематологичен анализатор Марка: **Sysmex**, Модел: **XS 800i**, Производител: **Sysmex Corporation, Japan** съответства на изискванията на възложителя.

9. Комисията оцени предложението на участника "ЕЛТА 90М" ООД хематологичен анализатор Марка: **Sysmex**, Модел: **XS 800i**, Производител: **Sysmex Corporation, Japan**, по показателя за оценка "най-ниска цена", при което го класира на първо място с предложена цена **12 500 (дванадесет хиляди и петстотин) лева без ДДС**.

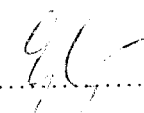
“МНОГОПРОФИЛНА БОЛНИЦА ЗА АКТИВНО ЛЕЧЕНИЕ –
ДОБРИЧ” АД

ДОБРИЧ 9300 Република България ул. "Панаѝор Хитев" 24 ☎ 058/600488 факс 058/600414 ✉ e-mail: oblba@bergon.net

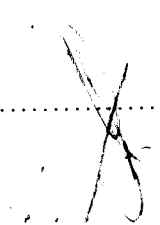


Комисията приключи работата си на 29.02.2016 год. в 10.00 часа и на основание чл. 101г, ал. 3, изр. второ от ЗОП предава протокола на възложителя за утвърждаване.

КОМИСИЯ:

1..... 

2..... 

3..... 

УТВЪРЖДАВАМ:.....

Д-Р ТРИФОН ЙОРДАНОВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР