

РЕШЕНИЕ

по чл. 108, т. 1 от Закона за обществените поръчки

№ 27 / 09.08.2019 год.

На 08.08.2019 год. приключи работата си комисията, назначена на основание чл. 103, ал. 1 от ЗОП за разглеждането и оценката на офертите на участниците в процедура за възлагане за обществена поръчка тип "открита" с предмет: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на нова медицинска апаратура за "Многопрофилна болница за активно лечение–Добрич" АД.

Процедурата е открита с Решение № 24 от 19.06.2019 год. на Изпълнителния директор на дружеството, по обявление № 917309, преписка № 00083-2019-0008 в регистъра на Агенцията за обществени поръчки, обявена в Официален вестник на Европейския съюз под № 2019/S 118-289193.

1. Оферти за участие са представили участниците:

1.1. "МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД, приета с вх. № 7917 / 29.07.2019 год. в 08.40 часа.

1.2. "ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА" ООД, приета с вх. № 7918 / 29.07.2019 год. в 08.45 часа.

1.3. "ВЕГА МЕДИКАЛ" ЕООД, приета с вх. № 7927 / 29.07.2019 год. в 12.30 часа.

1.4. "ЕЛПАК ЛИЗИНГ" ЕООД, приета с вх. № 7970 / 29.07.2019 год. в 15.20 часа.

В доклада си по чл. 103, ал. 3 от ЗОП комисията е предложила на възложителя да бъдат отстранени от процедурата участниците, които не отговарят на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката и да бъде сключен договор с класираните на първо място участници.

Протоколите и докладът на комисията са публикувани на профила на купувача на адрес: <http://zop.mbal-dobrich.com/auction/148/>

Предвид горното, като взех предвид, че за участниците са изпълнени условията по чл. 109 от ЗОП, на основание чл. 108, т. 1 от ЗОП

РЕШИХ:

1. За изпълнители на обществената поръчка определям участниците, класирани на първо място по обособени позиции:

1.1. "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:

По обособена позиция № 8: Доставка на медицинска апаратура за надграждане на налична СИСТЕМА ЗА ДИАГНОСТИЧНА И ОПЕРАТИВНА АРТРОСКОПИЯ, производство на Richard Wolf, Германия, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане.

1.2. **"ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА" ООД**, със седалище в гр. Варна 9002, район Приморски, адрес на управление: ул. "Кирил Шиваров" 9, вх. Б, ЕИК 103597142, представлявано от Анна Христова Вачкова и Илья Григориевич Лаптев, заедно и поотделно:

По обособена позиция № 1. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на СТАЦИОНАРНА ЦИФРОВА ЕХОГРАФСКА СИСТЕМА ЗА АБДОМИНАЛНА ДИАГНОСТИКА;

По обособена позиция № 2. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 8 (осем) броя ПАЦИЕНТНИ МОНИТОРИ;

По обособена позиция № 3. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 2 (два) броя ВАКУУМНИ АСПИРАТОРИ;

По обособена позиция № 4. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ДЕФИБРИЛАТОР;

По обособена позиция № 5. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ПРЕНΟΣИМ 6-КАНАЛЕН ЕЛЕКТРОКАРДИОГРАФСКИ АПАРАТ;

По обособена позиция № 6. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 2 (два) броя ИНФУЗИОННА ПОМПА ЗА ВЕНОЗНО ВЛИВАНЕ НА ТЕЧНИ РАЗТВОРИ (ИНФУЗОМАТ);

По обособена позиция № 7. Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 6 (шест) броя СПРИНЦОВКОВА ИНФУЗИОННА ПОМПА (ПЕРФУЗОР).

2. С определените за изпълнители участници да се сключи договор за обществена поръчка в едномесечен срок след влизане в сила на решението за определяне на изпълнител (който е 10-дневен от получаването от всички участници на настоящото решение), но не преди изтичане на 14-дневен срок от уведомяването на участниците за решението за определяне на изпълнител.

3. При подписването на договора, изпълнителите следва да представят актуални документи за доказване липсата на основания за отстраняване и за съответствие с критериите за подбор:

- за обстоятелствата по чл. 54, ал. 1, т. 1 от ЗОП - свидетелство за съдимост;
- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 3 от ЗОП – удостоверение за липса на публични задължения от общината по седалището на участника;

- за обстоятелството по чл. 54, ал. 1, т. 6 - удостоверение от органите на Изпълнителна агенция "Главна инспекция по труда";

- сертификат за прилагане и поддържане на система за управление на качеството EN ISO 9001 в областта на производството и/или търговията с медицински изделия и/или система за управление на качеството EN ISO 13485/13488 и/или еквивалентна.

- Декларация по чл. 59, ал. 1, т. 3, във вр. с чл. 53, ал. 2 от ЗМИП по задължителния образец Приложение № 3 от документацията за участие.

4. При сключването на договора участникът "ИЛАН МЕДИЦИНСКА АПАРАТУРА" ООД може да не представя Сертификат за система за управление на качеството EN ISO 9001: 2015, тъй като е представил този документ в опаковките с офертата си.

5. Отстранявам от процедурата следните участници, по обособени позиции, с мотиви и на основания, както следва:

5.1. "ВЕГА МЕДИКАЛ" ЕООД:

5.1.1. Отстранявам участника **"ВЕГА МЕДИКАЛ" ЕООД** от участие по **обособена позиция № 6:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 2 (два) броя ИНFUЗИОННА ПОМПА ЗА ВЕНОЗНО ВЛИВАНЕ НА ТЕЧНИ РАЗТВОРИ (ИНFUЗОМАТ), на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по отношение съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в техническата спецификация.

МОТИВИ:

По тази обособена позиция участникът е предложил доставката на изделие Марка: Biolight, Модел: P600, Производител: Guangdong Biolight Meditech Co.Ltd., Година на производство: 2019 г.

Изделието не съответства на изискванията на възложителя по следните параметри и причини:

№	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Съответствие на предлаганото оборудване с изискванията, посочени в кол.2
1	2	4
2	Инфузионен обхват: от 0 до 9999,99 мл	Не съответства. В продуктивния каталог P600 е посочен инфузионен обхват от 0.1 до 9999 мл
3	Болус: от 50 до 800 мл в стъпка от 0.1 мл / час	Не съответства. В продуктивния каталог P600 е посочен болус от 100 до 1500 мл в стъпка от 0.1 мл / час
8	Памет: до 1000 събития	Не съответства. В продуктивния каталог P600 е посочено "Памет на параметрите на настройката на последната операция", след което ръчно е добавено "до 1000". Комисията приема, че предложението е за запаметяване на параметрите на последната операция, а не за памет като брой събития. Капацитетът на паметта не може да установи от продуктивния каталог, а е написан на ръка, което не удостоверява истинността му.

5.1.2. Отстранявам участника **"ВЕГА МЕДИКАЛ" ЕООД** от участие по **обособена позиция № 7:** Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 6 (шест) броя СПРИНЦОВКОВА ИНFUЗИОННА ПОМПА (ПЕРFUЗОР), на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по отношение съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в техническата спецификация.

МОТИВИ:

По тази обособена позиция участникът е предложил доставката на изделие Марка: Biolight, Модел: P500, Производител: Guangdong Biolight Meditech Co.Ltd., Година на производство: 2019 г.

Изделието не съответства на изискванията на възложителя по следните параметри и причини:

№	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Съответствие на предлаганото оборудване с изискванията, посочени в кол.2
1	2	4
1	Вградена функция "телесно тегло" за точно определяне на лекарствената доза спрямо теглото на пациента	Не съответства. В продуктовия каталог P500 липсва посочване на Вградена функция "телесно тегло". Участникът е отбелязал наличието на този показател в раздела "Режим на инжектиране", но това посочване се отнася до режима на работа "Телесно тегло" (Weight Mode), а не до вградена функция.
9	Вградена батерия с възможност за непрекъсната инфузия не по-малко от 8 часа	Не съответства. В продуктовия каталог P500 е посочено време за работа на батерията 7 часа.

5.2. "ЕЛПАК ЛИЗИНГ" ЕООД:

5.2.1. Отстранявам участника **"ЕЛПАК ЛИЗИНГ" ЕООД** от участие по **обособена позиция № 1**: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на **СТАЦИОНАРНА ЦИФРОВА ЕХОГРАФСКА СИСТЕМА ЗА АБДОМИНАЛНА ДИАГНОСТИКА**, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по отношение съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в техническата спецификация.

МОТИВИ:

По тази обособена позиция участникът е предложил доставката на изделие Марка: ZONCARE, Модел: ZONCARE-Q7, Производител: ZONCARE, Китай, Година на производство: Не е посочена.

В техническото се предложение участникът не е посочил годината на производство, поради което не може да се прецени дали предлаганото медицинско изделие отговаря на изискванията на възложителя да е произведено не по-рано от 2018 год.

В представения продуктов каталог участникът не е изпълнил изискването на възложителя, посочено в т. 3.5.2, изр.второ на Указанията за подготовка на офертата от документацията за участие, задължително да отбележи (подчертае) и номерира всеки от параметрите по колона 2 на таблицата по точка 2 от съответния задължителен образец на Техническото предложение Приложение № 2.1 – 2.8 така, че по ясен начин да се установи наличието на съответните функционални, технически изисквания, работни характеристики и окомплектовка.

Въпреки установеното неизпълнение на изискванията, комисията по чл. 103, ал. 1 от ЗОП е проверила съответствието на изделието, включително чрез проверка от официални източници

(https://www.google.com/url?sa=t&rct=j&q=&esrc=s&source=web&cd=16&cad=rja&uact=8&ved=2ahUKEwiQ-ryX1PDjAhWDepoKHe38AWEQFjAPegQIABAC&url=https%3A%2F%2Fcdn1.npcdn.net%2Fuserfiles%2F17583%2Fattachment%2F1875780%2F20180111_e401f41befecdb3a5add116ff926fd3d%2FZoncare_Q7_Specifacation_.pdf&usg=AOvVaw32zO1Vd2qMAZTeMgeeoFI4), при което е установила частично несъответствие между представения от участника продуктов каталог и каталога на изделието, публикуван в интернет.

Изделието не съответства на изискванията на възложителя по следните параметри и причини:

№	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Съответствие на предлаганото оборудване с изискванията, посочени в кол.2
1	2	4
4	Възможност за регулиране на височината на контролния панел	Не съответства. Комисията не установи наличието на възможност за регулиране на контролния панел по височина
6	Възможност за програмиране на потребителски макроси – запис на последователно използвани операции, които да се стартират с едно натискане на бутона	Не съответства. Комисията не установи наличието на възможност за програмиране на потребителски макроси – запис на последователно използвани операции, които да се стартират с едно натискане на бутона
7	Възможност за настройка на размера на зоната за ехографския образ върху дисплея на монитора – най-малко 3 степени, вкл. ехографски образ на цял екран	Не съответства. Комисията не установи наличието на възможност за настройка на размера на зоната за ехографския образ върху дисплея на монитора – най-малко 3 степени, вкл. ехографски образ на цял екран.
8	Наличие на интерфейси – USB, LAN, WI-FI, Bluetooth, HDMI	Не съответства. Комисията не установи наличието на интерфейси – WI-FI, Bluetooth и HDMI
10	Възможност за подреждане на поставките за трансдусери и ехографски гел. Възможност за сваляне, с цел почистване и дезинфекция	Не съответства. Комисията не установи наличието на възможност за подреждане на поставките за трансдусери и ехографски гел. Възможност за сваляне, с цел почистване и дезинфекция
13	Възможност за дистанционно сервизно обслужване по интернет	Не съответства. Комисията не установи наличието на възможност за дистанционно сервизно обслужване по интернет
16	Дълбочина на сканиране не по-малко от 40 см	Не съответства. Участникът е посочил, че съответствието по този показател се намира на 2 страница на продуктовия каталог. На посоченото място комисията не установи наличието на този показател. След проверка в спецификацията на изделието, публикувана в интернет, комисията установи, че по този параметър същото не съответства на изискванията, тъй като максималната дълбочина на сканиране е 220 мм.
23.1	Конвексен трансдусер за абдоминална ехография с минимален честотен обхват от 1 до 7 MHz	Не съответства. Участникът не е посочил на коя страница на продуктовия каталог се намира съответствието по този параметър. След проверка в спецификацията на изделието, публикувана в интернет комисията установи, че по този параметър същото не съответства на изискванията, тъй като е с минимален честотен обхват от 2 до 6 MHz
23.3	Работна станция на външна компютърна система с интерфейс, идентичен на програмата на ехографа. Възможност за инсталация на няколко компютъра едновременно	Не съответства. Участникът не е посочил на коя страница на продуктовия каталог се намира съответствието по този параметър. Комисията не установи наличието на работна станция с интерфейс, идентичен с програмата на ехографа и възможност за инсталиране на няколко компютъра едновременно.

5.2.2. Отстранявам участника "ЕЛПАК ЛИЗИНГ" ЕООД от участие по обособена позиция № 4: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ДЕФИБРИЛАТОР, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй

като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по отношение съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в техническата спецификация.

МОТИВИ:

По тази обособена позиция участникът е предложил доставката на изделие Марка: BIOPROMED, Модел: DF200A, Производител: PROMED, Китай, Година на производство: 2018 г.

Изделието не съответства на изискванията на възложителя по следните параметри и причини:

№	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Съответствие на предлаганото оборудване с изискванията, посочени в кол.2
1	2	4
5	Превключване на отделните стъпка чрез взаимно изключващи се бутони	Не съответства. Комисията не установи наличието на възможност за превключване на отделните стъпка чрез взаимно изключващи се бутони.
7	Автоматичен тест за откриване на грешки	Не съответства. Комисията не установи наличието на автоматичен тест за откриване на грешки.

5.2.3. Отстранявам участника "ЕЛПАК ЛИЗИНГ" ЕООД от участие по обособена позиция № 5: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на ПРЕНОСИМ 6-КАНАЛЕН ЕЛЕКТРОКАРДИОГРАФСКИ АПАРАТ, на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по отношение съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в техническата спецификация.

МОТИВИ:

По тази обособена позиция участникът е предложил доставката на изделие Марка: VCOMIN, Модел: ECG-8062, Производител: VCOMIN, Китай, Година на производство: 2018 г.

Изделието не съответства на изискванията на възложителя по следните параметри и причини:

№	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Съответствие на предлаганото оборудване с изискванията, посочени в кол.2
1	2	4
8	Вградена батерия с възможност за работа в режим на готовност не по-малко от 4 часа	Не съответства. Посочено е наличието на вградена Li-Ion батерия, без да е посочена възможността ѝ за работа в режим на готовност не по-малко от 4 часа.
9	Вътрешна памет за не по-малко от 1000 ЕКГ записа	Не съответства. Посочена е възможност за съхранение на данни за 250 пациента (разширяема). Възможността да се разширява паметта не покрива изискването стандартно да съществува възможността да се съхранят не по-малко от 1000 ЕКГ записа

5.2.4. Отстранявам участника "ЕЛПАК ЛИЗИНГ" ЕООД от участие по обособена позиция № 6: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно

поддържане на 2 (два) броя ИНФУЗИОННА ПОМПА ЗА ВЕНОЗНО ВЛИВАНЕ НА ТЕЧНИ РАЗТВОРИ (ИНФУЗОМАТ), на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по отношение съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в техническата спецификация.

МОТИВИ:

По тази обособена позиция участникът е предложил доставката на изделие Марка: НК-100, Модел: НК-100II, Производител: HAWKMED, Китай, Година на производство: 2018 год.

Изделието не съответства на изискванията на възложителя по следните параметри и причини:

№	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Съответствие на предлаганото оборудване с изискванията, посочени в кол.2
1	2	4
3	Болус: от 50 до 800 мл в стъпка от 0.1 мл / час	Не съответства. Посочената скорост в режим болус(ударна доза) е от 300 до 1200 мл / час
6	Точност на инфузията: ± 3 %	Не съответства. Посочена е инфузна точност : ± 5 %
9	Вградена батерия с възможност за непо-малко от 5 часа непрекъсната инфузия	Не съответства. Посочено е наличието на акумулаторна литиево полимерна батерия, която може да работи повече от 3 часа след пълен заряд при 25 ml/h.
10	Дръжка за удобно пренасяне	Не съответства. На снимката на изделието в продуктивния каталог не се визуализира наличието на дръжка за удобно пренасяне. Посочено е единствено наличието на въртяща скоба за закрепване.

5.2.5. Отстранявам участника "ЕЛПАК ЛИЗИНГ" ЕООД от участие по обособена позиция № 7: Доставка, въвеждане в експлоатация и гаранционно поддържане на 6 (шест) броя СПРИНЦОВКОВА ИНФУЗИОННА ПОМПА (ПЕРФУЗОР), на основание чл. 107, т. 2, буква "а" от ЗОП, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката, по отношение съответствието на предлаганата медицинска апаратура с изискванията на възложителя, посочени в техническата спецификация.

МОТИВИ:

По тази обособена позиция участникът е предложил доставката на изделие Марка: WIT, Модел: WIT-301A, Производител: WIT MEDICAL, Китай, Година на производство: 2018 год.

Изделието не съответства на изискванията на възложителя по следните параметри и причини:

№	Технически изисквания към доставяната медицинска апаратура	Съответствие на предлаганото оборудване с изискванията, посочени в кол.2
1	2	4
1	Вградена функция "телесно тегло" за точно определяне на лекарствената доза спрямо теглото на пациента	Не съответства. Комисията не установи наличието на вградена функция "телесно тегло" за точно определяне на лекарствената доза спрямо теглото на пациента

6. Настоящото решение да бъде изпратено до участниците в тридневен срок от издаването му. В деня на изпращането решението, докладът и протоколите от работата на комисията да бъдат публикувани в профила на купувача.

7. Информация за сключените договори да се изпрати в АОП за вписване в Регистъра на обществените поръчки, в срок до 30 дни след сключването им.

8. В деня на публикуването на обявлението за възлагане на обществената поръчка договорите за обществена поръчка да се публикуват в профила на купувача.

9. Документацията по провеждането на процедурата да се съхранява до изтичането на 5 години след приключване изпълнението на договора.

Решението може да бъде обжалвано в 10-дневен срок от получаването му пред Комисията за защита на конкуренцията с копие до възложителя.

.....
Д-р СВЕТОЗАР БАЙЧЕВ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

На основание
чл. 36 а, ал 3
от ЗОТ