



МБАЛ "Д-р ИВАН СЕЛИМИНСКИ" АД

8800 Сливен, ул. "Христо Ботев" 1, Изпълнителен директор: 044/611 701
Централа: 044/611 700, факс: 044/624 326, e-mail: mbal.sl@iradeum.com



ПРОТОКОЛ

№ 1/27.04.2018 г.

На 27.04.2018 г. от 10.00 часа комисия, назначена със Заповед РД-08-155/27.04.2018 г. на Изпълнителния директор на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" – АД гр.Сливен в състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ: Розалинка Спасова – Зам.директор по административните дейности на МБАЛ-АД-Сливен

ЧЛЕНОВЕ: 1. адвокат Димитър Митев – правен съветник на МБАЛ-АД-Сливен;
2. д-р Иван Вълчанов – Началник на „Отделение по хемодиализа“ при МБАЛ-АД-Сливен
3. маг. Ваня Кожухарова – Началник Аптека – МБАЛ – АД – Сливен;
4. Радост Симеонова – Организатор „Маркетинг“ при МБАЛ-АД-Сливен

РЕЗЕРВНИ ЧЛЕНОВЕ: 1. маг. Стела Златева – маг.фармацевт в Аптека – МБАЛ – АД – Сливен

2. д-р Калинка Цветанова – лекар в „Отделение по хемодиализа“ при МБАЛ-АД-Сливен

се събра в пълен състав и започна своята работа по разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти в обявената открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Доставка на лекарствени продукти и медицински изделия, необходими за провеждане на хемодиализно лечение в „Отделение по хемодиализа“ на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" АД гр. Сливен”,** която се провежда по реда и условията на Закона за обществените поръчки, обявена с Решение № РД-08-105/20.03.2018 г. на Изпълнителния директор на МБАЛ "Д-р Иван Селимински" – АД гр.Сливен.

Комисията започва работа след получаване на представените оферти и Приемо-предавателен протокол по чл. 48, ал. 6 ППЗОП (чл. 54, ал. 1 ППЗОП).

Комисията се запозна със списъка с постъпилите оферти и всички членове на комисията подписаха декларации по чл. 103, ал. 2 от ЗОП.

Комисията констатира, че

За участие в открития конкурс са подадени 9 /девет/ предложения:

вх.№ ОПД-05-1/23.04.2018 г.-09.45 ч. – „Дъчмед Интернешанъл” ЕООД - гр.София;

вх.№ ОПД-05-2/25.04.2018 г.-09.08 ч. – „Фрезениус Медикъл Кеър България” ЕООД - гр.Габрово;

вх.№ ОПД-05-3/25.04.2018 г.-10.10 ч. – „БУЛМАР МЛ” ООД - гр.София;

вх.№ ОПД-05-4/25.04.2018 г.-10.15 ч. – „Медекс” ООД гр.София;

вх.№ ОПД-05-5/25.04.2018 г.-15.50 ч. – „МЕДИРЕН” ЕООД гр.Сандански;

вх.№ ОПД-05-6/26.04.2018 г.-08.50 ч. – „Фьоникс Фарма” ЕООД - гр.София;

вх.№ ОПД-05-7/26.04.2018 г.-09.30 ч. – „Етропал Трейд” ООД - гр.Етрополе;

вх.№ ОПД-05-8/26.04.2018 г.-09.40 ч. – „Хелмед България” ЕООД - гр.София;

вх.№ ОПД-05-9/26.04.2018 г.-10.10 ч. – „Софарма Трейдинг ” АД - гр.София.

При отварянето на офертите в 10.00 часа на 27.04.2018 г. не присъстваха участници или техни упълномощени представители. Не присъстваха представители на средствата за масова информация.

Комисията отвари по реда на тяхното постъпване запечатаните непрозрачни опаковки и оповести тяхното съдържание и провери за наличието на отделен запечатан плик с надпис "Предлагани ценови параметри".

Трима от членовете на комисията - Розалинка Спасова – Председател, Димитър Митев – член и маг. фарм. Ваня Кожухарова – член подписаха

техническото предложение и пликовете с надпис "Предлагани ценови параметри" на всички участници.

С това действие приключи публичната част от заседанието на комисията.

След това комисията в закрито заседание извърши проверка за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

Комисията разгледа документите по чл.39, ал.2 ППЗОП за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от Възложителя и КОНСТАТИРА СЛЕДНОТО:

Предложение с вх.№ ОПД-05-1/23.04.2018 г.-09.45 ч. – „Дъчмед Интернешанъл” ЕООД - гр.София

Участникът участва за обособени позиции № 14 Медицинско изделие-ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ, СТЕРИЛИЗИРАНИ С ЕТИЛЕН ДИОКСИД, ГАМА ЛЪЧИ И ДРУГИ ВИДОВЕ; № 15 Медицинско изделие - КРЪВНИ ЛИНИИ; № 19 Медицинско изделие-КАТЕТРИ ЗА ВРЕМЕНЕН СЪДОВ ДОСТЪП и № 20 Медицинско изделие - ПОСТОЯННИ ТУНЕЛИЗИРАНИ КАТЕТРИ.

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	БЕДОП - Приложение 2	оригинал
2.2.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	оригинал
2.3.	Декларация /Приложение № 9/;	оригинал
III	Оферта:	
3.1	Техническо предложение:	
3.1.1.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответните позиции	оригинал

3.1.2.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	<i>оригинал</i>
3.1.3.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	<i>оригинал</i>
3.1.4.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд /в <i>свободен текст</i> /.	<i>оригинал</i>
3.1.5.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката: 1. Декларация за съответствие от производителя; 2. Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно; 3. Брошури.	<i>копие копие оригинал</i>
IV	"Предлагани ценови параметри"	
4.1	Ценово предложение - Приложение 6А за съответните позиции	<i>оригинал</i>
4.1.1.	Ценово предложение /Приложение 6Б/ за съответните позиции	<i>оригинал</i>

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

- Всички описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта;
- не е налице липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние на участника или критериите за подбор.

Предвид горното Комисията единодушно

РЕШИ:

Участникът „Дъчмед Интернешанъл” ЕООД - гр.София отговаря на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор и ще разгледа техническото му предложение.

Предложение вх.№ ОПД-05-2/25.04.2018 г.-09.08 ч. – „Фрезениус Медикъл Кеър България“ ЕООД - гр.Габрово

Участникът участва за обособени позиции № 13 Медицинско изделие - ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ, СТЕРИЛИЗИРАНИ С ПАРА; № 17 Медицинско изделие -АПИРОГЕННИ ФИЛТРИ и № 18 Медицинско изделие - ДЕЗИНФЕКЦИОННИ РАЗТВОРИ

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите {оригинал ши заверено копие}
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	ЕЕДОП - Приложение 2	оригинал
2.2.	Декларация /Приложение № 9/;	оригинал
2.3.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	оригинал оригинал
2.4.	Декларация по чл. 3 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /Приложение № 12/;	
2.5.	Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари /Приложение № 13/;	оригинал
2.6.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответните позиции	оригинал
2.7.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	оригинал
2.8.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	оригинал
2.9.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, (ако е приложимо) /в свободен текст/.	оригинал

2.10.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката: 4. ЕС сертификат 5. Сертификат качество. 6. Разрешение за търговия на едро с мед.изделия 7. Каталози	заверено копие заверено копие заверено копие оригинал
III	"Предлагани ценови параметри"	
3.1	Ценово предложение - Приложение 6 А, 6 Б за съответните позиции	оригинал

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

- Всички описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта, като комисията констатира следните несъответствия с изискванията на Възложителя и Закона :

- В ЕЕДОП е налице липса, непълнота на информацията. Комисията не може да установи съответствие с изискванията към личното състояние на участника или критериите за подбор, а именно:

1. В ЕЕДОП, Част IV „Критерии за подбор”, А: „Годност”, т. 1, участникът е декларирал, че е вписан в професионален регистър, но не са посочени данни за № на разрешението за търговия на едро и от кого е издадено.

В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

2. В таблица В: „Технически и професионални способности”, част IV „Критерии за подбор” на ЕЕДОП, участникът е посочил информация за изпълнени договори, но ЛИПСВА информация за останалите критерии за подбор - техническо оборудване и ресурсни възможности (транспортни средства, наличие на складова база, с които разполага участника)

3. В таблица Г: „Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление” на ЕЕДОП, участникът е декларирал, че може ли да представи сертификати, изготвени от независими органи и доказващи, че икономическият оператор отговаря на стандартите за осигуряване на качеството, но не са посочени данни за № на сертификата и от кого е издаден. В случай, че документа е свободно достъпен и виден

от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

Предвид горното и на основание чл.104, ал.4 от ЗОП и във вр.с чл.54, ал.8 и ал.9 от ППЗОП, Комисията

РЕШИ:

В срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол, участникът „Фрезениус Медикъл Кеър България“ ЕООД - гр.Габрово да представи допълнително следните документи и/или информация :

- Коректно и пълно попълнен ЕЕДОП, с отразени описаните по-горе констатации и несъответствия.

- Подписан цифрово ЕЕДОП - Единният европейски документ за обществени поръчки, следва да се представя задължително в електронен вид, съгласно чл. 67, ал. 4 от ЗОП, която разпоредба на основание § 29, т. 5, буква „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, влиза в сила от 1 април 2018 година.

Предложение с вх.№ ОПД-05-3/25.04.2018 г.-10.10 ч. – „БУЛМАР МЛ“ ООД - гр.София

Участникът участва за обособена позиция № 16 Медицинско изделие- ФИСТУЛНИ ИГЛИ.

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1;	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	ЕЕДОП - Приложение 2;	оригинал
2.2.	Декларация за срок на годност на медицинските изделия;	оригинал
2.3.	Декларация за изискванията по ЗМИ;	оригинал
2.4.	Декларация по чл. 54, ал.1 от ЗОП /Приложение № 9/;	оригинал

2.5.	Декларация по чл. 54, ал.1 от ЗОП /Приложение № 9/;	оригинал
2.6.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	оригинал
2.7.	Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ;	заверено копие
III Оферта:		
3.1	Техническо предложение	
3.1.1.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответните позиции;	оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	оригинал
3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд. /в свободен текст/;	оригинал
3.1.6.	Друга информация и документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката: 1. Декларация за съответствие от производителя с Директива 98/79/ЕС, издадена от нотифициращ орган по смисъла на ЗМИ1; 2. Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС*; 3. Каталог на предлаганите медицински изделия; 4. Технически спецификации на медицинските изделия, изготвени от участника;	Заверени копия Заверени копия Заверени копия Оригинал
IV "Предлагани ценови параметри"		
4.1	Ценово предложение - Приложение 6А за съответните позиции	оригинал
4.1.1.	Ценово предложение /Приложение 6Б/ за съответните позиции	оригинал

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

НЕ ВСИЧКИ описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта. В подадената оферта липсва ЕЕДОП за установяване на съответствие с изискванията към личното състояние на участника или критериите за подбор, както в електронен вариант, така и на хартиен носител.

Предвид горното и на основание чл.104, ал.4 от ЗОП и във вр.с чл.54, ал.8 и ал.9 от ППЗОП, Комисията

РЕШИ:

В срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол, участникът „БУЛМАР МЛ“ ООД гр.София да представи допълнително следните документи и/или информация :

- Коректно и пълно попълнен и подписан цифрово ЕЕДОП - Единният европейски документ за обществени поръчки, следва да се представя задължително в електронен вид, съгласно чл. 67, ал. 4 от ЗОП, която разпоредба на основание § 29, т. 5, буква „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, влиза в сила от 1 април 2018 година.

Предложение с вх.№ ОПД-05-4/25.04.2018 г.-10.15 ч. – „Медекс“ ООД гр.София

Участникът участва за обособени позиции № 1 „Лекарствен продукт A11CC04 CALCITRIOL Перорална форма капс“; № 2 „Лекарствен продукт H05BX01 Paricalcitol 1 mcg Перорална форма табл.“; № 3 „Лекарствен продукт H05BX01 Paricalcitol 5 mcg/ml amp 1 ml Парентерална форма ампули; № 4 „Лекарствен продукт B03XA01 Erythropoietin -бързодействащ 2000E Парентерална форма шприц; № 5 „Лекарствен продукт B03XA01 Erythropoietin бързодействащ 3000E Парентерална форма шприц; № 6 „Лекарствен продукт B03XA01 Erythropoietin -бързодействащ- 4000E Парентерална форма шприц; № 7 „Лекарствен продукт B03XA01 Darbepoetin alfa - 40 mcg Парентерална форма шприц; № 8 „Лекарствен B03XA01 Darbepoetin alfa - 60 mcg Парентерална форма шприц; № 9 „Лекарствен продукт H05BX01 Mimpara 30 mg x 28 бр. Перорална форма табл.“; № 10 „Лекарствен продукт H05BX01 Mimpara 30 mg x 30 бр. Перорална форма табл.“; № 11 „Лекарствен продукт V03AE02 Sevelamer 800 mg Перорална форма табл.“ и № 12 „Лекарствен продукт H05BX04 Parsabiv 2.5 mg/ 0.5 ml Парентерална форма ампули“.

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	Оригинал
II	Заявление за участие:	
22.1.	ЕЕЕДОП - Приложение 2	Оригинал, подписан електронно във формат PDF и във формат XML на електронен носител /1 бр. CD/
22.2	Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност /ако е приложимо/;	не е приложимо
22.3	Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /ако е приложимо/;	не е приложимо
22.4.	ДДекларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	Оригинал
22.5.	Декларация по чл. 3 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /Приложение № 12/;	Оригинал
22.6.	Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари /Приложение № 13/;	Оригинал
33.1.1.	Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника /ако е приложимо/;	не е приложимо

	<p>Други документи:</p> <p>- Декларация по чл.54, ал.1 от ЗОП /Приложение № 9/</p> <p>Р- Разрешение /лиценз/ за търговия на едро е лекарствени продукти № IV-P-T-EU-S-110-1, издадено на 30.10.2017г. по реда на чл. 202 от ЗЛПХМ и Наредбата за Добрата дистрибуторска практика /GDP/;</p> <p>- Сертификат по ISO 9001:2015, издаден от Lloyd's Register Quality Assurance за Одобрение на Системата за управление на качеството на „МЕДЕКС” ООД с обхват, включващ Добра дистрибуторска практика /GDP/</p>	<p>Оригинал</p> <p>Заверено копие</p> <p>Заверено копие</p>
3.1.2.	<p>12 отделни опаковки /джобчета/ - по всяка от офериранияте обособени позиции, като всяка отделна опаковка съдържа:</p> <p>Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и -</p>	Оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	Оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	Оригинал
3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, (ако е приложимо) /в свободен текст/.	Оригинал
3.1.6.	<p>Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката:</p> <p>Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;</p> <p>Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно;</p> <p>Декларация, че участникът притежава валидно Разрешение за употреба в страната</p>	<p>не е приложимо</p> <p>не е приложимо</p>

IV	"Предлагани ценови параметри" - 12 отделни плика - по всяка от оферираните обособени позиции, всеки от които съдържа:	
4.1	Ценово предложение - Приложение 6А за съответната /ите позиция/и	Оригинал
4.1.1.	Ценово предложение /Приложение 6Б/ за съответната /ите позиция/и	Оригинал на хартиен и на електронен носител /1 бр. CD/

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

- Всички описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта;

- не е налице липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние на участника или критериите за подбор.

Предвид горното Комисията единодушно

РЕШИ:

Участникът „Медекс” ООД гр.София отговаря на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор и ще разгледа техническото му предложение.

Предложение вх.№ ОПД-05-5/25.04.2018 г.-15.50 ч. – „МЕДИРЕН” ЕООД гр.Сандански

Участникът участва за обособени позиции № 14 Медицинско изделие-ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ, СТЕРИЛИЗИРАНИ С ЕТИЛЕН ДИОКСИД, ГАМА ЛЪЧИ И ДРУГИ ВИДОВЕ; № 15

Медицинско изделие - КРЪВНИ ЛИНИИ и № 16 Медицинско изделие-
ФИСТУЛНИ ИГЛИ.

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	ЕЕДОП - Приложение 2	оригинал
2.2.	Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност /ако е приложимо/ Търговска фактура изд.от МБАЛБотевград и договор със същата	копия
2.3.	Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /ако е приложимо/;	
2.4.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	оригинал
2.5.	Декларация по чл. 3 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /Приложение № 12/;	оригинал
2.6.	Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари /Приложение № 13/;	оригинал
3.1.1.	Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника /ако е приложимо/;	
3.1.2.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и	оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	оригинал

3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд (ако е приложимо) /в свободен текст/.	оригинал
3.1.6.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката: Декл по чл.54,ал.1 от Закона за ОП.	оригинал
	Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС,	Копия Копия копия
IV	"Предлагани ценови параметри"	
4.1	Ценово предложение - Приложение 6 за съответната /ите позиция/и	оригинал
4.1.1.	Ценово предложение /Приложение 6/ за съответните позиции 14,15 и 16	оригинал

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

- Всички описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта, но представеният ЕЕДОП е на хартиен носител. ЛИПСВА ЕЕДОП на електронен носител - ЦИФРОВО ПОДПИСАН.

Налице е липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка.

Предвид горното и на основание чл.104, ал.4 от ЗОП и във вр.с чл.54, ал.8 и ал.9 от ППЗОП, Комисията

РЕШИ:

В срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол, участникът „МЕДИРЕН” ЕООД гр.Сандански да представи допълнително следните документи и/или информация :

- Коректно и пълно попълнен и подписан цифрово ЕЕДОП - Единният европейски документ за обществени поръчки, следва да се представя задължително в електронен вид, съгласно чл. 67, ал. 4 от ЗОП,

която разпоредба на основание § 29, т. 5, буква „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, влиза в сила от 1 април 2018 година.

Предложение вх.№ ОПД-05-6/26.04.2018 г.-08.50 ч. –„Фьоникс Фарма”
ЕООД - гр.София

Участникът участва за обособени позиции № 1 „Лекарствен продукт A11CC04 CALCITRIOL Перорална форма капс”; № 2 „Лекарствен продукт H05BX01 Paricalcitol 1 mcg Перорална форма табл.; № 9 „Лекарствен продукт H05BX01Mimpara 30 mg x 28 бр.Перорална форма табл.” и № 11 „Лекарствен продукт V03AE02 Sevelamer 800 mg Перорална форма табл.”.

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	ЕЕДОП - Приложение 2	Електронен носител
2.2.	Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност /ако е приложимо/;	Не приложимо
2.3.	Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ап. 3 от ЗОП /ако е приложимо/;	Не приложимо
2.4.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	Оригинал
2.5.	Декларация по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /Приложение № 12/;	оригинал
2.6.	Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари /Приложение № 13/;	оригинал
3.1.1.	Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника /ако е приложимо/;	Нотариално заверено/ копие

3.1.2.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и	оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	оригинал
3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, (ако е приложимо) /в свободен текст/.	оригинал
3.1.6.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката:	Оригинал
	Лекарствените продукти отговарят на изискванията на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина (ЗЛПХМ) -притежават валидно разрешение за употреба в страната, издадено по реда на ЗЛПХМ или Регламент (ЕО) № 726/2004 г. на Европейския парламент и Съвета чл. 23, ал.1 на ЗЛПХМ и в случай на изтичане на срока на разрешението за употреба, количествата на лекарствени продукти ще са налични; Декларация, че лекарствените продукти са включени в Приложение №2 на ПЛС и са спазени референтните цени, актуални към датата на подаване на офертата; Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ; Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно; Оторизации, договори за търговско представителство или други еквивалентни документи от български или чуждестранни производители или техни упълномощени представителства на територията на РБ, удостоверяващи права за представителство и/или търговия на територията на страната;	Не приложимо Не приложимо Оригинал/ копие
IV	"Предлагани ценови параметри"	
4.1	Ценово предложение - Приложение 6 за съответната /ите позиция/и	оригинал
4.1.1.	Ценово предложение /Приложение 6А/ за съответната /ите позиция/и	оригинал

4.1.2.	Ценово предложение Спецификация - лекарствени продукти /Приложение 6Б/	оригинал
--------	--	----------

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

- Всички описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта;

- не е налице липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние на участника или критериите за подбор.

Предвид горното Комисията единодушно

РЕШИ:

Участникът „Фьоникс Фарма” ЕООД - гр.София отговаря на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор и ще разгледа техническото му предложение.

Предложение вх.№ ОПД-05-7/26.04.2018 г.-09.30 ч. – „Етропал Трейд” ООД - гр.Етрополе

Участникът участва за обособени позиции № 14 Медицинско изделие-ХЕМОДИАЛИЗАТОРИ, СТЕРИЛИЗИРАНИ С ЕТИЛЕН ДИОКСИД, ГАМА ЛЪЧИ И ДРУГИ ВИДОВЕ и № 15 Медицинско изделие - КРЪВНИ ЛИНИИ.

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
---	-----------	--

I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	ЕЕДОП - Приложение 2 ЕЕДОП -цифрово подписан 1 бр.диск	оригинал
2.2.	Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност /ако е приложимо/;	Не приложимо
2.3.	Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ап. 3 от ЗОП /ако е приложимо/;	Не приложимо
2.4.	Декларация по чл. 54, ал. 1,т.1,2 и 7 от ЗОП /Приложение № 9/;	Оригинал
2.5.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	Оригинал
2.6.	Декларация по чл. 3, т.8 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /Приложение № 12/;	оригинал
2.7.	Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари /Приложение № 13/;	оригинал
2.8.	Декларация че предлаганите медицински изделия отговарят на изискванията на Закона за медицински изделия	оригинал
2.9.	Декларация че предлаганите медицински изделия отговарят на изискванията по чл.8 и чл.15 от ЗМИ	оригинал
2.10.	Разрешение за търговия на едро с медицински изделия, издадено от ИАЛ на името на участника	заверено копие
2.11.	Сертификат ISO 9001:2015 за внедрена система за управление на качеството на „Етропал Трейд”	заверено копие
2.12.	Сертификат IS09001:2008,IS013485:2003 на „Етропал”АД (производител) - копие	заверено копие
3.1.	Техническо предложение - Обособена позиция №14	
3.1.1.	Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника /ако е приложимо/;	неприложимо

3.1.2.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и	оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	оригинал
3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, (ако е приложимо) /в свободен текст/.	оригинал
3.1.6.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката:	
	1. Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;	Заверено копие
	2. Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно;	Заверено копие
	3. Декларация, че участникът притежава валидно Разрешение за употреба в страната	Оригинал
	4. Декларация за остатъчния срок на годност на предлаганите медицински изделия	Оригинал
	5. Брошура с техническа спецификация и инструкция за употреба - Хемодиализатори	Заверено копие
3.1.	Техническо предложение - Обособена позиция №15	
3.1.1.	Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника /ако е приложимо/;	неприложимо
3.1.2.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и	оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	оригинал

3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд, (ако е приложимо) /в свободен текст/.	оригинал
3.1.6.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката:	
	1. Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ;	Заверено копие
	2. Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно;	Заверено копие
	3. Декларация, че участникът притежава валидно Разрешение за употреба в страната	Оригинал
	4. Декларация за остатъчния срок на годност на предлаганите медицински изделия	Оригинал
	5. Брошура с техническа спецификация и инструкция за употреба – Системи за хемодиализа/Кръвни линии/	Заверено копие
	6. Опис на предоставени мостри	оригинал
IV	"Предлагани ценови параметри"	
	Представени 2 плика за 2 обособени позиции, като всеки плик съдържа следните документи:	
4.1.	Ценово предложение - Приложение 6 съответната /ите позиция/и	оригинал
4.1.1.	Ценово предложение - Приложение 6 съответната /ите позиция/и	оригинал

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

- Всички описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта;

- не е налице липса, непълнота или несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или

несъответствие с изискванията към личното състояние на участника или критериите за подбор.

Предвид горното Комисията единодушно

РЕШИ:

Участникът „Етропал Трейд“ ООД - гр.Етрополе отговаря на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор и ще разгледа техническото му предложение.

Предложение вх.№ ОПД-05-8/26.04.2018 г.-09.40 ч. – „Хелмед България” ЕООД - гр.София

Участникът участва за обособени позиции № 15 Медицинско изделие - КРЪВНИ ЛИНИИ и № 16 Медицинско изделие- ФИСТУЛНИ ИГЛИ.

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	ЕЕДОП - Приложение 2	оригинал
2.2.	Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност /ако е приложимо/;	неприложимо
2.3.	Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /ако е приложимо/;	неприложимо
2.4.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	оригинал
2.5.	Декларация по чл. 3 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /Приложение N 12/;	оригинал

2.6.	Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари /Приложение № 13/;	оригинал
2.7.	Разрешение за търговия на едро с медицински изделия	Заверено копие
2.8.	Каталози	Заверени копия
2.9.	Декларация по чл.54, ал. 1 от ЗОП-Приложение №9	оригинал
3.1.1.	Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника /ако е приложимо/;	неприложимо
3.1.2.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и за ОП №15	оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3); за ОП №15	оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4); за ОП №15	оригинал
3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд (ако е приложимо) /в свободен текст/, за ОП №15	оригинал
3.1.6.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката: Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ; Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно; Декларация, че участникът притежава валидно Разрешение за употреба в страната за ОП №15	Заверено Копие Заверено Копие оригинал
3.1.7.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и за ОП №16	оригинал
3.1.8.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3); за ОП №16	оригинал

3.1.9.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4); за ОП №16	оригинал
3.1.10.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд (ако е приложимо) /в свободен текст/, за ОП №16	оригинал
3.1.11.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката: Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ; Сертификат за качество - СЕ маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно; 3. Декларация, че участникът притежава валидно Разрешение за употреба в страната за ОП №16	Заверено Копие Заверено Копие оригинал
IV	"Предлагани ценови параметри"	
4.1	Ценово предложение - Приложение 6 за съответната /ите позиция/и за ОП №15	оригинал
4.1.1.	Ценово предложение /Приложение 6/ за съответната /ите позиция/и за ОП №15	оригинал

Участникът е представил Списък на документите, съдържащи се в офертата /Приложение № 1 от документацията за участие в процедурата/ подписан и подпечатан от него.

Комисията констатира, че:

Всички описани в Списъка документи и информация бяха налични в приложената оферта, като комисията констатира следните несъответствия с изискванията на Възложителя и Закона :

- В ЕЕДОП е налице липса, непълнота на информацията. Комисията не може да установи съответствие с изискванията към личното състояние на участника или критериите за подбор, а именно:

1. В ЕЕДОП, Част IV „Критерии за подбор”, А: „Годност”, т. 1, участникът е декларирал, че е вписан в професионален регистър, но не са

посочени данни за № на разрешението за търговия на едро и от кого е издадено.

В случай, че документа е свободно достъпен и виден от публичен регистър, участникът в същото поле може да посочи и данни за съответния интернет адрес.

Предвид горното и на основание чл.104, ал.4 от ЗОП и във връзка с чл.54, ал.8 и ал.9 от ППЗОП, Комисията

РЕШИ:

В срок от 5 работни дни от получаване на настоящия протокол, участникът „Хелмед България” ЕООД - гр.София да представи допълнително следните документи и/или информация :

- Коректно и пълно попълнен и подписан цифрово ЕЕДОП - Единният европейски документ за обществени поръчки, следва да се представя задължително в електронен вид, съгласно чл. 67, ал. 4 от ЗОП, която разпоредба на основание § 29, т. 5, буква „а“ от Преходните и заключителни разпоредби на ЗОП, влиза в сила от 1 април 2018 година.

Предложение с вх.№ ОПД-05-9/26.04.2018 г.-10.10 ч. – „Софарма Трейдинг ” АД - гр.София

Участникът участва за обособени позиции № 1 „Лекарствен продукт A11CC04 CALCITRIOL Перорална форма капс”; № 2 „Лекарствен продукт H05BX01 Paricalcitol 1 mcg Перорална форма табл; № 4 „Лекарствен продукт B03XA01 Erythropoietin -бързодействащ 2000Е Парентерална форма шприц; № 5 „Лекарствен продукт B03XA01 Erythropoietin бързодействащ 3000Е Парентерална форма шприц; № 6 „Лекарствен продукт B03XA01 Erythropoietin - бързодействащ- 4000Е Парентерална форма шприц; № 7 „Лекарствен продукт B03XA01 Darbepoetin alfa - 40 mcg Парентерална форма шприц; № 8 „Лекарствен B03XA01 Darbepoetin alfa - 60 mcg Парентерална форма шприц; № 9 „Лекарствен продукт H05BX01 Mimpara 30 mg x 28 бр. Перорална форма табл.”; № 11 „Лекарствен продукт V03AE02 Sevelamer 800 mg Перорална форма табл.”; № 12 „Лекарствен продукт H05BX04 Parsabiv 2.5 mg/ 0.5 ml Парентерална форма ампули” и № 16 Медицинско изделие- ФИСТУЛНИ ИГЛИ .

Участникът е приложил към офертата си следните документи и информация:

№	ДОКУМЕНТИ	Вид на документите (оригинал или заверено копие)
I	Списък с документите, съдържащи се в офертата - Приложение № 1	оригинал
II	Заявление за участие:	
2.1.	ЕЕДОП-Приложение 2, ЕЕДОП, представен съгласно разпоредбите на чл.67 ал.4 от ЗОП, считано от 01.04.2018 г. - в два формата: pdf - електронно подписан и xml (espd-response);	представен на оптичен носител
2.2.	Документи за доказване на предприетите мерки за надеждност /ако е приложимо/;	неприложимо
2.3.	Декларация за съгласие от трето лице по чл. 65, ал. 3 от ЗОП /ако е приложимо/;	неприложимо
2.4.	Декларация по чл. 101, ал. 9 и ал. 11 от ЗОП /Приложение № 11/;	3 броя оригинали
2.5.	Декларация по чл. 3 и чл. 4 от Закона за икономическите и финансови отношения с дружествата, регистрирани в юрисдикции с преференциален данъчен режим, свързаните с тях лица и техните действителни собственици /Приложение N 12/;	оригинал
2.6.	Декларация по чл. 6, ал. 2 от Закона за мерките срещу изпирането на пари /Приложение № 13/;	оригинал
2.7.	Декларация по чл.54, ал. 1 от ЗОП-Приложение №9	3 броя оригинали
III	Оферта	
3.1.	Техническо предложение, окомплектовано за всяка обособена позиция поотделно и съдържащо съответно:	
3.1.1.	Документ за упълномощаване, когато лицето, което подава офертата, не е законният представител на участника /ако е приложимо/; Пълномощно за представителство на името на Румен Колев	нотариално заверен препис, поставен към Техническо предложение за ОП №1 и заверени копия за всяка следваща обособена позиция

3.1.2.	Техническо предложение за изпълнение на поръчката /Приложение 5/ в съответствие с техническите спецификации и изискванията на възложителя - за съответната/ите позиция/и	оригинал
3.1.3.	Декларация за съгласие с клаузите на приложения проект на договор (Приложение №3);	оригинал
3.1.4.	Декларация за срока на валидност на офертата (Приложение № 4);	оригинал
3.1.5.	Декларация, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд (ако е приложимо) /в свободен текст/	оригинал
3.1.6.	Друга информация и/или документи, изискани от възложителя, когато това се налага от предмета на поръчката: 1. Декларация за съответствие от производителя или неговия упълномощен представител или ЕС сертификат за съответствие с Директива 98/79/ЕС, издаден от нотифициран орган по смисъла на ЗМИ; 2. Сертификат за качество - CE маркировка, съгласно Директива 98/79 ЕС или еквивалентно; 3. Каталози, брошури; 4. Декларация за осигуряване на необходимите количества медицински изделия; 5. Декларация, относно срок на годност на предлаганите медицински изделия; 6. Декларация, относно офертираните медицински изделия; 7. Опис на представените мостри; 8. Декларация, че лекарствените продукти притежават разрешение за употреба и че същите отговарят на ЗЛПХМ и Европейското законодателство; 9. Декларация по чл. 55 ал 6; 10. Оторизационни писма;	Оригинал и Заверени Копия