



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

№ 2/10.12.2018 г.

На 10.12.2018 г. в 11.00 часа комисия, назначена със Заповед № РД-08-476/29.11.2018 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 -Сливен-АД;

ЧЛЕНОВЕ:

1. д-р Иван Вълчанов – Началник на Отделение по хемодиализа на МБАЛ - Сливен-АД;
2. адвокат Димитър Митев – правен съветник на МБАЛ -Сливен-АД;
3. Радост Симеонова-Организатор „Маркетинг,, към МБАЛ–Сливен-АД;
4. Кирил Кирилов – Началник Стопански отдел на МБАЛ - Сливен– АД

се събра в пълен състав и продължи своята работа по разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти в обявеното публично състезание за възлагане на обществена поръчка с предмет: “Доставка, монтаж, пускане в експлоатация, обучение за работа и гаранционна поддръжка на фабрично нови 7 /седем/ броя апарати за хемодиализно лечение за нуждите на „МБАЛ Д-р Иван Селимински-Сливен” АД”, одобрена с Решение № РД-08-446/06.11.2018 г. на Изпълнителния директор на МБАЛ “Д-р Иван Селимински-Сливен” АД , която се провежда по реда и условията на Закона за обществените поръчки.

Комисията констатира следното:

I. В определения от комисията срок, участникът „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА” ЕООД гр.София с вх. № ОПД-07-10562/05.12.2018 г. е представил допълнително следната информация:

„МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА” ЕООД гр.София е търговец на едро с медицински изделия от 2011 г. като дружеството е предоставяло основно инвитро- диагностични медицински изделия. Както диагностичната лабораторна апаратура така и хемодиализните апарати представляват медицински изделия по смисъла на Закона за медицинските изделия. Трябва да отбележим, че диагностичното лабораторно оборудване се характеризира дори с по- голяма техническа сложност на функционалните системи. Двата вида медицинско оборудване съдържат аналогични модули, а именно хидравлична система, електро- механична система, електронна, пневматична система и софтуер. Именно затова и при спазване принципите на равнопоставеност и недопускане на дискриминация между участниците, считаме че дългогодишния ни опит при извършване на доставка, монтаж и гаранционно обслужване на медицинско лабораторно оборудване също трябва да бъде взет предвид от комисията при оценяване на наличието на извършени доставки идентични или сходни с предмета на поръчката. Надяваме се, че с приложения списък в ЕЕДОП и доказателства към него, „Марвена Диагностика” ЕООД, ще изпълни изискванията на възложителя МБАЛ „Д-р Иван Селимински-Сливен” АД за технически и професионални способности на участниците в открита процедура с предмет: “Доставка, монтаж, пускане в експлоатация, обучение за работа и гаранционна поддръжка на фабрично нови 7 /седем/ броя апарати за хемодиализно лечение за нуждите на „МБАЛ Д-р Иван Селимински-Сливен” АД” и ще бъдем допуснати до по- нататъшно участие в процедурата.

Предвид горното Комисията единодушно

РЕШИ:

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

След като установи, че всички участници отговарят на изискванията за лично състояние и на критериите за подбор Комисията подробно разгледа и обсъди техническото им предложения и констатира следното:

Предложение вх.№ ОДП-05-1/27.11.2018 г. 10.30 ч. - "Фрезениус Медикъл Кеър България" ЕООД гр.Габрово

Участникът предлага в Техническото си предложение за изпълнение на поръчката /Приложение № 5/ следното:

1. Предлаганата медицинска апаратура:

№	Минимални технически и функционални характеристики-заложен от Възложителя	Модел/ Фирма Производител	Съответствие с „да“ или „не“	Забележки, № от страницата от каталог, техническа документация и др. съответстващ на описанието на конкретния параметър
1	Да позволява профилиране на натрия и ултрафилтрацията.		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-62
2	Да може да провежда унипунктурна диализа, клик-клак.		да	Да. Инструкция за работа стр. 7-28; 7-30
3	Да има възможност за провеждане на ацетатна, както и на бикарбонатна диализа.		да	Да. Инструкция за работа стр. 12-8
4	Да притежава модул за суха бикарбонатна субстанция.		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-8
5	Да осигурява във всеки момент от процедурата стартиране на изолирана ултрафилтрация (дифузия).		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-55
6	Да е от отворен тип – да позволява използването на кръвни линии, диализатори и диализни концентрати и от други производители.		да	Да. Отворен тип са – позволяват използването на кръвни линии, диализатори и диализни концентрати и от други производители
7	Да има измерване и защитни системи на артериално,		да	Да. Инструкция за работа стр.

	венозно и трансмембранно налягане.			5-8; 5-9; 5-11
8	Да има хепаринова помпа с възможност за доставяне на дози от 0 до 10 мл/ч + болус макс. 5 мл/болус.		да	Да. Брошура.
9	Да притежава програми за качествена дезинфекция с кисели и основни дезинфектанти като програмите за гореща дезинфекция или промивка да бъдат на 450 мл/мин а тези за студена на 600 мл/мин.		да	Да. Брошура.
10	Да има вградена система за разпознаване на коректния дезинфектант за съответната програма на дезинфекция.		да	Да. Сервизно ръководство стр. 11-58
11	Да разполага с програма за топлинна дезинфекция (температура до 85°C).		да	Да. Брошура.
12	Да използва система за обемно контролирана ултрафилтрация с точност 1% и скорост от 0 до 4000 мл/час. И да показва постоянно параметрите UF Цел, UF време, UF скорост и UF обем.		да	Да. Брошура. Инструкция за работа стр. 4-42
13	Да притежава детектор за наличие на кръв в диализната течност $\leq 0,5$ мл/кръв/мин – при Hct=25 и замърсяване на хидравличната система.		да	Да. Брошура.
14	Да притежава ултразвуков въздушен детектор 22 мм.		да	Да. Брошура. Инструкция за работа стр. 8-2
15	Да притежава оптичен детектор за наличие на кръв или физиологичен разтвор в кръвната линия.		да	Да. Инструкция за работа стр. 3-10
16	Да дава възможност във всеки един момент от процедурата да се извежда цифрова и текстова информация на български език чрез натискане на бутони на панела.		да	Да. Софтуерът е на български език. Инструкция за работа стр. 3-15
17	Да притежава модул измерващ			

	в реално време коефициента на очистване на кръвта Kt/V.		да	Да. Брошура.
18	Да притежава контрол in vivo на клирънса на урея.		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-105
19	Да притежава контрол на натрия в плазмата.		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-105
20	Да притежава автоматично включване и провеждане на начален тест.		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-10; 12-8
21	Да е съпроводен с инструкция за потребителя на български език.		да	Всеки апарат се доставя с инструкция за потребителя на български език.
22	Да притежава централизирано блокиране на ходовата част.		да	Да. Инструкция за работа стр. 3-1
23	Да притежава блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.		да	Да. Инструкция за работа стр. 12-10
24	Да има автоматично адаптиране на диализатния поток на база на зададения кръвен поток.		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-40
25	Да може да преизчислява и изобразява ефективния кръвен поток при работа с различни сегменти на кръвната линия.		да	Да. Инструкция за работа стр. 7-31
26	Да притежава вградена батерия с капацитет не по-малък от 3 Ah при 18 V		да	Да. Инструкция за работа стр. 12-3
27	Да притежава полуавтоматично инсталиране на помпения сегмент на кръвната линия и		да	Да. Инструкция за работа стр. 4-21
28	Да има възможност за предоставяне в работен режим на две графики или графика и работни параметри от извършваната (текуща) диализна процедура.		да	Да. Брошура.
29	Да има автоматизирана			

	програма за почистване с хлорен препарат от лицевата част на апарата.		да	Да. Брошура.
30	Да притежават апирогенен филтър за диализната течност с площ на мембраната не по-малка от 2,2 кв.м с вградена система за контрол на отработеното време и предварителна информация за смяна на филтъра		да	Да – Diasafe plus с площ 2.2 кв.м. Да. Инструкция за работа стр. 4-83

2. Срокове, свързани с поръчката:

Срокът за доставката, внедряването и ефективното функциониране на медицинската апаратура е 90 /деветдесет/ дни от влизане в сила на договора.

3. Гаранционният срок и гаранционно обслужване на предлаганата от нас медицинска апаратура е 24 месеца.

Гаранцията включва отстраняване на всички повреди и дефектирани части на апаратурата, с изключение на частите и повредите възникнали по вина на Възложителя или в резултат на неправилна употреба или злоупотреба с апаратурата.

4.Срокове за отстраняване на дефекти.

Ангажираме се да отстраняваме за наша сметка всички появили се в периода на гаранционния срок гаранционни повреди, дефекти и отклонения на доставената и внедрена медицинска апаратура.

4.1. Срок на реакция до 24 часа в работни дни и до 72 часа в почивни дни от подаване на писмена заявка от Възложителя.

4.2. Срок за отстраняване на повреда до 3 работни дни от констатиране на гаранционната повреда и/или дефект.

В случай, че отстраняването на повредата и/или дефекта не може да се извърши в рамките на три работни дни, поради обстоятелства независещи от участника, определянето на срокът за отстраняване на повредата и/или дефекта се съгласува писмено с Възложителя.

5. Декларира, че при невъзможност за отстраняване на настъпила повреда в срок от 10 дни, ще осигури обратна апаратура, която ще монтира и въведе в експлоатация, от същия или подобен клас до пълното отстраняване на дефекта/повредата, като гаранционният срок на медицинската апаратура, в процес на поправяне, се удължава със срока през който е траело отстраняването на повредата

6. Декларира, че предлаганата медицинска апаратура е нова, неупотребявана и нерещиклирана и произведена не по рано от 2017 година.

7. Декларира, че е оторизиран за продажба и сервиз на предлаганата медицинска апаратура от фирмата – производител „Фрезениус Медикъл Кеър” Германия.

8. Приема Договорът за доставка да се сключи по реда на чл. 114 от ЗОП- договор под условие, като след осигуряване на финансирането Възложителят заплаща договорената цена в срок до 20 (двадесет) дни след доставката, монтажа и пуска в експлоатация, обучение на персонала на Възложителя за работа с апаратурата и представяне от наша страна предвидените документи /фактури, приемно-предавателни протоколи/

9. Приема да се счита обвързан от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на 90 (деветдесет) календарни дни, включително от крайния срок на подаване на офертите.

10. Потвърждава, че настоящата оферта е съобразена с изискванията, посочени в документацията за участие в процедурата и гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с гореописаната оферта;

11. В случай, че бъде определен за изпълнител приема задължението да представим гаранция за изпълнение на договора в размер на 3% от стойността на договора и документите по чл.112 от ЗОП.

Прилага:

Документи, от които е видно съответствието на предлаганата апаратура с изискванията на техническите спецификации (технически документи на производителя /каталози, брошури/, представени на български език, върху които са отбелязани конкретни параметри на офертата)

До подготвянето на официален договор, тази оферта, заедно с писменото приемане от страна на Възложителя и известие за сключване на договор, ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

Комисията подробно разгледа предоставените от участника каталози, Инструкции за употреба, брошури или еквивалентно с предлаганата медицинска апаратура, в които има подробна информация за нея с превод на български език, от които са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безпорен начин доказват качеството на предлаганата апаратура. В каталожните приложения са заличени стойностите на цените в него.

Комисията единодушно

РЕШИ:

Техническото предложение на участникът "Фрезениус Медикъл Кеър България" ЕООД гр.Габрово отговаря на изискванията на Закона и Възложителя и ще разгледа ценовото му предложение.

Предложение вх.№ ОДП-05-2/28.11.2018 г. 10.00 ч. - "Марвена Диагностика" ЕООД гр.София

Участникът предлага в Техническото си предложение за изпълнение на поръчката /Приложение № 5/ следното:

1. Предлаганата медицинска апаратура:

№	Минимални технически и функционални характеристики-заложен от Възложителя	Модел/ Фирма Производител	Съответствие с „да“ или „не“	Забележки, № от страницата от каталог, техническа документация и др. съответстваща на описанието на конкретния параметър
1	Да позволява профилиране на натрия и ултрафилтрацията.	“AK 98” Baxter	да	Каталог 1 стр. 2 и 3; Декларация от производител
2	Да може да провежда унипунктурна диализа, клик-клак.		да	Ръководство на оператора стр. А68; А191; Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
3	Да има възможност за провеждане на ацетатна, както и на бикарбонатна диализа.		да	Ръководство на оператора стр. 25-А26; Каталог 1 стр. 2 и 3; Декларация от производител
4	Да притежава модул за суха бикарбонатна субстанция.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
5	Да осигурява във всеки момент от процедурата стартиране на		да	Ръководство на оператора стр.

	изолирана ултрафилтрация (дифузия).			A124-A125; Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
6	Да е от отворен тип – да позволява използването на кръвни линии, диализатори и диализни концентрати и от други производители.		да	Ръководство на оператора стр. A27-A28; Декларация от производител
7	Да има измерване и защитни системи на артериално, венозно и трансмембранно налягане.		да	Ръководство на оператора стр. A61; A138; A200; Декларация от производител
8	Да има хепаринова помпа с възможност за доставяне на дози от 0 до 10 мл/ч + болус макс. 5 мл/болус.		да	Ръководство на оператора стр. A191; Каталог 1 стр. 2 и 3; Декларация от производител
9	Да притежава програми за качествена дезинфекция с кисели и основни дезинфектанти като програмите за гореща дезинфекция или промивка да бъдат на 450 мл/мин а тези за студена на 600 мл/мин.		да	Ръководство на оператора стр. A194-A197; Каталог 1 стр. 2 и 3; Декларация от производител
10	Да има вградена система за разпознаване на коректния дезинфектант за съответната програма на дезинфекция.		да	Ръководство на оператора стр. A66-A67; Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
11	Да разполага с програма за топлинна дезинфекция (температура до 85°C).		да	Ръководство на оператора стр. 195; Декларация от производител
12	Да използва система за обемно контролирана ултрафилтрация с точност 1% и скорост от 0 до 4000 мл/час. И да показва постоянно параметрите UF Цел, UF време, UF скорост и UF обем.		да	Ръководство на оператора стр. A69-A79;A130; A193-A194; Каталог 1 стр. 3; Декларация от производител
13	Да притежава детектор за наличие на кръв в диализната течност $\leq 0,5$ мл/кръв/мин – при Nct=25 и замърсяване на		да	Ръководство на оператора стр. 201; Декларация от производител

	хидравличната система.			
14	Да притежава ултразвуков въздушен детектор 22 мм.		да	Ръководство на оператора стр. 200; Декларация от производител
15	Да притежава оптичен детектор за наличие на кръв или физиологичен разтвор в кръвната линия.		да	Ръководство на оператора стр. A22; A36; Декларация от производител
16	Да дава възможност във всеки един момент от процедурата да се извежда цифрова и текстова информация на български език чрез натискане на бутони на панела.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
17	Да притежава модул измерващ в реално време коефициента на почистване на кръвта Kt/V.		да	Ръководство на оператора стр. A146-A147; Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
18	Да притежава контрол in vivo на клирънса на урея.		да	Ръководство на оператора стр. A146-A147; Декларация от производител
19	Да притежава контрол на натрия в плазмата.		да	Ръководство на оператора стр. A128; Декларация от производител
20	Да притежава автоматично включване и провеждане на начален тест.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
21	Да е съпроводен с инструкция за потребителя на български език.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
22	Да притежава централизирано блокиране на ходовата част.		да	Ръководство на оператора стр. A21; Декларация от производител
23	Да притежава блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
24	Да има автоматично адаптиране на диализатния поток на база на зададения кръвен поток.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител

25	Да може да преизчислява и изобразява ефективния кръвен поток при работа с различни сегменти на кръвната линия.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
26	Да притежава вградена батерия с капацитет не по-малък от 3 Ah при 18 V		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
27	Да притежава полуавтоматично инсталиране на помпения сегмент на кръвната линия и		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
28	Да има възможност за предоставяне в работен режим на две графики или графика и работни параметри от извършваната (текуща) диализна процедура.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
29	Да има автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат от лицевата част на апарата.		да	Каталог 1 стр. 2; Декларация от производител
30	Да притежават апирогенен филтър за диализната течност с площ на мембраната не по-малка от 2,2 кв.м с вградена система за контрол на отработеното време и предварителна информация за смяна на филтъра		да	Ръководство на оператора стр. A28; A186-A187; Каталог на Ултрафилтър U 9000; Декларация от производител

2. Срокове, свързани с поръчката:

Срокът за доставката, внедряването и ефективното функциониране на медицинската апаратура е 90 /деветдесет/ дни от влизане в сила на договора.

3. Гаранционният срок и гаранционно обслужване на предлаганата от нас медицинска апаратура е 24 месеца.

4.Срокове за отстраняване на дефекти.

Ангажираме се да отстраняваме за наша сметка всички появили се в периода на гаранционния срок гаранционни повреди, дефекти и отклонения на доставената и внедрена медицинска апаратура.

4.1. Срок на реакция до 24 часа в работни дни и до 72 часа в почивни дни от подаване на писмена заявка от Възложителя.

4.2. Срок за отстраняване на повреда до 3 работни дни от констатиране на гаранционната повреда и/или дефект.

В случай, че отстраняването на повредата и/или дефекта не може да се извърши в рамките на три работни дни, поради обстоятелства независещи от участника, определянето на срокът за отстраняване на повредата и/или дефекта се съгласува писмено с Възложителя.

5. Декларира, че при невъзможност за отстраняване на настъпила повреда в срок от 10 дни, ще осигури оборотна апаратура, която ще монтира и въведе в експлоатация, от същия или подобен клас до пълното отстраняване на дефекта/повредата, като гаранционният срок на медицинската апаратура, в процес на поправяне, се удължава със срока през който е траело отстраняването на повредата

6. Декларира, че предлаганата медицинска апаратура е нова, неупотребявана и нерециклирана и произведена не по рано от 2017 година.

7. Декларира, че е оторизиран за продажба и сервиз на предлаганата медицинска апаратура от фирмата – производител *Вахтер*.

8. Приема Договорът за доставка да се сключи по реда на чл. 114 от ЗОП- договор под условие, като след осигуряване на финансирането Възложителят заплаща договорената цена в срок до 20 (двадесет) дни след доставката, монтажа и пуска в експлоатация, обучение на персонала на Възложителя за работа с апаратурата и представяне от наша страна предвидените документи /фактури, приемно-предавателни протоколи/

9. Приема да се счита обвързан от задълженията и условията, поети с офертата ни до изтичане на 90 (деветдесет) календарни дни, включително от крайния срок на подаване на офертите.

10. Потвърждава, че настоящата оферта е съобразена с изискванията, посочени в документацията за участие в процедурата и гарантираме, че сме в състояние да изпълним качествено поръчката в пълно съответствие с гореописаната оферта;

11. В случай, че бъде определен за изпълнител приема задължението да представим гаранция за изпълнение на договора в размер на 3% от стойността на договора и документите по чл.112 от ЗОП.

Прилага:

Документи, от които е видно съответствието на предлаганата апаратура с изискванията на техническите спецификации (технически документи на производителя /каталози, брошури/, представени на български език, върху които са отбелязани конкретни параметри на офертата)

До подготвянето на официален договор, тази оферта, заедно с писменото приемане от страна на Възложителя и известие за сключване на договор, ще формират обвързващо споразумение между двете страни.

Комисията подробно разгледа предоставените от участника каталози, Инструкции за употреба, брошури, Ръководство на оператора; Каталог на Ултрафилтър U 9000; Декларация от производител и други или еквивалентно с предлаганата медицинска апаратура, в които има подробна информация за нея с превод на български език, от които са видни всички показатели и производствени характеристики, от които по безпорен начин доказват качеството на предлаганата апаратура. В каталожните приложения са заличени стойностите на цените в него.

Комисията констатира следните несъответствия на предлаганата от участника медицинска апаратура с техническите изисквания на Възложителя:

1. В т. 19 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да притежават контрол на натрия в плазмата. Участникът е посочил наличие на съответствие с това изискване, но в представения официален материал за доказване на съответствието с това изискване се открива **информация за профилиране на натрия, което е заложено изискване в т. 1 от спецификацията на Възложителя, а не е в съответствие с изискването на т. 19 за контрол на натрия в плазмата.**

2. В т. 22 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да притежават централизирано блокиране на ходовата част. От представените от Участника доказателства се установява, че **предлаганият апарат не разполага с централна спирачка на ходовата част, като от приложения материал става ясно, че се касае за отделни спирачки на всяко от колелата.**

3. В т. 23 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да притежават блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.

Участникът не е представил данни в потвърждение на изискването за блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.

4. В т. 25 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да могат да изобразяват и преизчисляват ефективния кръвен поток при работа с различни сегменти на кръвната линия.

В представените от Участника доказателства липсват данни в потвърждение на изискването за възможността за преизчисляване на ефективния кръвен поток, когато се използват различни сегменти на кръвната линия.

5. В т. 29 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да имат автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат с възможност за включване от лицевата част на апарата

Участникът не е представил доказателства за наличието на възможност за провеждане на автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат от лицевата част на апарата.

Предвид горното Комисията единодушно

Р Е Ш И:

I. На основание чл. 107, т. 2, буква „а” от Закона за обществените поръчки, предлага на Възложителя ДА ОТСТРАНИ от по-нататъшно участие в публичното състезание участника "Марвена Диагностика“ ЕООД гр.София, тъй като е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия на поръчката и Възложителя, а именно: констатирани несъответствия на предлаганата от участника медицинска апаратура с техническите изисквания на Възложителя:

МОТИВИ:

1. В т. 19 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да притежават контрол на натрия в плазмата. Участникът е посочил наличие на съответствие с това изискване, но в представения официален материал за доказване на съответствието с това изискване се открива информация за профилиране на натрия, което е заложено изискване в т. 1 от спецификацията на Възложителя, а не е в съответствие с изискването на т. 19 за контрол на натрия в плазмата.

2. В т. 22 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да притежават централизирано блокиране на ходовата част. От представените от Участника доказателства се установява, че предлаганият апарат не разполага с централна спирачка на ходовата част, като от приложения материал става ясно, че се касае за отделни спирачки на всяко от колелата.

3. В т. 23 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да притежават блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.

Участникът не е представил данни в потвърждение на изискването за блокиращ механизъм на куплунгите на диализатния разтвор.

4. В т. 25 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да могат да изобразяват и преизчисляват ефективния кръвен поток при работа с различни сегменти на кръвната линия.

В представените от Участника доказателства липсват данни в потвърждение на изискването за възможността за преизчисляване на ефективния кръвен поток, когато се използват различни сегменти на кръвната линия.

5. В т. 29 от техническата спецификация, Възложителят е заложил изискването апаратите да имат автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат с възможност за включване от лицевата част на апарата.

Участникът не е представил доказателства за наличието на възможност за провеждане на автоматизирана програма за почистване с хлорен препарат от лицевата част на апарата.

II. Техническото предложение на участникът "Марвена Диагностика" ЕООД гр.София НЕ ОТГОВАРЯ на изискванията на Закона и Възложителя и комисията няма да отвори и разгледа ценовото му предложение.

С това свое действие Комисията завърши дейностите си разглеждане и обсъждане на лично състояние и на критериите за подбор, както и техническите предложения на участниците, след което единодушно

Р Е Ш И:

1. На основание чл. 57, ал. 3 от Правилника за прилагане на Закона за обществените поръчки, отварянето и оповестяването на ценовите предложения ще се извърши на **14.12.2018 г./петък/ от 10.00 часа** в заседателната зала в административната сграда на МБАЛ "Д-р Иван Селимински-Сливен" АД – гр.Сливен, бул. „Христо Ботев" № 1.

2. При отварянето на пликовете с предлагана цена имат право да присъстват участниците в процедурата или техни упълномощени представители, както и представители на средствата за масова информация.

3. Информацията относно датата, часа и мястото на отварянето и оповестяването на ценовите оферти да бъде публикувана в Профила на купувача в официалния сайт на МБАЛ ”Д-р Иван Селимински-Сливен” АД – гр.Сливен.

С това свое действие комисията завърши заседанието си, като насрочи следващото си заседание за **14.12.2018 г./петък/ от 10.00 часа** в заседателната зала в сградата на МБАЛ „Д-р Иван Селимински” АД гр. Сливен, бул. „Христо Ботев” №1.

КОМИСИЯ :

ПРЕДСЕДАТЕЛ: Информацията е заличена съгл. чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД
/Розалинка Спасова/

ЧЛЕНОВЕ:1. Информацията е заличена съгл. чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД
/д-р Иван Вълчанов /

2. Информацията е заличена съгл. чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД
/адв. Димитър Митев/

3. Информацията е заличена съгл. чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД
/инж.Кирил Кирилов/

4. Информацията е заличена съгл. чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД
/Радост Симеонова/