

ПРОТОКОЛ № 2

от дейността на комисия назначена със Заповед № 0726 / 13.12.2018 г. на изпълнителния директор на „МБАЛ-Хасково“ АД, за провеждане на открита процедура по реда на ЗОП за възлагане на обществена поръчка с предмет:

„Доставка на медицинска апаратура за нуждите на отделение по хемодиализа при „МБАЛ - Хасково“ АД с две обособени позиции”

- *Обособена позиция №1 – „Доставка на апарати за хемодиализа”*
- *Обособена позиция №2 – „Доставка на водоочистваща система с обратна осмоза”*

на основание чл.103, ал.1 от ЗОП и във връзка с Решение за откриване на процедура № 0667 / 07.11.2018 г., публикувано обявление в „Официален вестник” на ЕС на 07.11.2018 г., в РОП на 12.11.2018 г.

На **18.12.2018 г. в 10:00 часа**, в гр. Хасково в административната сграда на „МБАЛ- Хасково” АД, находяща се на бул. ”Съединение ”№49 се събра комисия в състав:

Председател:

д-р Владимир Илиев Попилиев – Началник отделение по хемодиализа в „МБАЛ-Хасково” АД

Членове:

1. Красимира Руменова Николова – икономист „Обществени поръчки” в „МБАЛ- Хасково” АД
2. Виолета Бориславова Йорданова – юриконсулт в „МБАЛ-Хасково” АД

Резултати от работата на комисията:

I. Комисията пристъпи към разглеждане на техническите предложения за изпълнение на поръчката на допуснатите участници (по реда на постъпване на офертите), а именно:

1.ОФЕРТА С ВХ. № 166/12.12.2018 Г. – 09:30 ЧАСА НА „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА” ЕООД

– със седалище и адрес на управление: гр. София 1799, район „Младост“, ж.к. „Младост“ 2, ул. “Свети Киприян“ 44, ЕИК 200600292, представлявано от Надя Евстатиева Драгоева - Управител,

- за Обособена позиция №1

След разглеждане на техническото предложение за изпълнение на поръчката, в съответствие с техническата спецификация и изискванията на Възложителя, комисията установи:

1. Предложението за изпълнение на поръчката, в съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя е изготвено по образец от документацията за участие, подписано и подпечатано от Силвия Ангелова Кирилова - пълномощник (съгласно пълномощно с рег.№ 31184/26.11.2018г. на нотариус Иван Дахтеров с рег.№039 на НК) на „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА” ЕООД.
2. Участникът е декларирал, че е запознат със съдържанието на проекта на договора и приема безусловно записаните в клаузите му условия.
3. Участникът е декларирал, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд.
4. Участникът е представил списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП.
5. Участникът е декларирал, че не е свързано лице по смисъла на § 2, т. 45 от допълнителните разпоредби на ЗОП с друг участник в настоящата процедура и, че се задължава при промяна на горепосочените обстоятелства, писмено да уведоми възложителя за всички промени в процеса на провеждане на обявената обществена поръчка.
6. Участникът е декларирал, че настоящето предложение е валидно 4 (четири) месеца, считано от датата определена, като краен срок за получаване на оферти и че приема изцяло изискванията на Възложителя и е оферирал следното:
 - Предлаганите - 5 броя апарати за хемодиализа са марка: **AK 98**, модел: **Bio Version**, производител: **Baxter GmbH/ Gambro**
 - Предлаганата апарати са фабрично нови, произведени 2017 г., не са били демонстрационни и не са рециклирани.
 - Предлаганият от участника срок на доставка е 30 (тридесет) дни, считано от датата на получаване на възлагателно писмо от Възложителя.
 - Срока за монтаж, настройка, пробно изпитване, въвеждане в експлоатация, обучение на специалисти за работа с медицинската апаратура е 10 (десет) дни, след доставката.
 - Предлаганият гаранционен срок е 36 (тридесет и шест) месеца, считано от датата на въвеждане на апаратурата в експлоатация, като участника се задължава в рамките на гаранционния срок да осигури на Възложителя гаранционно (сервизно) обслужване.
 - Предлаганите от участника апарати отговарят на разпоредбите на ЗМИ относно нанесена „СЕ“ маркировка. *За удостоверяване на което, от участника са представени ЕС Декларация за съответствие от производителя по Директива 93/42 ЕИО И ЕС сертификат издаден от нотифициран орган .*
 - Участника приема да предостави необходимото обучение на персонала на Възложителя.

- Участника е представил *Оторизационно писмо*, с което удостоверява че е оторизиран от производителя на продукта или от упълномощен представител със специални или изключителни права за продажба му на територията на Република България.

Към Техническото предложение са приложени следните документи:

- Пълна и изчерпателна техническа документация. – *Каталог и извадка от ръководството за употреба от производителя на офериранията апаратура.*
 - Подписана и подпечатана- Таблица за съответствие (Приложение № 2) на офериранияте апарати с техническите параметри (заложен от възложителя), на хартиен и оптичен носител (CD).
- От участника е приложена и **Декларация за конфиденциалност** (по чл.102, ал.1 от ЗОП) в която участникът е посочил, **че информацията съдържаща се в:**
- Каталози
 - Извадка от ръководството за употреба
 - Оторизационното писмо издадено на името на участника от Бакстер България ЕООД
 - Декларация, че участника отговаря на техническите спецификации на Възложителя от Бакстер България ЕООД
 - Декларация за съответствие от производителя на предлаганата хемодиализна апаратура
 - ЕС сертификат издаден от нотифициран орган

е търговска тайна (на осн.чл.102, ал.1 от ЗОП) и не следва да бъде разкривана на трети лица.

И счита цялата горепосочена информация, представляваща част от представената от него оферта, за конфиденциална, тъй като представлява производствена и търговска тайна по смисъла на §1, т.9 от Допълнителните разпоредби на Закона за защита на конкуренцията. Като такава тя съдържа чувствителна търговска информация, която е от естество да наруши конкуренцията между предприятията, поради което не следва да бъде публикувана в «Профила на купувача» на Възложителя.

Комисията обръща внимание на участника, че публичността е един от основните принципи при възлагане на обществени поръчки. В чл.102 от ЗОП е посочено, че участниците могат да посочват информация, която смятат за конфиденциална, във връзка с наличието на търговска тайна. В правната теория търговската тайна се определя като сведения, които съдържат производствени и търговски данни. Съгласно §1, т.9 от Допълнителните разпоредби на Закона за защита на конкуренцията **«производствена или търговска тайна»** са факти, информация, решения, данни, свързани със стопанската дейност, чието запазване в тайна е в интерес на правоимащите, **за което те са взели необходимите мерки (например: технология, ноу-хау и т.н.).**

Както и на основание чл.112, ал.4 ЗОП «Договорът за обществена поръчка трябва да съответства на проекта на договора, приложен в документацията за участие, **допълнен с всички предложения от офертата на участника**, въз основа на които последният е определен за изпълнител на поръчката»

➤ С така изложените съображения, Комисията единодушно прие, че отразяването на информацията в протоколите от работата на комисията и последващите действия не може да се счита като нарушение на задължението за неразкриване на конфиденциална информация и продължи своята работа.

1. В Таблица за съответствие участникът е оферирал апарати за хемодиализа (марка АК 98), които не съответстват на заложените в Техническата спецификация (Приложение №2) от Възложителя, минимални технически параметри и характеристики, а именно:

- **Относно №8**

Индивидуално програмируеми в неограничен брой комбинации профили за проводимост (обща), бикарбонатна проводимост, диализатен поток, температура на диализатния поток, ултрафилтрация и хепарин – от приложения каталог на производителя е видно, че апаратът има възможност за профилиране само за следните параметри: *Na, HCO₃, UF*;

- **Относно №10**

Регулиране на скоростта на диализатния поток от 300 до 800 мл/мин. с индивидуални стъпки от 1 мл. Установено е следното несъответствие - от приложения в офертата каталог на производителя е видно, че дебитът на диализния флуид е **300-700 мл/мин със стъпка 20 мл/мин**. Същевременно в приложеното в офертата ксерокопие на ръководство (инструкции) на оператора е посочена противоречаща информация – дебит на поток на диализната течност 300-800 мл/мин;

- **Относно №11**

Регулиране на скоростта на кръвния поток от 50 до 600 мл/мин

Установено е следното несъответствие - от приложения в офертата на участника каталог на производителя е видно, че дебитът на кръвната помпа е **20-500 мл/мин**. Същевременно в приложеното в офертата ксерокопие на ръководство (инструкции) на оператора е посочена противоречаща информация – дебит на кръвна помпа **20-600 мл/мин**;

- **Относно №14**

Измерване на хидравлично налягане преди входа на диализатора - в приложения каталог на производителя няма информация относно оферирания апарат да притежава възможност за измерване на хидравлично налягане **преди входа на диализатора**;

- **Относно №20**

Система за съхранение на информацията за пациентите на карта, разпознаваща всички индивидуални данни на пациентите, свързани с диализното лечение (запаметява данните за последните минимум 50 терапии) - в приложения каталог на производителя няма информация, оферирания апарат да притежава система за съхранение на информацията за пациентите на карта, разпознаваща всички индивидуални данни на пациентите, свързани с диализното лечение, която да има възможност за запаметяване данните за последните минимум 50 терапии;

- **Относно №25**

Вентил за проби - в приложения каталог в офертата за кръвни линии няма информация, че апаратът притежава **вентил за проби**;

2. В попълнената Таблица за съответствие, участникът е заявил, че прилага Декларация от производител, като същевременно е приложил декларация от фирма „Бакстер България“ ЕООД, а не от производителя Baxter GmbH/ Gambro.

➤ В резултат на което, Комисията не приема така представената декларация за документ, удостоверяващ съответствието на предложената медицинска апаратура с изискваните технически параметри и характеристики, посочени в документацията за участие в процедурата.

3. Относно оторизационното писмо издадено на името на участника „МАРВЕНА ДИАГНОСТИКА” ЕООД от „Бакстер България“ ЕООД

Възложителя е посочил в документацията, в раздел VI. ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ИЗПЪЛНЕНИЕТО НА ПОРЪЧКАТА И ЗА ДВЕТЕ ОБОСОБЕНИ ПОЗИЦИИ

че когато участникът не е производител на предлагания продукт, той следва да е оторизиран от производителя на продукта или от упълномощен представител със специални или изключителни права за продажба на съответния продукт на територията на Република България. Участникът представя в оригинал или заверено копие Оторизационно писмо, издадено на негово име, от производителя на **оферирания продукт**, в случай, че е на чужд език следва да се представи в превод. В него задължително да бъдат упоменати конкретните медицински изделия, за които участникът е оторизиран.

➤ В Техническото предложение от офертата участника е посочено, че производител на апарата АК98 е **Baxter GmbH/ Gambro**. Приложено е оторизационно писмо издадено от „Бакстер България“ ЕООД, но няма приложен нито един документ, удостоверяващ че „Бакстер България“ ЕООД е упълномощен представител на производителя със специални или изключителни права за продажба на съответния продукт на територията на Република България. В резултат на което, комисията не приема така представеното оторизационно писмо.

➤ Въз основа на горното, офертата на участника за Обособена позиция №1 не отговаря на предварително обявените условия на поръчката и на основание чл.107, т.2, буква „а” от ЗОП, комисията предлага на Възложителя да отстрани от участие в процедурата участника „Марвена Диагностика” ЕООД.

➤ С оглед установените несъответствия, на основание чл.57, ал.1 от ППЗОП ценовото предложение на участника „Марвена Диагностика” ЕООД няма да бъде отворено, разгледало и оценено.

2.ОФЕРТА С ВХ. № 167/12.12.2018 Г. – 13:30 ЧАСА НА ЕТ „ЯНКА ЯНКОВА ГЕОРГИЕВА”

– със седалище и адрес на управление: гр. София 1504, район „Средец”, бул. „Цар Освободител” № 17 А, ет.1, ап.2, ЕИК 831913939, представлявано от Янка Янкова Георгиева – Физическо лице-търговец,

- за Обособена позиция №1

След разглеждане на техническото предложението за изпълнение на поръчката, в съответствие с техническата спецификация и изискванията на Възложителя, комисията установи:

1. Предложението за изпълнение на поръчката, в съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя е изготвено по образец от документацията за участие, подписано и

подпечатано от Янка Янкова Георгиева (Физическо лице-търговец) - представляваща ЕТ „ЯНКА ЯНКОВА ГЕОРГИЕВА”.

2. Участникът е декларирал, че е запознат със съдържанието на проекта на договора и приема безусловно записаните в клаузите му условия.
3. Участникът е декларирал, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд.
4. Участникът е представил списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП.
5. Участникът е декларирал, че не е свързано лице по смисъла на § 2, т. 45 от допълнителните разпоредби на ЗОП с друг участник в настоящата процедура и, че се задължава при промяна на горепосочените обстоятелства, писмено да уведоми възложителя за всички промени в процеса на провеждане на обявената обществена поръчка.
6. Участникът е декларирал, че настоящето предложение е валидно 4 (четири) месеца, считано от датата определена, като краен срок за получаване на оферти, и че приема изцяло изискванията на Възложителя и е оферирал следното:
 - Предлаганите - 5 броя апарати за хемодиализа са марка: **Dialog**, модел: **Dialog+**, производител: **Б.Браун Авитум АД, Германия**
 - Предлаганите апарати са фабрично нови, произведени 2018 г., не са били демонстрационни и не са рециклирани.
 - Предлаганият от участника срок на доставка е до 30 (тридесет) календарни дни, считано от датата на получаване на възлагателно писмо от Възложителя.
 - Срока за монтаж, настройка, пробно изпитване, въвеждане в експлоатация, обучение на специалисти за работа с медицинската апаратура е 3 (три) дни, след доставката.
 - Предлаганият гаранционен срок е 42 (четиридесет и два) месеца, считано от датата на въвеждане на апаратурата в експлоатация, като участника се задължава в рамките на гаранционния срок да осигури на Възложителя гаранционно (сервизно) обслужване.
 - Предлаганите от участника апарати отговарят на разпоредбите на ЗМИ относно нанесена „СЕ“ маркировка. *За удостоверяване на което, от участника са представени ЕС сертификат и Декларация за съответствие на апарат за хемодиализа Диалог+.*
 - Участника приема да предостави необходимото обучение на персонала на Възложителя.
 - Участника е представил *Оторизационно писмо от производителя на апарат за хемодиализа Диалог + - Б. Браун Авитум АД, Германия*, с което удостоверява че е оторизиран от производителя на продукта или от упълномощен представител със специални или изключителни права за продажба му на територията на Република България.

Към Техническото предложение са приложени следните документи:

- Пълна и изчерпателна техническа документация – *Каталог и инструкции за употреба на апарати за хемодиализа модел: Диалог + (производство на В. BRAUN), издадени от производителя, от които са видни техническите параметри на апаратите и тяхното*

съответствие с изискванията на възложителя, заложен в Приложение №2 (Таблица за съответствие).

- Подписана и подпечатана- Таблица за съответствие (Приложение № 2) на оферираните апарати с техническите параметри (заложен от възложителя), на хартиен и оптичен носител (CD).

В Таблица за съответствие участникът е оферирал апарати, които изцяло съответстват на заложените в Техническата спецификация от Възложителя, технически параметри и характеристики.

- В резултат на което, комисията допуска участника ЕТ „Янка Янкова Георгиева” за Обособена позиция №1 до следващия етап от процедурата, а именно: отваряне, разглеждане и оценяване на ценовото му предложение, въз основа на обявеният от Възложителя критерий за оценка на офертите „най-ниска цена”.

- за Обособена позиция №2

След разглеждане на техническото предложение за изпълнение на поръчката, в съответствие с техническата спецификация и изискванията на Възложителя, комисията установи:

1. Предложението за изпълнение на поръчката, в съответствие с техническата спецификация и изискванията на възложителя е изготвено по образец от документацията за участие, подписано и подпечатано от Янка Янкова Георгиева (Физическо лице-търговец) - представляваща ЕТ „ЯНКА ЯНКОВА ГЕОРГИЕВА”.
2. Участникът е декларирал, че е запознат със съдържанието на проекта на договора и приема безусловно записаните в клаузите му условия.
3. Участникът е декларирал, че при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд.
4. Участникът е представил списък на всички задължени лица по смисъла на чл.54, ал.2 от ЗОП.
5. Участникът е декларирал, че не е свързано лице по смисъла на § 2, т. 45 от допълнителните разпоредби на ЗОП с друг участник в настоящата процедура и, че се задължава при промяна на горепосочените обстоятелства, писмено да уведоми възложителя за всички промени в процеса на провеждане на обявената обществена поръчка.
6. Участникът е декларирал, че настоящето предложение е валидно 4 (четири) месеца, считано от датата определена, като краен срок за получаване на оферти, и че приема изцяло изискванията на Възложителя и е оферирал следното:

- Предлаганият апарат - 1 брой водоочистваща система с обратна осмоза е

марка: MODULA, модел: MODULA 1, производител: ДВА ГмбХ & Ко.КГ, Германия

- Предлаганият апарат е фабрично нов, произведен 2018 г., не е бил демонстрационен и не е рециклиран.
- Предлаганият от участника срок на доставка е 30 (тридесет) календарни дни, считано от датата на получаване на възлагателно писмо от Възложителя.
- Срока за монтаж, настройка, пробно изпитване, въвеждане в експлоатация, обучение на специалисти за работа с медицинската апаратура е 3 (три) дни, след доставката.
- Предлаганият гаранционен срок е 36 (тридесет и шест) месеца, считано от датата на въвеждане на апаратурата в експлоатация, като участника се задължава в рамките на гаранционния срок да осигури на Възложителя гаранционно (сервизно) обслужване.
- Предлаганият от участника апарат отговаря на разпоредбите на ЗМИ относно нанесена „СЕ“ маркировка. За удостоверяване на което, от участника са представени ЕС сертификат и Декларация за съответствие на система за почистване на водата с обратна осмоза МОДУЛА.
- Участника приема да предостави необходимото обучение на персонала на Възложителя.
- Участника е представил Оторизационно писмо от производителя на система за почистване на водата с обратна осмоза МОДУЛА - ДВА ГмбХ & Ко.КГ, Германия, с което удостоверява че е оторизиран от производителя на продукта или от упълномощен представител със специални или изключителни права за продажба и на територията на Република България.

Към Техническото предложение са приложени следните документи:

- Пълна и изчерпателна техническа документация – *Каталог система за почистване на водата с обратна осмоза МОДУЛА (ДВА ГмбХ & Ко.КГ, Германия) издаден от производителя, от който са видни техническите параметри на апарата и съответствието му с изискванията на възложителя, заложен в Приложение №2 (Таблица за съответствие).*
- *Подписана и подпечатана- Таблица за съответствие (Приложение № 2) на оферирания апарат с техническите параметри (заложен от възложителя), на хартиен и оптичен носител (CD).*

В Таблица за съответствие участникът е оферирал апарат, който изцяло съответства на заложените в Техническата спецификация от Възложителя, технически параметри и характеристики.

➤ *В резултат на което, комисията допуска участника ЕТ „Янка Янкова Георгиева“ за Обособена позиция №2 до следващия етап от процедурата, а именно: отваряне, разглеждане и оценяване на ценовото му предложение, въз основа на обявеният от Възложителя критерий за оценка на офертите „най-ниска цена“.*

II. Съобщение за датата, мястото и часа на отваряне на ценовите предложения ще се публикува в профила на купувача на „МБАЛ–Хасково“ АД при спазване на срока по чл.57, ал.3 от ППЗОП. На отварянето могат да присъстват лицата по чл.54, ал.2 от ППЗОП.

С това работата на комисията за това заседание приключи.

Настоящия протокол се състави на 18.12.2018 г., копие от него ще се изпрати на всички участници в процедурата по факс или по електронна поща и ще се публикува в раздел „Профил на купувача” на интернет страницата на „МБАЛ-Хасково” АД.

Всички решения на комисията са взети с единодушие.

Комисия в състав:

Председател:

д-р Владимир Илиев Попилиев *.....

чл. 2 ЗЗД

Членове:

1. Красимира Руменова Николова*

2. Виолета Бориславова Йорданова *

* Заличена информация на основание чл. 27, ЗЗД