

ПРОТОКОЛ № 1

за

отваряне и разглеждане на офертите за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицинска и друга апаратура и оборудване за учебно-преподавателска дейност на Медицински факултет при Медицински университет – София по 64 обособени позиции”

На 20.09.2019 г. се проведе заседание на комисията, назначена със Заповед № РК 36 - 1766 от 20.09.2019 г. на Ректора на Медицински университет - София, за отваряне, разглеждане и оценяване на офертите на участниците в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицинска и друга апаратура и оборудване за учебно-преподавателска дейност на Медицински факултет при Медицински университет – София по 64 обособени позиции”, открита с Решение за откриване на процедура № РК 36-1354/13.08.2019 г. на Ректора на Медицински университет – София, Обявление за обществена поръчка с изх. № 3188/13.08.2019 г., вписани в регистъра на АОП под номер на поръчката № 00398-2019-0009, Обявление за поръчка публикувано в Официалния вестник на Европейския съюз под № 2019/ S 157-387078.

Преди започване на заседанието на комисията, председателят на комисията получи с приемателно-предавателен протокол от служител на отдел „ОП” постъпилите оферти.

Комисията проведе заседанието на адреса на Ректората на Медицински Университет – София, гр. София, бул. „Акад. Иван Евстратиев Гешов” № 15, ет. 12, зала № 6, в сградата на Национален център по общественото здраве и анализи /НЦОЗА/.

Назначената комисия е в състав, както следва:

ПРЕДСЕДАТЕЛ: Албена Фурнаджиева - правоспособен юрист.

ЧЛЕНОВЕ:

1. проф. д-р Юлия Петрова, дмн – Катедра по „Неврология“ в Медицински факултет при Медицински университет – София. —

2. гл. ас. д-р Емил Милушев – Катедра по „Неврология“ в Медицински факултет при Медицински университет – София.

3. Михаела Денчева – експерт в отдел „Административен” на Медицински факултет при Медицински университет – София.

4. инж. Стефан Велев - външен експерт с № ВЕ-1251 към АОП.

Председателят на комисията откри заседанието в 10.00 часа.

Комисията установи, че съгласно протокола по чл. 48, ал. 6 от ППЗОП и получените опаковки, в срока за подаване на оферти за участие са приети 28 /двадесет и осем/

оферти (опаковки), както следва:

- вх. № 1/17.09.2019 г. - 11:27 ч. на „Томел” ЕООД – участващо за обособена позиция № 35;
- вх. № 2/18.09.2019 г. - 09:26 ч. на „Б. Браун Медикал” ЕООД – участващо за обособена позиция № 56;
- вх. № 3/18.09.2019 г. - 13:46 ч. на „Перфект Медика” ООД – участващо за обособена позиция № 61;
- вх. № 4/18.09.2019 г. - 15:52 ч. на „Софарма Трейдинг” АД – участващо за обособена позиция № 28;
- вх. № 5/19.09.2019 г. - 09:34 ч. на „Алмасоник” ООД – участващо за обособени позиции №№ 1 и 46;
- вх. № 6/19.09.2019 г. - 10:08 ч. на „АСМ2” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 50 и 58;
- вх. № 7/19.09.2019 г. - 10:29 ч. на „Марвена Диагностика” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 40 и 41;
- вх. № 8/19.09.2019 г. - 10:52 ч. на „Мултимед-5” ООД – участващо за обособени позиции №№ 22 и 47;
- вх. № 9/19.09.2019 г. - 10:54 ч. на „Илан Медицинска Апаратура” ООД – участващо за обособена позиция № 44;
- вх. № 10/19.09.2019 г. - 11:18 ч. на „Диамед” ООД – участващо за обособена позиция № 43;
- вх. № 11/19.09.2019 г. - 11:24 ч. на „МТИ” ООД – участващо за обособени позиции №№ 4, 11, 16, 30, 36, 39, 40, 45 и 49;
- вх. № 12/19.09.2019 г. - 11:28 ч. на „Куантум Медикъл” ООД – участващо за обособена позиция № 10;
- вх. № 13/19.09.2019 г. - 11:31 ч. на „Инфомед” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 17, 18, 26, 31, 33, 34, 37 и 42;
- вх. № 14/19.09.2019 г. - 13:12 ч. на „Т.Е.А.М.” ООД – участващо за обособена позиция № 50;
- вх. № 15/19.09.2019 г. - 13:23 ч. на „РСР” ЕООД – участващо за обособена позиция № 60;
- вх. № 16/19.09.2019 г. - 13:28 ч. на „Данс Фарма” ЕООД – участващо за обособена позиция № 55;
- вх. № 17/19.09.2019 г. - 13:31 ч. на „Дарис-МС” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 38 и 39;
- вх. № 18/19.09.2019 г. - 13:46 ч. на „Канбера Пакард България” ЕООД – участващо за обособена позиция № 64;
- вх. № 19/19.09.2019 г. - 13:57 ч. на „Тримед Медикал” ООД – участващо за обособени позиции № 25 и 32;

- вх. № 20/19.09.2019 г. - 14:17 ч. на „Вива Медикал” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23 и 38;
- вх. № 21/19.09.2019 г. - 14:19 ч. на „Лабимекс” АД – участващо за обособена позиция № 27;
- вх. № 22/19.09.2019 г. - 14:43 ч. на „Антисел България” ООД – участващо за обособена позиция № 27;
- вх. № 23/19.09.2019 г. - 15:03 ч. на „Инфолаб” ООД – участващо за обособена позиция № 50;
- вх. № 24/19.09.2019 г. - 15:06 ч. на „Ел Дора” ООД – участващо за обособени позиции №№ 5 и 33;
- вх. № 25/19.09.2019 г. - 15:19 ч. на „Медилон” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 3 и 4;
- вх. № 26/19.09.2019 г. - 15:39 ч. на „Лабекс Инженеринг” ООД – участващо за обособена позиция № 40;
- вх. № 27/19.09.2019 г. - 16:18 ч. на „Адитус” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 12, 13, 14, 15 и 52;
- вх. № 28/19.09.2019 г. - 16:20 ч. на „Елпак Лизинг” ЕООД – участващо за обособени позиции №№ 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48, 57, 60 и 62;

След запознаване с наименованието на участниците, подали оферти за участие в процедурата, председателят и членовете на комисията подписаха декларация по чл. 103, ал. 2 от ЗОП и по чл. 51, ал. 9 и 13 и чл. 52, ал. 1 и 2 от ППЗОП.

Председателят на комисията запозна присъстващите със съдържанието на заповедта на Възложителя за назначаване на комисия.

На публичното заседание на комисията присъстваха представители на участниците, както следва:

1. „Елпак Лизинг” ЕООД – Невена Петрова Гаврилова.
2. „Вива Медикал” Е(О)Д – Ирина Дойчева Първанова.
3. „Ел Дора” ООД – Любомир Андонов.
4. „Софарма Трейдинг” АД – Ивайло Маринчев Георгиев.
5. „Алмасоник” ООД – Албена Кулелиева.
6. „АСМ2” ЕООД – Христо Йорданов.

На публичното заседание на комисията не присъстваха представители на средствата за масово осведомяване.

I. Отваряне на офертите

В изпълнение на чл. 54, ал. 3 от ППЗОП председателят на комисията пристъпи към отваряне на запечатаните непрозрачни опаковки по реда на тяхното постъпване и извърши следните действия:

1.1 Отвори опаковка с вх. № 1/17.09.2019 г., подадена в 11:27 ч. - „Томел” ЕООД за обособена позиция № 35. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 35, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 35 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.2 Отвори опаковка с вх. № 2/18.09.2019 г., подадена в 09:26 ч. - „Б. Браун Медикал” ЕООД за обособена позиция № 56. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 56, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 56 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.3 Отвори опаковка с вх. № 3/18.09.2019 г., подадена в 13:46 ч. - „Перфект Медика” ООД за обособена позиция № 61. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 61, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 61 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

Комисията констатира, че „Перфект Медика” ООД е представило Декларация за защита на личните данни и Декларация за конфиденциалност на офертата по чл. 102, ал.

1 и ал. 2 от ЗОП. Като конфиденциална информация, във връзка с наличието на търговска тайна, участникът е посочил именно: „информация, отнасяща се до наименованието, описанието и съдържанието на предлаганите опаковки в Техническите и Ценовите предложения към офертата ни, както и данните за производителите на офертираните от нас медицински изделия (имена и/или адреси, упоменати в приложените документи при подаване на офертата или при сключване на договор – оторизационни писма, сертификати и декларации за съответствие) да се счита за конфиденциална, тъй като представлява търговска тайна”.

Комисията единодушно реши, че не приема представената декларация, доколкото наименованието, описанието и съдържанието на Техническите и Ценовите предложения, данните за производителите (имена или адреси, оторизационни писма, сертификати и декларации за съответствие) съдържат публична и общоизвестна информация, която не е нито техническа или търговска тайна, нито представлява специфично или оригинално технологично решение или концепция за изпълнение на поръчката или специфично ноу-хау на участника или др. Също така информацията, съдържаща се в Таблицата за техническо съответствие по артикули по Образец № 3а, и Таблицата за ценово предложение по артикули по Образец № 4а, са приложения, неразделна част от договора и се публикуват в профила на купувача на сайта на Възложителя на основание чл. 36 а, ал.1, т. 6 от ЗОП.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.4 Отвори опаковка с вх. № 4/18.09.2019 г., подадена в 15:52 ч. - „Софарма Трейдинг” АД за обособена позиция № 28. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 28, както и папка, съдържаща оптичени носители 2 бр. CD и техническо предложение по обособена позиция № 28 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.5 Отвори опаковка с вх. № 5/19.09.2019 г., подадена в 09:34 ч. - „Алмасоник” ООД за обособени позиции №№ 1 и 46. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции

№№ 1 и 46, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 1 и 46 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.6 Отвори опаковка с вх. № 6/19.09.2019 г., подадена в 10:08 ч. - „АСМ2” ЕООД за обособени позиции №№ 50 и 58. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 50 и 58, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 50 и 58 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.7 Отвори опаковка с вх. № 7/19.09.2019 г., подадена в 10:29 ч. - „Марвена Диагностика” ЕООД за обособени позиции №№ 40 и 41. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 40 и 41, както и папка, съдържаща оптичен носител – 2 бр. CD и технически предложения по обособени позиции №№ 40 и 41 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.8 Отвори опаковка с вх. № 8/19.09.2019 г., подадена в 10:52 ч. - „Мултимед-5” ООД за обособени позиции №№ 22 и 47. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни

непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 22 и 47, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 22 и 47 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.9 Отвори опаковка с вх. № 9/19.09.2019 г., подадена в 10:54 ч. - „Илан Медицинска Апаратура” ООД за обособена позиция № 44. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 44, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 44 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.10 Отвори опаковка с вх. № 10/19.09.2019 г., подадена в 11:18 ч. - „Диамед” ООД за обособена позиция № 43. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 43, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 43 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.11 Отвори опаковка с вх. № 11/19.09.2019 г., подадена в 11:24 ч. - „МТИ” ООД за обособени позиции №№ 4, 11, 16, 30, 36, 39, 40, 45 и 49. Комисията

констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликкове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 4, 11, 16, 30, 36, 39, 40, 45 и 49, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 4, 11, 16, 30, 36, 39, 40, 45 и 49 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликкове „Предлагани ценови параметри”.

1.12 Отвори опаковка с вх. № 12/19.09.2019 г., подадена в 11:28 ч. - „Куантум Медикъл” ООД за обособена позиция № 10. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 10, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 10 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.13 Отвори опаковка с вх. № 13/19.09.2019 г., подадена в 11:31 ч. - „Инфомед” ЕООД за обособени позиции №№ 17, 18, 26, 31, 33, 34, 37 и 42. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликкове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 17, 18, 26, 31, 33, 34, 37 и 42, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 17, 18, 26, 31, 33, 34, 37 и 42 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликкове „Предлагани ценови параметри”.

1.14 Отвори опаковка с вх. № 14/19.09.2019 г., подадена в 13:12 ч. - „Т.Е.А.М.” ЕООД за обособена позиция № 50. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 50, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 50 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.15 Отвори опаковка с вх. № 15/19.09.2019 г., подадена в 13:23 ч. - „РСР” ЕООД за обособена позиция № 60. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 60, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 60 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.16 Отвори опаковка с вх. № 16/19.09.2019 г., подадена в 13:28 ч. - „Данс Фарма” ЕООД за обособена позиция № 55. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 55, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 55 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.17 Отвори опаковка с вх. № 17/19.09.2019 г., подадена в 13:31 ч. - „Дарис-МС” ЕООД за обособени позиции №№ 38 и 39. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 38 и 39, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 38 и 39 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.18 Отвори опаковка с вх. № 18/19.09.2019 г., подадена в 13:46 ч. - „Канбера Пакард България” ЕООД за обособена позиция № 64. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 64, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 64 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.19 Отвори опаковка с вх. № 19/19.09.2019 г., подадена в 13:57 ч. - „Тримед Медикал” ООД за обособени позиции №№ 25 и 32. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 25 и 32, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 25 и 32 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха

техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.20 Отвори опаковка с вх. № 20/19.09.2019 г., подадена в 14:17 ч. - „Вива Медикал” ЕООД за обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23 и 38. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23, 38 и по обособена позиция № 24, чийто номер не е посочен върху опаковката от участника, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23, 24 и 38 с приложения към тях, както и опис на документите, в който е упомената и липсващата върху опаковката на участника обособена позиция № 24, и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.21 Отвори опаковка с вх. № 21/19.09.2019 г., подадена в 14:19 ч. - „Лабимекс” АД за обособена позиция № 27. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 27, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 27 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.22 Отвори опаковка с вх. № 22/19.09.2019 г., подадена в 14:43 ч. - „Антисел България” ООД за обособена позиция № 27. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 27, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 27 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.23 Отвори опаковка с вх. № 23/19.09.2019 г., подадена в 15:03 ч. - „Инфолаб” ООД за обособена позиция № 50. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 50, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 50 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.24 Отвори опаковка с вх. № 24/19.09.2019 г., подадена в 15:06 ч. - „Ел Дора” ООД за обособени позиции №№ 5 и 33. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 5 и 33, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 5 и 33 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.25 Отвори опаковка с вх. № 25/19.09.2019 г., подадена в 15:19 ч. - „Медилон” ЕООД за обособени позиции №№ 3 и 4. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 3 и 4, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 3 и 4 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете

на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.26 Отвори опаковка с вх. № 26/19.09.2019 г., подадена в 15:39 ч. - „Лабекс Инженеринг” ООД за обособена позиция № 40. Комисията констатира, че участникът е представил офертата си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособена позиция № 40, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и техническо предложение по обособена позиция № 40 с приложения към него, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническото предложение и приложенията към него и плик „Предлагани ценови параметри”.

1.27 Отвори опаковка с вх. № 27/19.09.2019 г., подадена в 16:18 ч. - „Адитус” ЕООД за обособени позиции №№ 12, 13, 14, 15 и 52. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 12, 13, 14, 15 и 52, както и папка, съдържаща оптичен носител – флаш памет и технически предложения по обособени позиции №№ 12, 13, 14, 15 и 52 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа опаковката и провери съответствието им с опис на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

1.28 Отвори опаковка с вх. № 28/19.09.2019 г., подадена в 16:20 ч. - „Елпак Лизинг” ЕООД за обособени позиции №№ 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48, 57, 60 и 62. Комисията констатира, че участникът е представил офертите си в запечатана непрозрачна опаковка, съдържаща отделни непрозрачни пликове с надпис „Предлагани ценови параметри” за обособени позиции №№ 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48, 57, 60 и 62, както и папка, съдържаща оптичен носител – CD и технически предложения по обособени позиции №№ 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48, 57, 60 и 62 с приложения към тях, както и опис на документите и заявление за участие по Образец № 2. Комисията продължи своята работа като оповести документите, които съдържа

опаковката и провери съответствието им с описа на документите по чл. 47, ал. 3 от ППЗОП. Несъответствие не беше установено.

В съответствие с изискването на чл. 54, ал. 4 и ал. 5 от ППЗОП трима от членовете на комисията и по един представител от присъстващите участници подписаха техническите предложения и приложенията към тях и пликове „Предлагани ценови параметри”.

Комисията установи, че за обособени позиции № 2, № 19, № 51, № 53, № 54, № 59 и № 63 няма подадени оферти, поради което предлага на Възложителя обособени позиции № 2, № 19, № 51, № 53, № 54, № 59 и № 63 да бъдат прекратени на основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП.

С това приключи публичната част от заседанието на комисията.

Комисията продължи своята работа на закрити заседания в основния си състав.

С писмо изх № ИС-1062/КЗК-806/2019 от 27.09.2019 г. на Комисия за защита на конкуренцията, Възложителят е уведомен за образувано производство по преписка № КЗК-806/27.09.2019 г. във връзка с постъпила жалба с вх. № ВХР-1753/09.092019 г. от „Инфолаб“ ЕООД срещу Решение № РК 36-1354/13.08.2019 г. на Ректора на МУ - София за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет: „Доставка на медицинска и друга апаратура и оборудване за учебно-преподавателска дейност на Медицински факултет при Медицински университет – София по 64 обособени позиции”, в частта ѝ по обособена позиция № 58 „Високоразделителен масспектрометър за биофармацевтичен анализ, оборудван с ултрапрецизна течнокроматографска система”.

На основание гореизложеното комисията взе решение да не разглежда и не предприема никакви действия във връзка с офертата на „АСМ2” ЕООД по процесната обособена позиция № 58, до влизане в сила на всички актове по обжалване.

Комисията направи проверка в Профила на купувача в Раздел „Пазарни консултации/индикативни оферти” и установи, че за определяне на прогнозната стойност на поръчката, Възложителя се е възползвал от възможността да проведе пазарни консултации с участници на пазара, като е публикувал на електронната страница на Медицински университет – София, в „Профил на купувача”, Раздел „Пазарни консултации/индикативни оферти”, покана за пазарни консултации чрез представяне на индикативни цени.

Резултатите от проведените пазарни консултации също са качени в „Профил на купувача”, Раздел „Пазарни консултации/индикативни оферти”.

Комисията счита, че подалите оферти участници не са поставени в по-изгодно положение от останалите потенциални участници, тъй като цялата информация,

разменена по повод подготовката за възлагане на обществената поръчка е била достъпна чрез „Профил на купувача“; не е била адресирана до конкретен участник и всички заинтересовани лица са могли да се запознаят и да подадат оферти. Възложителят е определил и подходящ срок за получаване на индикативните оферти.

Комисията счита, че са изпълнени всички действия, съгласно чл. 44, ал. 3 и 4 от ЗОП, спазен е принципа на равнопоставеност на всички участници, поради което счита, че участниците участвали в пазарните консултации нямат предимство пред останалите.

Комисията продължи своята работа като разгледа документите по чл. 39, ал. 2 от ППЗОП за съответствие с изискванията за лично състояние и критерии за подбор, поставени от Възложителя и констатира следното:

Оферта с вх. № 1/17.09.2019 г., подадена от „Томел” ЕООД за обособена позиция № 35

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАП по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, но не е посочил имената на лицето.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият не е попълнил коректно тази информация като не е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България и не е посочен такъв сервиз.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството.

Участникът е посочил част от изискуемата информация, както е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, но не е посочил обхват, дата на издаване и срок на валидност.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Томел” ЕООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 2/18.09.2019 г., подадена от „Б. Браун Медикал” ЕООД за обособена позиция № 56

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Доколкото участникът участва за обособена позиция № 56, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася *само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.*

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или

оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 2 броя доставки, като е попълнил, предмет, количество, стойност, начална дата и получател, но не е посочил дата на приключване на изпълнението.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, като е посочил имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството, както е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, както е посочил и URL адрес, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Б. Браун Медикал“ ЕООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов

ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 3/18.09.2019 г., подадена от „Перфект Медика” ООД за обособена позиция № 61

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

В Част II: Информация за икономическия оператор, раздел А: Информация за икономическия оператор участникът не е посочил правилния номер на обособената позиция, за която участва като правилно е изписано самото наименование на обособената позиция.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

- 1. Доколкото участникът участва за обособена позиция № 61, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.*

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася *само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.*

- 2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност, идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и /или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 2 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството, както е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, както е посочил и URL адрес, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Перфект Медика“ ООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променсна и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 4/18.09.2019 г., подадена от „Софарма Трейдинг” АД за обособена позиция № 28

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - 2 бр. CD, на които са записани електронни варианти на ЕЕДОП в PDF и XML формат – за участника и един в PDF формат за подизпълнителя.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронните подписи, с които е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицата положили подписи отговарят на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП на участника обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност

идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че ще използва подизпълнител, като е представен и 1 бр. е-ЕЕДОП за подизпълнителя, който ще монтира, инсталира и пусне в експлоатация апаратурата, ще обучи персонала на Възложителя за работа и ще осигури гаранционно сервизно обслужване на апаратурата, като са посочени имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил информация за подизпълнителя.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат на подизпълнителя.

В образеца подизпълнителят е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на подизпълнителя на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а на подизпълнителя за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на подизпълнителя.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП на подизпълнителя обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал абонаментно сервизно обслужване на 6 броя медицински апарати; монтаж, инсталация, въвеждане в

експлоатация и гаранционно обслужване на 3 броя медицински апарати; и др. както е посочил URL адрес на декларираните доставки, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. *Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.*

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага с двама сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, като е посочил имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. *Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.*

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият **не е** попълнил коректно тази информация като **не е** декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България и не е посочен такъв сервиз.

5. *Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.*

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Подизпълнителят е посочил част от изискуемата информация, като **не е** посочил системата и описанието на сертификата с обхват¹ сервиз на медицинска и друга апаратура и оборудване – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Софарма Трейдинг“ АД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП за подизпълнителя и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

¹ Комисията приема, че изпълването на изискването за прилагане на система за управление на качеството, сертифицирана съгласно стандарт EN ISO 9001 или еквивалент в частта му единствено за „сервиз“ е приложимо спрямо подизпълнителя по обособена позиция № 28.

Оферта с вх. № 5/19.09.2019 г., подадена от „Алмасоник” ООД за обособени позиции №№ 1 и 46

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат за обособени позиции № 1 и № 46.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият не е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, но е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ. След направена справка на URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ бе установен номера на притежаваното валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност

идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/ или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 2 броя доставки, като е попълнил предмет, количество стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. *Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. *Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. *Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството както е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на

Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ГПЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Алмасоник“ ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Алмасоник“ ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 1 и 46.

Оферта с вх. № 6/19.09.2019 г., подадена от „АСМ2“ ЕООД за обособена позиция № 50

По отношение на обособена позиция № 58, поради образувано производство по преписка № КЗК-806/27.09.2019 г. във връзка с постъпила жалба с вх. № ВХР-1753/09.09.2019 г. от „Инфолаб“ ЕООД срещу Решение № РК 36-1354/13.08.2019 г. на Ректора на МУ - София за откриване на процедура за възлагане на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет: „Доставка на медицинска и друга апаратура и оборудване за учебно-преподавателска дейност на Медицински факултет при Медицински университет – София по 64 обособени позиции”, в частта ѝ по обособена позиция № 58 „Високоразделителен масспектрометър за биофармацевтичен анализ, оборудван с ултрапрецизна течнoхроматографска система”, комисията не разглежда офертата на „АСМ2“ ЕООД по процесната обособена позиция № 58 до влизане в сила на всички актове по обжалване.

за обособена позиция № 50

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат за обособени позиции № 50 и № 58. Комисията не разглежда деклариранияте данни в ЕЕДОП по обособена позиция № 58.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери деклариранияте обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на деклариранияте в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Доколкото участникът участва за обособена позиция № 50, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася *само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.*

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 2 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, като е посочил имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на

качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството, както е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „АСМ2” ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „АСМ2” ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 50.

Оферта с вх. № 7/19.09.2019 г., подадена от „Марвена Диагностика” ЕООД за обособени позиции №№ 40 и 41

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител – 2 бр. CD, на които са записани електронни варианти на ЕЕДОП в PDF формат – един за участника по обособени позиции № 40 и № 41 и един за подизпълнителя по обособена позиция № 41.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

В Част II: Информация за икономическия оператор, раздел А: Информация за икономическия оператор участникът е посочил, че за обособена позиция № 41 ще ползва подизпълнител, като в раздел Г на Част II е посочил % на участие на подизпълнителя, но не е конкретизирано, какви дейности от предмета на поръчката ще изпълнява подизпълнителят.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя за обособени позиции № 40 и № 41, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил част от изискуемата информация, както е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват и срок на валидност, като не е посочил дата на издаване.

Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат на подизпълнителя.

В образца подизпълнителят е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на подизпълнителя на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а на подизпълнителя за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП на подизпълнителя обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

В ЕЕДОП на участника е декларирано, че ще използва подизпълнител за обособена позиция № 41.

Предвид обстоятелството, че „Марвена Диагностика“ ЕООД ще ползва подизпълнител по обособена позиция № 41 без да е конкретизирано, какви дейности от предмета на поръчката ще изпълнява подизпълнителят, то комисията не може да извърши преценка, кои от декларираните данни в ЕЕДОП представен от подизпълнителя, са релевантни към посочното процентно участие на подизпълнение. Въпреки това, комисията разгледа представения ЕЕДОП на подизпълнителя и констатира следното:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро

с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият **не е** декларирал никаква информация.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият **не е** декларирал никаква информация.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият **не е** декларирал никаква информация.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от подизпълнителя е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на

качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил част от изискуемата информация, както е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват и срок на валидност, като не е посочил дата на издаване.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Марвена Диагностика” ЕООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нови ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация за участника, както и ЕЕДОП и/или други документи за подизпълнителя съобразно изискванията на чл. 66, ал. 2 от ЗОП и критериите за подбор, одобрени от възложителя.

Оферта с вх. № 8/19.09.2019 г., подадена от „Мултимед-5” ООД за обособени позиции №№ 22 и 47

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF и XML формат по обособени позиции № 22 и № 47.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по*

Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/ или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 2 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочено името на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е

посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил част от изискуемата информация, като не е посочил системата и описанието на сертификата – не е посочен стандарт и обхват, посочен е орган, който го е издал, дата на издаване и срок на валидност, както е посочил и URL адрес. След направена справка на URL адрес, липсващата информация бе установена, поради което комисията приема, че участникът отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Мултимед-5“ ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Мултимед-5“ ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 22 и 47.

Оферта с вх. № 9/19.09.2019 г., подадена от „Илан Медицинска Апаратура“ ООД за обособена позиция № 44

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който са записани 2 броя еднакви електронни варианти на един и същи ЕЕДОП в PDF формат.

В образците участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан всеки от представените ЕЕДОП-и и установи, че лицатата положили подписа отговарят на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в двата броя ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в двата броя ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.*

В подадените от участника два броя е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият **не е** посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия.

2. *Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. *Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. *Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът коректно е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Илан Медицинска Апаратура” ООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 10/19.09.2019 г., подадена от „Диамед” ООД за обособена позиция № 43

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и

оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Диамед“ ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Диамед“ ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 43.

Оферта с вх. № 11/19.09.2019 г., подадена от „МТИ“ ООД за обособени позиции №№ 4, 11, 16, 30, 36, 39, 40, 45 и 49

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител – 9 броя CD, на които са записани електронни варианти на ЕЕДОП в PDF и XML формат за всяка обособена позиция, за която участва, поотделно.

В образците участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на

електронния подпис, с който са подписани представените ЕЕДОП-и и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в деветте броя ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в деветте броя ЕЕДОП-и обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

За обособена позиция № 4:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-

производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 11:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАП по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за скологично управление, в поле:

Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е деклариран, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 16:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е деклариран ~~1 брой доставки, като е попълнил~~ предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-

производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 30:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно

разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 3 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството.

Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 36:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 39:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от

ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. *Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. *Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. *Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. *Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който

го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 40:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 45:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от

ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който

го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

За обособена позиция № 49:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Доколкото участникът участва за обособена позиция № 49, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася **само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.**

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника с-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е

посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че **не е налице основание** участника „МТИ“ ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и **реши участника „МТИ“ ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 4, 11, 16, 30, 36, 39, 40, 45 и 49.**

Оферта с вх. № 12/19.09.2019 г., подадена от „Квантум Медикъл” ООД за обособена позиция № 10

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 9 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, URL адрес, но не е посочил обхват, дата на издаване и срок на валидност. След направена справка на URL адрес, липсващата информация бе установена. Участникът отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че **не е налице основание участника „Куантум Медикъл” ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Куантум Медикъл ” ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 10.**

Оферта с вх. № 13/19.09.2019 г., подадена от „Инфомед” ЕООД за обособени позиции №№ 17, 18, 26, 31, 33, 34, 37 и 42.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат за обособени позиции №№ 17, 18, 26, 31, 33, 34, 37 и 42.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 5 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, като е посочил имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че **не е налице основание участника „Инфомед“ ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Инфомед“ ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 17, 18, 26, 31, 33, 34, 37 и 42.**

Оферта с вх. № 14/19.09.2019 г., подадена от „Т.Е.А.М.” ООД за обособена позиция № 50

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Доколкото участникът участва за обособена позиция № 50, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.*

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася *само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.*

2. *Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирали 3 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. *Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирали, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Т.Е.А.М.“ ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Т.Е.А.М.“ ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 50.

Оферта с вх. № 15/19.09.2019 г., подадена от „РСР“ ЕООД за обособена позиция № 60

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF и XML формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Доколкото участникът участва за обособена позиция № 60, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася *само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.*

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 3 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, като е посочил имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е

декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „РСР“ ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „РСР“ ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 60.

Оферта с вх. № 16/19.09.2019 г., подадена от „Данс Фарма“ ЕООД за обособена позиция № 55

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Доколкото участникът участва за обособена позиция № 55, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.*

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася **само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.**

2. *Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. *Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. *Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият не е попълнил тази информация. Същата е посочена в друга част от ЕЕДОП, **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация.

Същият е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Данс Фарма“ ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Данс Фарма“ ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 55.

Оферта с вх. № 17/19.09.2019 г., подадена от „Дарис-МС“ ЕООД за обособени позиции №№ 38 и 39

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат за обособени позиции № 38 и № 39.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 2 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, като е посочил имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Дарис-МС“ ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Дарис-МС“ ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 38 и 39.

Оферта с вх. № 18/19.09.2019 г., подадена от „Канбера Пакард България“ ЕООД за обособена позиция № 64

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записани 2 електронни варианти на ЕЕДОП в PDF формат. Декларираните обстоятелства в 2 бр. ЕЕДОП- и са еднакви, с изключение на положените подписи.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронните подписи, с които са подписани представените ЕЕДОП- и установи, че лицата положили подписите отговарят на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Доколкото участникът участва за обособена позиция № 64, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася **само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.**

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 3 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият **не е** декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, което **не** отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е

декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Канбера Пакард България“ ЕООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 19/19.09.2019 г., подадена от „Тримед Медикал” ООД за обособени позиции №№ 25 и 32

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който са записани електронни варианти на два броя ЕЕДОП-и в PDF формат – един за участника за обособени позиции № 25 и № 32 и един за трето лице- за обособена позиция № 32.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият **не е** посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия.

2. *Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. *Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, с посочване на имената на лицата, като за обособена позиция № 32 ще ползва капацитета на трето лице, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът не е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност.

Комисията направи справка за актуалното състояние на трето лице на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а на трето лице за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП на третото лице обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

За обособена позиция № 32 – в частта за сервизен специалист:

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на

територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от третото лице е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от третото лице е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от третото лице е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от третото лице е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от третото лице е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Тримед Медикал“ ООД в срок 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 20/19.09.2019 г., подадена от „Вива Медикал“ ЕООД за обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23, 24 и 38;

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF и XML формат за обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23, и 38.

В образеца участникът не е посочил обособена позиция № 24, за която е представил техническо предложение и отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри“.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият коректно е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя по обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23, и 38 и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Вива Медикал“ ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и **реши участникът „Вива Медикал“ ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 6, 7, 8, 20, 21, 22, 23, и 38;**

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя по обособена позиция № 24 и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Вива Медикал“ ЕООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация по обособена позиция № 24.

Междувременно в хода на работата на комисията, с писмо вх. № 8605 от 28.11.2019 г. в Деловодството на Медицински университет – Ректорат беше получено Определение № 16232 от 28.11.2019 г. на Върховния административен съд на Република България.

С Определението е наложена временна мярка „спиране на процедурата“ на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицинска и друга апаратура и оборудване за учебно-преподавателска дейност на Медицински факултет при Медицински университет – София по 64 обособени позиции” в частта ѝ по обособена

позиция № 58.

В тази връзка, комисията не е извършвала каквито и действия по разглеждане на офертата на „АСМ2” ЕООД по процесната обособена позиция № 58 до влизане в сила на всички актове по обжалване, от момента на образуване на производство по преписка № КЗК-806/27.09.2019 г. във връзка с постъпилата жалба с вх. № ВХР-1753/09.092019 г. от „Инфолаб“ ЕООД срещу Решение № РК 36-1354/13.08.2019 г. на Ректора на МУ - София за откриване на процедура за възлагане на на обществена поръчка по реда на ЗОП с предмет: „Доставка на медицинска и друга апаратура и оборудване за учебно-преподавателска дейност на Медицински факултет при Медицински университет – София по 64 обособени позиции”, в частта ѝ по обособена позиция № 58 „Високоразделителен масспектрометър за биофармацевтичен анализ, оборудван с ултрапрецизна течнокроматографска система” .

Оферта с вх. № 21/19.09.2019 г., подадена от „Лабимекс” АД за обособена позиция № 27.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF и XML формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация*

Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият не е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Лабимекс“ АД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 22/19.09.2019 г., подадена от „Антисел България” ООД за обособена позиция № 27.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по*

Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението, и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че **не е налице основание** участника „Антисел България” ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участникът „Антисел България” ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 27.

Оферта с вх. № 23/19.09.2019 г., подадена от „Инфолаб” ООД за обособена позиция № 50.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Доколкото участникът участва за обособена позиция № 50, то изискването да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася *само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.*

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 2 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на

качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че **не е налице основание участника „Инфолаб” ООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участникът „Инфолаб” ООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 50.**

Оферта с вх. № 24/19.09.2019 г., подадена от „Ел Дора” ООД за обособени позиции №№ 5 и 33.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, **на който няма никаква записана информация**, тоест липсва ЕЕДОП в какъвто и да е формат по обособени позиции № 5 и № 33.

Комисията **не може да провери** дали за участника са налице основанията за отстраняване от процедурата, както и дали същият отговаря на критериите за подбор, поставени от Възложителя, тъй като на оптичния носител - CD не е записана никаква информация.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Ел Дора” ООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат изцяло нова информация.

Оферта с вх. № 25/19.09.2019 г., подадена от „Медилон” ЕООД за обособени позиции №№ 3 и 4.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат за обособени позиции № 3 и № 4.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 13 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизиран от производителя, като са посочени имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV: „Критерии за подбор“, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в Част IV „Критерии за подбор“, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Мсдилон“ ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участникът „Медилон“ ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническото му предложение по обособена позиция № 3 и № 4.

Оферта с вх. № 26/19.09.2019 г., подадена от „Лабекс Инженеринг” ООД за обособена позиция № 40.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицински и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени

доставки от конкретния вид, същият е декларирал 1 брой доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът **не** е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват, дата на издаване и срок на валидност.

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Лабекс Инженеринг“ ООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация.

Оферта с вх. № 27/19.09.2019 г., подадена от „Адитус“ ЕООД за обособени позиции №№ 12, 13, 14, 15 и 52.

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - флаш памет, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF формат за обособени позиции №№ 12, 13, 14 и 15.

В образеца участникът **не е** посочил обособена позиция № 52, за която е представил техническо предложение и отделен непрозрачен плик с надпис „Предлагани ценови параметри”.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

- **В Част II: „Информация за икономическия оператор“**, участникът **не е** попълнил номера на обособена позиция № 52, за която участва.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. *Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.*

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в Част IV „Критерии за подбор“, раздел А: Годност същият е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор, за обособени позиции № 12, 13, 14, 15.

По обособена позиция № 52 изискването участникът да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася *само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.*

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал 3 броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата и получател, но не е посочил дата на приключване на изпълнението. Тъй като посочените доставки са с получател Медицински университет - София, след направена справка за дата на приключване на изпълнението на декларираните доставки, бе установено, че същите са изпълнени преди датата на подаване на офертата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизен специалист, обучен и оторизиран от производителя, като е посочил имената на лицето, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в поле: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на

качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, обхват и срок на валидност, както е посочил и URL адрес но не е посочил дата на издаване. След направена справка на URL адрес, липсващата информация бе установена, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя по обособени позиции №№ 12, 13, 14 и 15 и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Адитус” ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участника „Адитус” ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 12, 13, 14 и 15;

С оглед констатациите за несъответствие, липса, непълнота на информацията, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя по обособена позиция № 52 и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че е налице основание и дава възможност на участника „Адитус” ЕООД в срок до 5 работни дни от получаване на протокола да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация по обособена позиция № 52.

Оферта с вх. № 28/19.09.2019 г., подадена от „Елпак Лизинг” ЕООД за обособени позиции №№ 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48, 57, 60 и 62

1. Участникът е представил опис на представените в опаковката документи, подписан и подпечатан от участника.

2. Заявление за участие /по Образец № 2/, подписан и подпечатан от участника.

3. Участникът е представил оптичен носител - CD, на който е записан електронен вариант на ЕЕДОП в PDF и XML формат за обособени позиции №№ 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48, 57, 60 и 62.

В образеца участникът е декларирал данни за посочените от Възложителя в указанията за подготовката на офертата – Приложение № 2 обстоятелства.

Комисията направи справка за актуалното състояние на участника на сайта на Агенция по вписванията, Търговски регистър, след което направи проверка на електронния подпис, с който е подписан представеният ЕЕДОП и установи, че лицето положило подписа отговаря на изискванията на Възложителя и ЗОП.

Комисията провери декларираните обстоятелства в ЕЕДОП-а за липса на основания за отстраняване от участие в процедурата и установи, че няма основания за отстраняване на участника.

Комисията пристъпи към разглеждане на съответствието на декларираните в ЕЕДОП обстоятелства със заложените от Възложителя изисквания.

Съгласно изискването на обявлението за поръчка и документацията за обществена поръчка, Възложителят е поставил следните изисквания, имащи характер на критерии за подбор:

1. Участникът следва да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия. Когато участникът е лице по чл. 77 от ЗМИ притежаващо документ, удостоверяващ правото му за извършване на търговия на едро с медицински изделия, издаден от компетентен орган на друга държава членка или на друга държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство, или на Конфедерация Швейцария, и разполагащо с помещения за съхранение на медицински изделия на територията на Република България, то трябва да бъде вписано и в регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ /само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл./.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел А: Годност същият е посочил номер на притежаваното от него валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия, както е посочил и URL адрес към регистъра воден от ИАЛ по чл. 81 от ЗМИ, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор, за обособени позиции № № 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48.

По обособени позиции № 57, № 60 и № 62 изискването участникът да притежава валидно разрешително за търговия на едро с медицински изделия, съгласно изискванията на Закона за медицинските изделия е неприложимо.

Това изискване, имащо характер на критерий за подбор се отнася **само за обособени позиции от № 1 до № 48 вкл.**

2. Участникът следва да е изпълнил минимум 1 доставка с предмет на дейност идентичен или сходен с този на обществената поръчка за последните 3 години от датата на подаване на офертата (под сходен предмет следва да се разбира доставка, монтаж и гаранционно поддържане на медицинска и друга апаратура и/или оборудване). Възложителят е посочил, че при попълването в е-ЕЕДОП в списъка с изпълнени доставки в колона „Описание“, участникът следва да посочи предмет, количество, стойност, дати и получатели.

В подадения от участника е-ЕЕДОП, в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: За поръчки за доставки: извършени доставки от конкретния вид, същият е декларирал б броя доставки, като е попълнил предмет, количество, стойност, начална дата, дата на приключване на изпълнението и получател, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

3. Участникът следва да осигури обучен и сертифициран от фирмата-производител най-малко един сервизен специалист за медицинската и друга апаратура и оборудване, преминал обучение за сервизно поддържане при съответния производител.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, Раздел В: Технически и професионални способности в поле: Образователна и професионална квалификация, същият е декларирал, че разполага със сервизни специалисти, обучени и оторизирани от производителя, като са посочени имената на лицата, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

4. Участникът трябва да разполага със сервиз на територията на Република България, като се посочва сервиза.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV: „Критерии за подбор“**, раздел В: Технически и професионални способности, в поле: Инструменти, съоръжения или техническо оборудване, същият е попълнил коректно тази информация като е декларирал, че разполага със сервиз на територията на Република България, като е посочил сервиза, което отговаря на минималните изисквания на Възложителя по този критерий за подбор.

5. Участникът трябва да има внедрена система за управление на качеството, с обхват, сходен с предмета на поръчката, по стандарт EN ISO 9001 или еквивалентен.

В подадения от участника е-ЕЕДОП в **Част IV „Критерии за подбор“**, раздел Г: Схеми за осигуряване на качеството и стандарти за екологично управление, в полс: Сертификати от независими органи, удостоверяващи стандарти за осигуряване на качеството, същият е декларирал, че прилага система за управление на качеството. Участникът е посочил системата и описанието на сертификата – стандарт, орган, който го е издал, както е посочил и URL адрес, но не е посочил обхват, дата на издаване и срок на валидност. След направена справка на URL адрес, липсващата информация бе установена, поради което комисията приема, че участникът отговаря на този критерий за подбор.

С оглед липсата на констатации за: несъответствие, липса, непълнота, нередовност или фактически грешки с изискванията за лично състояние и критерии за подбор на Възложителя и във връзка с чл. 54, ал. 8 и 9 от ППЗОП, комисията единодушно реши, че не е налице основание участника „Елпак Лизинг“ ЕООД допълнително да представи нов ЕЕДОП и/или други документи, които съдържат променена и/или допълнителна информация и реши участникът „Елпак Лизинг“ ЕООД да бъде допуснат до разглеждане на техническите му предложения по обособени позиции №№ 4, 6, 7, 9, 22, 23, 29, 40, 43, 44, 47, 48, 57, 60 и 62.

Опаковката, в която участниците представят документите, следва да отговаря на изискванията на чл. 47, ал. 2 от ППЗОП и да е с надпис „Допълнителни документи”, като същата се представи на адрес: Медицински университет - София, гр. София, п.к. 1431, бул. „Акад. Иван Евстратиев Гешов“ № 15, етаж 10, стая 20.

На основание чл. 54, ал. 8 от ППЗОП председателят на комисията възложи настоящия протокол да бъде изпратен до участниците в процедурата и да бъде публикуван в профил на купувача в същия ден.

Протоколът е изготвен на 06.01.2020 г. За верността на гореизложеното, комисията се подписва, както следва:

ПРЕДСЕДАТЕЛ: Албена Фурнаджиева Заличено на осн. чл.36а, ал.3 от ЗОП
ЧЛЕНОВЕ:
1. проф. д-р Юлия Петрова, дмн Заличено на осн. чл.36а, ал.3 от ЗОП
2. гл. ас. д-р Емил Милушев Заличено на осн. чл.36а, ал.3 от ЗОП
3. Михаела Денчева Заличено на осн. чл.36а, ал.3 от ЗОП
4. инж. Стефан Велев Заличено на осн. чл.36а, ал.3 от ЗОП