

Днес, 29.01.2016г., в 10:00ч., в сградата на „Комплексен онкологичен център – Пловдив” ЕООД, находяща се в гр.Пловдив, бул.„Васил Априлов” №15А, се събра Комисия за провеждане на открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: “Доставка на реактиви и медицински консумативи за клинична лаборатория и за отделение по клинична патология към „Комплексен онкологичен център – Пловдив” ЕООД по обособени позиции:

Обособена позиция №1: “Баркодирани реактиви и консумативи за Клинична Лаборатория съвместими с апарат Selectra XL”;

Обособена позиция №2: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория за биохимичен анализатор BT3500”;

Обособена позиция №3: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория - Клинична Химия, Ензими, Субстрати, Контролни материали и Калибратори”;

Обособена позиция №4: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория съвместими с Хематологичен анализатор ABACUS 5 diff.”;

Обособена позиция №5: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория – Група 1”;

Обособена позиция №6: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория съвместими с Хематологичен анализатор MYTHIC22”;

Обособена позиция №7: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория съвместими с Хематологичен анализатор MEDONIK M”;

Обособена позиция №8: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория за имунологичен анализатор ADVIA CP”;

Обособена позиция №9: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория - Затворена система за взимане на венозна и капилярна кръв”;

Обособена позиция №10: “Реактиви медицински консумативи за Клинична Лаборатория - Изделия от стъкло, пластмаса и други за клинична лаборатория”;

Обособена позиция №11: “Медицински консумативи за Отделение по Клинична Патология – група 1”;

Обособена позиция №12: “Медицински консумативи за Отделение по Клинична Патология – група 2”;

назначена със Заповед №299/16.12.2015г. на управителя на „КОЦ – Пловдив” ЕООД в състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ: адв. Елена Филева – външен юридически консултант в „КОЦ – Пловдив” ЕООД

ЧЛЕНОВЕ:

1. Ива Панайотова – юрисконсулт в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;
2. Екатерина Манчева – икономист „Обществени поръчки” в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;
3. д-р Яна Пиргова - началник „ОКП” в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;
4. д-р Мария Станилова – лекар, клинична лаборатория в „КОЦ – Пловдив” ЕООД.

РЕЗЕРВЕНИ ЧЛЕНОВЕ:

1. Таня Дъвкова – зам. гл. счетоводител в „КОЦ – Пловдив” ЕООД;
2. адв. Юлиан Ковачев – външен юридически консултант в „КОЦ – Пловдив” ЕООД.

Комисията констатира, че няма промени в декларираните по чл.35 от ЗОП данни и следва да продължи работата си в същия състав.

На основание чл.68, ал.10 от ЗОП Комисията пристъпи към разглеждане на допълнително представените документи, изискани от участниците на предишното заседание на Комисията с Протокол № 2/19.01.2016г. изпратен на участниците на 20.01.2016г., съгласно чл.68, ал.8 и 9 от ЗОП, както следва:

1. „Перфект Медика” ООД – с вх. № 137/21.01.2016 г. участника представя следните изискани от Комисията документи:

Писмо, с което участника доказва, че относно производителите на медицински изделия, чиито продукти са оферирани, а именно: ЕКФ Диагностик ГмбХ, Helena Лабораторис Великобритания, Бенк Електроник ГмбХ и Ко., не е налице необходимост от отделно сертифициране по стандарт ISO 9001:2008, тъй като стандарт ISO 13485:2003 е изцяло базиран на стандарт ISO 9001

Комисията констатира, че участника е предоставил в определения срок всички изискуеми документи.

Към настоящия етап на процедурата Комисията констатира пълна наличие и редовност на предоставените в Плик № 1 документи. **Комисията допуска участника „Перфект Медика” ООД до следващия етап от провеждането на процедурата.**

2. „Химтекс” ООД– с вх. № 144/22.01.2016 г. участника представя следните изискани от Комисията документи:

1. Парафиран и подпечатан от участника проект на договор.

2. Обяснителна записка, че оферираните продукти на производителите Карл Хехт - Германия, Панреак Кимика – Испания, не са медицински изделия, поради което не подлежат на сертифициране по стандарт ISO 13485:2003

Комисията констатира, че участника е предоставил в определения срок всички изискуеми документи.

Към настоящия етап на процедурата Комисията констатира пълна наличие и редовност на предоставените в Плик № 1 документи. **Комисията допуска участника „Химтекс” ООД до следващия етап от провеждането на процедурата.**

3. „Лаб Диагностика” ООД –с вх. № 146/22.01.2016 г., участника представя следните изискани от Комисията документи:

1. Сертификат ISO 13485:2003 на производителя Биотехника Инструментс - Италия, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала

2. Сертификат ISO 9001:2008 на участника „Лаб Диагностика” ООД - копие, заверено с печат и гриф "Вярно с оригинала";

Комисията констатира, че участника е предоставил в определения срок всички изискуеми документи.

Към настоящия етап на процедурата Комисията констатира пълна наличие и редовност на предоставените в Плик № 1 документи. **Комисията допуска участника „Лаб Диагностика” ООД до следващия етап от провеждането на процедурата.**

4. „Медицинска Техника Инженеринг”ООД–с вх. № 157/25.01.2016 г., участника представя следните изискани от Комисията документи:

1. Валиден Сертификат ISO 13485:2003 на производителя Рандокс Лаборатории – Великобритания.

2. Декларация от производителя Карл Рот – Германия, че оферираните продукти не подлежат на сертифициране по стандарт ISO 13485:2003.

3. Сертификат ISO 9001:2008 на производителя Авантор – Холандия;

4. Становище от Тюф Норд България;

Комисията констатира, че участника е предоставил в определения срок всички изискуеми документи.

Към настоящия етап на процедурата Комисията констатира пълна наличие и редовност на предоставените в Плик № 1 документи. **Комисията допуска участника „Медицинска Техника Инженеринг”ООД до следващия етап от провеждането на процедурата.**

5. „Аквахим” АД – с вх. № 158/25.01.2016 г., участника представя следните изискани от Комисията документи:

1. Декларация по чл. 6, ал.2 от ЗМИП – подписана от всички законни представители на дружеството;

2. Декларация по чл. 4, ал.7 и чл.6, ал.5, т.3 от ЗМИП - подписана от всички законни представители на дружеството;

3. Участника не е представил изисканото Удостоверение за извършените доставки и услуги през 2012г. Комисията направи справка по партидата на посочените Възложители и разпечата справка Информация за изпълнен договор през 2012 г.

4. Участника не е представил изисканите Сертификати ISO 13485:2003 или еквивалентен на производителя Мунктел и Филтрак ГмбХ – Германия и Ви Дабълю Ар Интернешънъл Юрп – Белгия.

5. Участника не е представил изисканите Декларации за съответствие за Мунктел и Филтрак ГмбХ – Германия и Ви Дабълю Ар Интернешънъл Юрп – Белгия.

Комисията констатира, че участника не е предоставил в определения срок всички изискуеми документи за подбор.

Към настоящия етап на процедурата Комисията констатира липса на изискуемите документи за подбор, предоставени в Плик № 1. **На основание разпоредбата на чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП Комисията отстранява от по-нататъшно участие в процедурата участника „Аквахим” АД.**

6. „Ди Ем Джи Клиник” ЕООД – с вх. № 163/26.01.2016 г., участника представя следните изискани от Комисията документи:

1. Участника не е представил Сертификат ISO 9001:2008 на производителите Biosigma Italy и PFM Medical AG Germany. Доколкото обаче за тези производители са представени сертификати ISO 13485:2003 и с оглед на изложеното от останалите участници, че не е налице необходимост от отделно сертифициране по стандарт ISO 9001:2008, тъй като стандарт ISO 13485:2003 е изцяло базиран на стандарт ISO 9001, Комисията приема, че непредставянето на изисканите сертификати не е основание за отстраняване на участника.

2. Участника не е представил Сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентен на производителя Федър Сейфти Рейзър КО. ООД – Япония.

Комисията констатира, че участника не е предоставил в определения срок всички изискуеми документи за подбор.

Към настоящия етап на процедурата Комисията констатира липса на изискуемите документи за подбор, предоставени в Плик № 1. **На основание разпоредбата на чл. 69, ал.1, т.1 от ЗОП Комисията отстранява от по-нататъшно участие в процедурата участника „Ди Ем Джи Клиник” ЕООД.**

7. „Язон Трейд” ЕООД – с вх. № 167/26.01.2016 г. – 09:04 ч., участника представя следните изискани от Комисията документи:

1. Участника е представил Сертификат ISO 9001:2008 на производителите Диатрон МИ АД - Унгария, Кабе Лабортехник – Германия, Вакутест Кима ООД – Италия, 3 Текс Медикал Текстайл – Турция, Авантор Перформанс Матириалс В.Т. – Холандия

2. Участника не предоставя Сертификат ISO 9001:2008 на производителите Biosigma – Italy, Хайнц Херенц ГмбХ – Германия. Доколкото обаче за тези производители са представени сертификати ISO 13485:2003 и с оглед на изложеното от останалите участници, че не е налице необходимост от отделно сертифициране по стандарт ISO 9001:2008, тъй като стандарт ISO 13485:2003 е изцяло базиран на стандарт ISO 9001, Комисията приема, че непредставянето на изисканите сертификати не е основание за отстраняване на участника

Комисията приключи днешното си заседание в 15.00 часа.

Комисията определя следващото заседание да се проведе на 12.02.2016 г. от 10:00 ч.
Настоящият протокол се състави на 29.01.2016 г. и се подписа от председателя и членовете на Комисията.

ПРЕДСЕДАТЕЛ:

ЧЛЕНОВЕ:

1.

2.

3.

4.