

Днес, 19.01.2016 г., в 10:00 ч., 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 № 299/16.12.2015 г. 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 следователно, тя следва да продължи работата си в същия състав.

Комисията пристъпи към разглеждане на документите в Плик № 1 „Документи за подбор” за съответствие с критериите за подбор поставени от Възложителя по реда на постъпване на офертите във входящия регистър, както следва:

1. „Марвена Диагностика” ООД – оферта с вх. № 2407/11.12.2015 г., 10:25 ч.;

Участникът е представил оферта за обособена позиция № 8. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Марвена Диагностика” ООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. Участника, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1,т.1, б ”а” от ЗОП не посочил единен идентификационен код. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1. Към настоящия етап от процедурата,

комисията констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи, като се констатира цялостното им съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя.

2. „Ди Ем Джи Клиник” ЕООД – оферта с вх. № 2413/14.12.2015 г. – 08:43 ч.;

Участникът е представил оферта за обособени позиции №№ 10, 11 и 12. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Ди Ем Джи Клиник” ЕООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията, към настоящия етап от процедурата, констатира:

1. „Ди Ем Джи Клиник” ЕООД не е представил Сертификат ISO 9001:2008 или еквивалентен на производителите Biosigma Italy, Федър Сейфти Рейзър КО. ООД - Япония и PFM Medical AG Germany съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

2. „Ди Ем Джи Клиник” ЕООД не е представил Сертификати ISO 13485:2003 или еквивалентен на производителя Федър Сейфти Рейзър КО. ООД - Япония съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

На основание чл.68, ал.9 от ЗОП участникът следва да представи на Комисията в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол непредставените документи по т.1 и т.2.

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в плик №1.

3. „Перфект Медика” ООД – оферта с вх. № 2414/14.12.2015 г. – 08:44 ч.;

Участникът е представил оферта за обособена позиция № 5. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Перфект Медика” ООД

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията, към настоящия етап от процедурата, констатира:

1. „Перфект Медика” ООД не е представил Сертификат ISO 9001:2008 или еквивалентен на производителите: ЕКФ Диагностик ГмбХ, Helena Лабораторис Великобритания, Бенк Електроник ГмбХ и Ко., съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

На основание чл.68, ал.9 от ЗОП участникът следва да представи на Комисията в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол непредставените документи по т.1

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в плик №1.

4. „Язон Трейд” ЕООД – оферта с вх. № 2423/15.12.2015 г. – 09:04 ч.;

Участникът е представил оферта за обособени позиции №№ 3, 4, 6, 9, 10 и 11. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Язон Трейд” ЕООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. Участника, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б "а" от ЗОП не посочил единен идентификационен код. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1.

2. „Язон Трейд” ЕООД не е представил Сертификат ISO 9001:2008 или еквивалентен на производителите: Диатрон МИ АД - Унгария, Кабе Лабортехник – Германия, Вакутест Кима ООД – Италия, 3 Текс Медикал Текстайл – Турция, Авантор Перформанс Матириалс В.Т. – Холандия, Biosigma – Italy, Хайнц Херенц ГмбХ - Германия, съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

На основание чл.68, ал.9 от ЗОП участникът следва да представи на Комисията в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол непредставените документи по т.2.

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в плик №1.

5. „Лаб Диагностика” ООД – оферта с вх. № 2425/15.12.2015 г. – 09:46 ч.;

Участникът е представил оферта за обособена позиция № 2. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Лаб Диагностика” ООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. „Лаб Диагностика” ООД не е представил Сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентен на производителя Биотехника Инструментс - Италия, съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

2. „Лаб Диагностика” ООД не е представил Сертификат ISO 9001:2008 или еквивалентен, съгл. Документацията за участие по т. 10.25. Сертификати на упълномощения представител: - ISO 9001:2008 - копие, заверено от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала";

На основание чл.68, ал.9 от ЗОП участникът следва да представи на Комисията в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол непредставените документи по т.1 и т.2.

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в плик №1.

6. „Медицинска Техника Инженеринг” ООД – оферта с вх. № 2427/15.12.2015 г. – 10:05 ч.;

Участникът е представил оферта за обособени позиции №№ 3, 6, 7, 10, 11 и 12. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Медицинска Техника Инженеринг” ООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. Участника, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б "а" от ЗОП не посочил единен идентификационен код. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1.

2. „Медицинска Техника Инженеринг” ООД не представил Сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентен на производителя Рандокс Лаборатории – Великобритания. Представеният сертификат е с изтекъл срок на валидност, а за производителя Карл Рот – Германия не е представил Сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентен, съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

3. „Медицинска Техника Инженеринг” ООД не е представил Сертификат ISO 9001:2008 или еквивалентен на производителите: Авантор - Холандия, Боле – Швеция, Биосигма – Италия, Хайнц Херенц ГмБХ – Германия, Лайка Биосистем – САЩ/Германия, Биосистемс – Испания, съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

На основание чл.68, ал.9 от ЗОП участникът следва да представи на Комисията в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол непредставените документи по т.2 и т.3.

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в плик №1.

7. „Аквахим” АД – оферта с вх. № 2428/15.12.2015 г. – 10:50 ч.;

Участникът е представил оферта за обособени позиции №№ 9 и 11. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Аквахим” АД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. Участника, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б "а" от ЗОП не посочил единен идентификационен код. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, ведно с разпечатка на раздел „Прокура”, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1.

2. Видно от разпечатката от Търговския регистър, дружеството има двама прокуристи, които го представляват само „заедно”. Следователно участникът не е представил и следва да представи декларация по чл.6, ал.2 от ЗМИП от законния представител/законните представители/

на кандидата (Приложение №6) съгл. т. 10.9 от Документацията за участие от представителя си и двамата си прокуристи.

3. Видно от разпечатката от Търговския регистър, дружеството има двама прокуристи, които го представляват само „заедно”. Следователно участникът не е представил и следва да представи декларация по чл.4, ал.7 и по чл.6, ал.5, т.3 от ЗМИП от законния представител/законните представители/ на кандидата (Приложение №7) съгл. т.10.10. от Документацията за участие от представителя си и двамата си прокуристи.

4. Участникът не е представил коректно попълнен списък на доставки, извършени през последните 3 (три) години – 2012г., 2013г. и 2014г., които са еднакви или сходни с предмета на обществената поръчка (лабораторни консумативи, реактиви, китове и др.). Предоставя се под формата на удостоверение, издадено от получателя на услугата или от компетентен орган, или чрез посочване на публичен регистър, в който е публикувана информация за доставката или услугата /съгл. чл.51 ал.4 от ЗОП/ Приложение № 13/, съгл. т.10.20. от Документацията за участие. Участникът е представил такъв списък, придружен от удостоверения, издадени от получателя на услугата или от компетентен орган, но само за 2013г. и 2014г., не и за 2012г. Участникът следва да представи такива и за 2012г.

5. „Аквахим” АД не е представил Сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентен на производителите Мунктел и Филтрак ГмбХ – Германия и Ви Дабълю Ар Интернешънър Юрп – Белгия, съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

6. „Аквахим” АД не е представил Декларация за съответствие за реактивите/медицинските консумативи, предлагани от Мунктел и Филтрак ГмбХ – Германия и от Ви Дабълю Ар Интернешънър Юрп – Белгия, съгл. Документацията за участие по т. 10.26. „Декларация за съответствие от производителя или упълномощения представител по смисъла на Закона за медицинските изделия на предлаганите консумативи - заверено от участника копие, в превод на български език”.

На основание чл.68, ал.9 от ЗОП участникът следва да представи на Комисията в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол непредставените документи по т.2 и т.3, т.4 и т.5.

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в плик №1.

8. „Лабекс Инженеринг” ООД – оферта с вх. № 2432/15.12.2015 г. – 12:33 ч.;

Участникът е представил оферта за обособена позиция № 1. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Лабекс Инженеринг” ООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията, към настоящия етап от процедурата, констатира пълно наличие и редовност на представените в Плик №1 документи, като се констатира цялостното им съответствие с критериите за подбор, поставени от Възложителя.

9. „Химтекс” ООД – оферта с вх. № 2433/15.12.2015 г., 13:45 ч.

Участникът е представил оферта за обособени позиции №№ 9, 10 и 11. Констатации на Комисията относно наличието и редовността на представените документи в Плик №1 от участника „Химтекс” ООД:

След като подробно се запозна със съдържащите се в Плик №1 документи на участника, комисията констатира:

1. Участника, съгласно чл.23 от Закона за търговския регистър и чл.56, ал.1, т.1, б ”а” от ЗОП не посочил единен идентификационен код. Комисията разпечата към настоящия момент „Актуално състояние” от Търговския регистър, и то се подписа от членовете на комисията и се приложи към останалите документите в плик №1.

2. Участника не е представил Проект на договор (**Приложение 12**) – с попълнени административни данни на участника, парафиран и подпечатан от участника съгл. т.10.16 от Документацията за участие.

3. „Химтекс” ООД не е представил Сертификат ISO 13485:2003 или еквивалентен на производителите: Карл Хехт - Германия, Панреак Кимика – Испания, съгл. Документацията за участие по т. 10.24. „Сертификати на производителя, заверени от участника с неговия печат и гриф "Вярно с оригинала": ISO 9001:2008 или еквивалентен; ISO 13485:2003 или еквивалентен”

На основание чл.68, ал.9 от ЗОП участникът следва да представи на Комисията в срок от 5 /пет/ работни дни от получаване на настоящия протокол непредставените документи по т.1 и т.2.

Комисията констатира наличие и редовност на останалите документи, представени в плик №1.

Комисията приключи днешното си заседание в 15.00 часа.

Комисията определя следващото заседание да се проведе на 29.01.2016 г. от 10:00 ч.

Настоящият протокол се състави на 19.01.2016 г. и се подписа от председателя и членовете на Комисията.

ПРЕДСЕДАТЕЛ:

ЧЛЕНОВЕ:

1.

2.

3.

4.