

Болница
ЛОЗЕНЕЦ

1407 София, ул. "Козяк" No 1

LOZENETS
Hospital

тел.: (02) 9607-223 факс.: (02) 962-4771

Исходящ от: директор проф. д-р Любомир Спасов, д.м.

Утвърждавам:
/Десислава ПенчеваЗаличено обстоятелство на
основание чл. 2 от ЗЗЛДдо Десислава Пенчева
упълномощено лице по чл.7, ал.1 от ЗОП

ДОКЛАД

№ VII -3 -40 12.10.....2020 г.

от Комисията, назначена със Заповед № VII-3-20/23.06.2020 г. на Възложителя, за провеждане на открита процедура за сключване на договор с предмет: *“Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ “Лозенец” ЕАД*”, открита с Решение № VII-3-2 / 18.05.2020г.

Уважаема г-жа Пенчева,

Комисията за провеждане на открита процедура за сключване на договор с предмет: *“Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ “Лозенец” ЕАД*”, открита с Решение № VII-3-2 / 18.05.2020г., приключи своята работа и съгласно чл. 60 от ППЗОП изготви доклад за резултатите от работата си.

I. Състав на Комисията:**Председател:** доц. д-р Ася Станчева – началник на клинична лаборатория**Членове:** Гергана Божилова – експерт в отдел „Обществени поръчки“
Григор Манчев – гл. юрисконсулт

Членовете на Комисията подписаха декларации по чл. 103, ал. 2 от ЗОП.

II. Номер и дата на заповедта за назначаване на Комисията

Комисията е назначена със Заповед № VII-3-20/23.06.2020г. на Възложителя,. Сроковете и задачите на Комисията не са изменени в хода на работата ѝ.

III. Кратко описание на работния процес:

Комисията, в пълен състав, проведе открито заседание на 23.06.2020 г. в 10.00 за отваряне на получените оферти. На заседанието на Комисията не присъстваха упълномощени представители на участниците както и представители на средствата за масово осведомяване.

Комисията, в пълен състав, проведе закрито заседание на 23.06.2020 г. и разгледа офертите в реда на тяхното постъпване, провери предоставените от участниците ЕЕДОП за съответствието им с изискванията към личното състояние и критериите за подбор. На основание чл.54, ал.7 от

ППЗОП. Комисията състави протокол за съответствието с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от Възложителя и тъй като установи липса, непълнота и несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочи в протокол и на основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал.8 от ППЗОП го изпрати на всички кандидати в деня на публикуването му в профила на купувача – 15.07.2020 г. Комисията установи, че за обособени позиции № IV - Консумативи за ротационен тромбеластограф; № V - Консумативи за анализ на урина; № VII - Реактиви за Агрегометър Multiplate /затворена с-ма/ или еквивалентни, № XXI - Контролни реактиви и реактиви за изследване в мануална техника; № XXII - Китове и консумативи за секвенатор GenomeLab™ GEXR или еквивалентни; № XXIII - Реактиви – общи; № XXIV - Тестове, съвместими с предварително наличен апарат Luminex; № XXV - Реактиви и консумативи за апарати LightCycler 480 II или еквивалентни и № XXVIII - Китове за мониториране на патогени при трансплантирани пациенти, не е подадена нито една оферта.

Комисията, в пълен състав, проведе закрито заседание на 22.07.2020 г., на което разгледа, в реда на тяхното постъпване, допълнителните ЕЕДОП на участниците и установи, че отговарят на изискванията към личното състояние и критериите за подбор.

Комисията, в пълен състав, продължи работата си в закрито заседание на 23.07.2020г и разгледа техническите предложения на допуснатите участници. Комисията констатира липси в техническото предложение на участниците:

- **"Диахем" ООД** за обособена позиция XIX - „Тест реагенти за колонно-хемаглутинационна техника, от един производител, съвместими със специализирана апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I или еквивалентни;
- **"Химтекс" ООД** за обособена позиция XI – „Пластмасови продукти за лабораторна употреба“;
- **„Елпак Лизинг“ ЕООД** за обособена позиция XIII – „Тест-реагенти за моноклонални IgM, за бърз аглутинационен тест на стъкло, от един производител“;
- **„Синмед България“ ООД** за обособена позиция XXVII – „Реактиви за наличен апарат EZ1 AdvancedXL или еквивалентни“;

Комисията констатира съществени несъответствия с изискванията на Възложителя в техническите предложения на:

- **"Химтекс" ООД** за обособена позиция III - „Затворена система за вземане на кръв“.
- **„Медимекс – Петрова“ ЕТ** за обособена позиция III - „Затворена система за вземане на кръв“.
- **„Диамед“ ООД** за обособена позиция III - „Затворена система за вземане на кръв“.
- **„Ес Жи Пи Био Дайнамикс“ ООД** за обособена позиция XXIX – „Общи реактиви за лабораторията по медицинска генетика и молекулярна биология“.

Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участниците, чийто технически предложения не отговарят на изискванията на Възложителя.

Комисията състави протокол за съответствието с изискванията към съдържанието на офертите, поставени от Възложителя и тъй като установи липса, непълнота и несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочи в протокол и на основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП го изпрати на всички кандидати в деня на публикуването му в профила на купувача – 14.09.2020г. Комисията предостави на кандидатите възможност да представят нова информация, да допълнят или да пояснят представената информация в срок до 5 /пет/ работни дни.

На 24.09.2020г. комисията в пълен състав продължи работа си на закрито заседание с разглеждането на постъпилите документи на участниците в реда на тяхното постъпване. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участниците "Диахем" ООД, „Елпак Лизинг“ ЕООД и „Синмед България“ ООД с протокол № VII-3-30/14.09.2020 г. документи. Комисията установи, че участникът "Химтекс" ООД не е представил изисканите документи и предвид посочените констатации, предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника "Химтекс" ООД от участие в процедурата.

Комисията реши отварянето на ценовите предложения на допуснатите участници да се извърши на 01.10.2020 г. в 14,00 ч. в административната сграда на МБАЛ „Лозенец“ ЕАД. Обявление за отварянето на ценовите предложения бе публикувано на 25.09.2020 г. в „Профила на купувача“ и „Новини“ в сайта на МБАЛ „Лозенец“ ЕАД.

На 01.10.2020 г. в 14,00 часа, комисията в пълен състав продължи работата си с публично заседание. Заседанието се ръководи от председателя на комисията. На заседанието на Комисията не присъстваха представители на участниците и на средствата за масово осведомяване. Комисията отвори пликите с предлагани ценови параметри на допуснатите участници по реда на подаване на офертите. При отваряне на ценовите оферти Председателят на Комисията оповести предлаганите цени. Комисията, в пълния си състав, продължи работата си в закрито заседание и разгледа ценовите предложения на участниците. Комисията установи, че ценовите предложения на допуснати участници не надхвърлят прогнозната стойност на съответната обособена позиция, която е максимално допустима, с изключение на ценовото предложение на участникът „Елта 90М“ ООД за обособена позиция № XXXIV. „Реактиви и консумативи за Лаборатория по имунология“. Комисията продължи работата си в закрито заседание и извърши оценка на допуснатите ценови предложения по обявената от Възложителя методика въз основа на критерия за възлагане „най-ниска цена“. Комисията предлага на Възложителя да сключи договор с класираните на първо място участници по съответните обособени позиции.

Всички решенията на Комисията са взети с мнозинство, няма изразени особени мнения от член на комисията.

IV. Участници в процедурата:

„Биомедика България“ ЕООД – за обособена позиция № XXVI;
"Диахем" ООД - за обособени позиции № XII и XIX;
"Химтекс" ООД - за обособени позиции № III, VIII, IX, X, XI, XXXI, XXXII и XXXIII;
"Медицинска Техника Инженеринг" ООД - за обособени позиции № III, IX и XI;
„Булмар МЛ“ ООД - за обособени позиции № II и VI;
„ГРИН БГ“ ООД – за обособена позиция № XXXII;
„Елта 90М“ ООД – за обособени позиции № I и XXXIV;
„Медимекс – Петрова“ ЕТ– за обособена позиция № III;
„Елпак Лизинг“ ЕООД – за обособени позиции № XIII, XIV, XV, XVI, XVII, XVIII и XX;
„Диамед“ ООД - за обособена позиция № III;
„Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД – за обособени позиции № XXIX, XXX и XXXII;
„Синмед България“ ООД - за обособена позиция № XXVII;

V. Действия свързани с отваряне, разглеждане и оценяване на всяка от офертите:

Комисията, в пълен състав, проведе открито заседание на 23.06.2020г. в 10.00 за отваряне на получените оферти. На заседанието на Комисията не присъстваха упълномощени представители

на участниците както и представители на средствата за масово осведомяване. Председателят и членовете на Комисията подписаха декларации по чл.103, ал.2 от ЗОП.

Комисията оповести съдържанието на всяка от офертите, констатира наличие на документи за участие в открита процедура и отделен запечатан плик с „Предлагани ценови параметри“. Трима от членовете на комисията подписаха техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“ на всяка от офертите.

Комисията в пълен състав продължи работата си на закрито заседание и разглежда предоставените от участниците ЕЕДОП и установи, че:

1. Предоставеният от участника „Биомедика България“ ЕООД ЕЕДОП е подписан с електронни подписи от Васил Делиганев и Герхард Щайнер – управители - поотделно.

Комисията констатира, че участникът „Биомедика България“ ЕООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия №IV- P-T/МИ/041, издадено на 19.09.2007 г., срок на валидност – безсрочно; Разрешение за промяна № IV-P-T/МИ/873, издадено на 03.08.2012, срок на валидност – безсрочно; Разрешение за промяна № IV-P-T/МИ/888, издадено на 24.09.2012, срок на валидност – безсрочно; Разрешение за промяна № IV-P-T/ МИ/1106, издадено на 30.07.2014, срок на валидност – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - <https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra>;

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Биомедика България“ ЕООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

2. Предоставеният от участника "Диахем" ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Николай Димитров Велчев– управител.

Комисията констатира, че участникът "Диахем" ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП с изключение на:

- Участникът е посочил в параграф "Технически съоръжения и мерки за гарантиране на качеството" от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП транспортните средства, с които разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че транспортните средства осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

- Участникът не е посочил помещение за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, в съответствие с изискванията на чл.78, ал.2 от ЗМИ в параграф "Инструменти, съоръжения или техническо оборудване" от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 201/17.12.2007г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

Търговски регистър при Агенция по вписванията

<https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника "Диахем" ООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

КОМИСИЯТА РЕШИ: На основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал. 8 от ППЗОП, изисква от участника "Диахем" ООД, в срок до 5 /пет/ работни дни от получаването на протокола, да представи нов ЕЕДОП с отстранени пропуски (декларация, че транспортните средства и помещението за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с които разполага за изпълнение на поръчката, осигуряват правилното съхранение на медицински изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ).

3. Предоставеният от участника "Химтекс" ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Даниела Методиева Велинова – управител.

Комисията констатира, че участникът "Химтекс" ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 126/16.11.2007г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Разрешение за търговия на едро с лекарствени средства - документ № IV-P-T-168/10.05.2008г. безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>

Търговски регистър при Агенция по вписванията

<https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника "Химтекс" ООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

4. Предоставеният от участника "Медицинска Техника Инженеринг" ООД ЕЕДОП е подписан с валидни електронни подписи от Йонка Христова Гетова-Христанова – управител, Славина Христанова Христанова – прокурист и Евелина Милор Станимирова - пълномощник.

Комисията констатира, че участникът "Медицинска Техника Инженеринг" ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП с изключение на:

- Участникът е посочил в параграф "Инструменти, съоръжения или техническо оборудване" от таблица В: „Технически и професионални способности”, част IV „Критерии за подбор”, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор” от ЕЕДОП транспортните средства, с които разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че транспортните средства, осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 089/23.10.2007г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата; Разрешение за промяна рег.№ IV-П-Т/МИ-617/20.10.2010г.; Разрешение за промяна рег.№ IV-П-Т/МИ-1130/11.11.2014г Разрешение за

промяна BG/WDA/MD-0083/29.11.2018г.; Обхваща всички видове медицински изделия с кодове от 01 до 15

включително; - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Търговски регистър при Агенция по вписванията -
<https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника **"Медицинска Техника Инженеринг" ООД**. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

КОМИСИЯТА РЕШИ: На основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал.8 от ППЗОП, изисква от участника **"Медицинска Техника Инженеринг" ООД**, в срок до 5 /пет/ работни дни от получаването на протокола, да представи нов ЕЕДОП с отстранени пропуски (декларация, че транспортните средства, с които разполага за изпълнение на поръчката, осигуряват правилното съхранение на медицински изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ).

5. Предоставеният от участника **„Булмар МЛ“ ООД** ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Мариела Спасова Гачевска– управител.

Комисията констатира, че участникът **„Булмар МЛ“ ООД** е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП с изключение на:

- Участникът е посочил в параграф "Технически съоръжения и мерки за гарантиране на качеството" от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП помещение за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с което разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че помещението осигурява правилното съхранение на медицинските изделия при съхранението и разпространението им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

- Участникът е посочил в параграф "Инструменти, съоръжения или техническо оборудване" от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП транспортните средства, с които разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че транспортните средства осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 108 /02.11.2007 г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Търговски регистър при Агенция по вписванията -
<https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника **„Булмар МЛ“ ООД**. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

КОМИСИЯТА РЕШИ: На основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал.8 от ППЗОП, изисква от участника **„Булмар МЛ“ ООД**, в срок до 5 /пет/ работни дни от получаването на протокола, да представи нов ЕЕДОП с отстранени пропуски (декларация, че транспортните средства и помещението за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с които разполага за изпълнение на поръчката, осигуряват правилното съхранение на медицински изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ).

6. Предоставеният от участника „ГРИН БГ“ ООД ЕЕДОП е подписан с валидни електронни подписи от Лидия Христова Николова-Праматарова – управител и Йорданка Великова Гетова - управител.

Комисията констатира, че участникът „ГРИН БГ“ ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 457/07.01.2009 г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - [https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra](https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;);

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „ГРИН БГ“ ООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

7. Предоставеният от участника „Елта 90М“ ООД ЕЕДОП е подписан с валидни електронни подписи от Теодор Замфиров – управител и съдружниците: Христо Христов, Тодор Тодоров, Зорница Петрова и Маринела Иванова.

Комисията констатира, че участникът „Елта 90М“ ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП с изключение на:

- Участникът е посочил в параграф “Технически съоръжения и мерки за гарантиране на качеството“ от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП помещение за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с което разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че помещението осигурява правилното съхранение на медицинските изделия при съхранението и разпространението им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

- Участникът е посочил в параграф “Инструменти, съоръжения или техническо оборудване“ от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП транспортните средства, с които разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че транспортните средства осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 050/20.09.2007г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- валиден сертификат ISO 9001:2015, сертификат номер BG17/871532, валиден от 27 април 2018 г. до 23 април 2021 г., издаден от SGS Bulgaria Ltd.

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - [https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra](https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;);

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Елта 90М“ ООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

КОМИСИЯТА РЕШИ: На основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал.8 от ППЗОП, изисква от участника „Елта 90М“ ООД, в срок до 5 /пет/ работни дни от получаването на протокола, да представи нов ЕЕДОП с отстранени пропуски (декларация, че транспортните

средства и помещението за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с които разполага за изпълнение на поръчката, осигуряват правилното съхранение на медицински изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ).

8. Предоставеният от участника „Медимекс – Петрова“ ЕТ ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Елка Милчева Петрова - управител.

Комисията констатира, че участникът „Медимекс – Петрова“ ЕТ е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 146/28.11.2007 г. – издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- валиден сертификат ISO 9001:2015 – внос и търговия на медицински стоки и продукти номер BG18/871692, валиден до 26.07.2021

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - <https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Медимекс – Петрова“ ЕТ. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

9. Предоставеният от участника „Елпак Лизинг“ ЕООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Пламен Антонов Калайджиев – управител.

Комисията констатира, че участникът „Елпак Лизинг“ ЕООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП с изключение на:

- Участникът е посочил в параграф “Технически съоръжения и мерки за гарантиране на качеството“ от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП помещения за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с които разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че помещенията осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при съхранението и разпространението им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

- Участникът е посочил в параграф “Инструменти, съоръжения или техническо оборудване“ от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП транспортните средства, с които разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че транспортните средства осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 279 /25.01.2008 г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - <https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши

служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

КОМИСИЯТА РЕШИ: На основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал.8 от ППЗОП, изисква от участника „Елпак Лизинг“ ЕООД, в срок до 5 /пет/ работни дни от получаването на протокола, да представи нов ЕЕДОП с отстранени пропуски (декларация, че транспортните средства и помещението за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с които разполага за изпълнение на поръчката, осигуряват правилното съхранение на медицински изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ).

10. Предоставеният от участника „Диамед“ ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Димитър Маринов Маринчев и Марио Тръпков Танев – управители заедно и по отделно.

Комисията констатира, че участникът „Диамед“ ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 085 /19.10.2007 г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- сертификат ISO 9001:2015, издаден на .02.08.2018г. с номер 10113894 и валиден до 28.07.2020г.

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - <https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Диамед“ ООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

11. Предоставеният от участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Валентин Любомиров Николов – управител.

Комисията констатира, че участникът „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП с изключение на:

- Участникът е посочил в параграф “Технически съоръжения и мерки за гарантиране на качеството“ от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП помещения за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с които разполага за изпълнение на поръчката, но не е декларирал, че помещенията осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при съхранението и разпространението им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

- Участникът не е посочил в параграф “Инструменти, съоръжения или техническо оборудване“ от таблица В: „Технически и професионални способности“, част IV „Критерии за подбор“, Раздел „Общо указание за всички критерии за подбор“ от ЕЕДОП транспортните средства, с които разполага за изпълнение на поръчката и не е декларирал, че транспортните средства осигуряват правилното съхранение на медицинските изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ 323 /18.03.2008 г. – безсрочно, издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Сертификат EN ISO 9001:2015 на Ес Джи Пи Био Динамикс ООД, № 366BGQS, с обхват – Маркетинг и продажби на медицински изделия и медицинска апаратура. Следпродажбено обслужване на медицинска апаратура. Издаден от Eurocert на 22.12.2017г. Валиден до 21.12.2020г.

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - <https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra;>

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

КОМИСИЯТА РЕШИ: На основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал.8 от ППЗОП, изисква от участника „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД, в срок до 5 /пет/ работни дни от получаването на протокола, да представи нов ЕЕДОП с отстранени пропуски (декларация, че транспортните средства и помещението за съхранение и търговия на едро с медицински изделия/консумативи, с които разполага за изпълнение на поръчката, осигуряват правилното съхранение на медицински изделия при разпространението и транспортирането им, в съответствие с изискванията на чл. 78, ал. 2 от ЗМИ).

12. Предоставеният от участника „Синмед България“ ООД ЕЕДОП не е подписан с валиден електронен подпис. Комисията констатира, че участникът „Синмед България“ ООД е подал непопълнен ЕЕДОП .

КОМИСИЯТА РЕШИ: На основание чл. 104, ал. 4 от ЗОП, във вр. с чл. 54, ал.8 от ППЗОП, изисква от участника „Синмед България“ ООД, в срок до 5 /пет/ работни дни от получаването на протокола, да представи нов ЕЕДОП с отстранени пропуски.

Комисията предлага на възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП за:

- обособена позиция № IV - Консумативи за ротационен тромбеластограф;
- обособена позиция № V - Консумативи за анализ на урина;
- обособена позиция № VII - Реактиви за Агрегометър Multiplate /затворена с-ма/ или еквивалентни;
- обособена позиция № XXI - Контролни реактиви и реактиви за изследване в мануална техника;
- обособена позиция № XXII - Китове и консумативи за секвенатор GenomeLab™ GEXP или еквивалентни;
- обособена позиция № XXIII - Реактиви – общи;
- обособена позиция № XXIV - Тестове, съвместими с предварително наличен апарат Luminex;
- обособена позиция № XXV - Реактиви и консумативи за апарати LightCycler 480 II или еквивалентни;
- обособена позиция № XXVIII - Китове за мониториране на патогени при трансплантирани пациенти.

Мотиви: Не е подадена нито една оферта.

На 22.07.2020 г. комисията в пълен състав продължи работа си на закрито заседание с разглеждането на постъпилите документи на участниците в реда на тяхното постъпване:

1. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участника "Медицинска Техника Инженеринг" ООД с протокол № VII-3-22/15.07.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилия ЕЕДОП с писмо с входящ № VII-3-23/17.07.20 г. и установи, че участникът "Медицинска Техника Инженеринг" ООД е представил нов ЕЕДОП с отстранени пропуски. Предоставеният от участника "Медицинска Техника Инженеринг" ООД ЕЕДОП е подписан с валидни електронни подписи от Йонка Христова Гетова-Христанова – управител, Славина Христанова Христанова – прокурист и Евелина Милор Станимирова - пълномощник.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска "Медицинска Техника Инженеринг" ООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *"Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД* за обособени позиции № III, IX и XI.

2. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участника „Булмар МЛ“ ООД с протокол № VII-3-22/15.07.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилия ЕЕДОП с писмо с входящ № VII-3-24/17.07.20 г. и установи, че участникът „Булмар МЛ“ ООД е представил нов ЕЕДОП с отстранени пропуски. Предоставеният от участника „Булмар МЛ“ ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Мариела Спасова Гачевска– управител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска „Булмар МЛ“ ООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *"Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД* за обособени позиции № II и VI.

3. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участника "Диахем" ООД с протокол № VII-3-22/15.07.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилия ЕЕДОП с писмо с входящ № VII-3-25/17.07.20 г. и установи, че участникът "Диахем" ООД е представил нов ЕЕДОП с отстранени пропуски. Предоставеният от участника "Диахем" ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Николай Димитров Велчев– управител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска "Диахем" ООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *"Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД* за обособени позиции № XII и XIX.

4. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участника „Елпак Лизинг“ ЕООД с протокол № VII-3-22/15.07.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилия ЕЕДОП с писмо с входящ № VII-3-26/17.07.20 г. и установи, че участникът „Елпак Лизинг“ ЕООД е представил нов ЕЕДОП с отстранени пропуски. Предоставеният от участника „Елпак Лизинг“ ЕООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Пламен Антонов Калайджиев – управител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска „Елпак Лизинг“ ЕООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *"Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология*

и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД за обособени позиции № XIII, XIV, XV, XVI, XVII, XVIII и XX.

5. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участника „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД с протокол № VII-3-22/15.07.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилия ЕЕДОП с писмо с входящ № VII-3-27/20.07.20 г. и установи, че участникът „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД е представил нов ЕЕДОП с отстранени пропуски. Предоставеният от участника „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Валентин Любомиров Николов – управител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *“Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ “Лозенец” ЕАД за обособени позиции № XXIX, XXX и XXXII.*

6. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участника „Синмед България“ ООД с протокол № VII-3-22/15.07.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилия ЕЕДОП с писмо с входящ № VII-3-28/21.07.20 г. и установи, че участникът „Синмед България“ ООД е представил нов ЕЕДОП с отстранени пропуски. Предоставеният от участника „Синмед България“ ООД ЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Йорданка Владимирова Бичева – управител, Север Габриел Ватаман и Валентин Бусуиок.

Комисията констатира, че участникът „Синмед България“ ООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения ЕЕДОП.

Комисията извърши проверка по декларираните обстоятелства в ЕЕДОП, за които е участникът е посочил, че е достъпна безплатна информация за органите от съответната база данни в държавата - членка на ЕС, а именно:

- Разрешително за търговия на едро с медицински изделия № BG/WDA/MD-0051 от 07/08/2018 издадено от Изпълнителна агенция по лекарствата - <http://www.bda.bg/bg/>;

- Търговски регистър при Агенция по вписванията - <https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/ActiveCondition.ra>;

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Синмед България“ ООД. На основание чл. 23, ал. 4 от Закон за Търговския регистър, Комисията извърши служебна проверка за липсата на вписани обстоятелства – Несъстоятелност и Ликвидация и приложи разпечатка от извършената проверка.

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска „Синмед България“ ООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *“Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ “Лозенец” ЕАД за обособена позиция № XXVII.*

7. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изисканите от участника „Елта 90М“ ООД с протокол № VII-3-22/15.07.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилия ЕЕДОП с писмо с входящ № VII-3-29/22.07.20 г. и установи, че участникът „Елта 90М“ ООД е представил нов ЕЕДОП с

отстранени пропуски. Предоставеният от участника „Елта 90М“ ООД ЕЕДОП е подписан с валидни електронни подписи от Теодор Замфиров – управител и съдружниците: Христо Христов, Тодор Тодоров, Зорница Петрова и Маринела Иванова.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска „Елта 90М“ ООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *“Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ “Лозенец” ЕАД за обособени позиции № I и XXXIV.*

На 23.07.2020г. Комисията продължи своята работа на закрито заседание и разгледа техническите предложения на допуснатите участници в реда на подаване на офертите, и като ги съпостави с изискванията на Възложителя, заложи в техническата спецификация установи, че:

1. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Биомедика България“ ЕООД за обособена позиция № XXVI. „Тестове за HLA типизиране с PCR амплификация и последващ микросферов анализ с апарат Luminex или еквивалентни“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
2. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Диахем" ООД за обособена позиция № XII. „Реактиви за кръстосано типизиране на кръвна група по системата АВО“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
3. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Диахем" ООД за обособена позиция № XIX - „Тест реагенти за колонно-хемаглутинационна техника, от един производител, съвместими със специализирана апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I или еквивалентни“ не е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя. Комисията констатира липса на превод на документ от производителя за съвместимост на офертираните реактиви със специализираната апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I. Английската версия няма подпис и печат от упълномощен представител.

Комисията РЕШИ:

На основание т. 1.1.1, 1.1.2. и 1.1.3., Раздел V от Документацията за участие и на основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП, да изиска в срок до 5 /пет/ работни дни участникът "Диахем" ООД да предостави допълнително посочените документи. Предоставянето им няма да доведе до промени в Техническото и ценовото предложение.

4. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № III - „Затворена система за вземане на кръв“ не е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата за номенклатури № 3 и 14 не съответства на изискванията заложи в техническата спецификация от Възложителя, свързани с наличието на гел. Комисията констатира липса на сертификати за качество за всички номенклатури с изключение на номенклатура № 21 и CE маркировка.

Комисията РЕШИ:

Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника "Химтекс" ООД от открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *“Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна*

хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД за обособена позиция III - „Затворена система за вземане на кръв“.

5. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № VIII - „Лабораторни реактиви“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
6. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № IX – „Различни медицински уреди и изделия“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
7. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № X – „Стъклени изделия с лабораторна употреба“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
8. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № XI – „Пластмасови продукти за лабораторна употреба“ не е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че липсват сертификати за качество за номенклатури № 2,3,5,6,8,9,10,11,12,13,14,15,18,19 23, епруветки от номенклатури № 2,3,5 и 6; липсва декларация за съответствие за номенклатури № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 26,27,28, 3 (Микроепруветка с капачка тип Бекман, 0,25 мл) ; не са представени СЕ маркировки за предложените консумативи.
Комисията РЕШИ:
На основание чл. 104,ал. 5 от ЗОП, да изиска в срок до 5 /пет/ работни дни участникът "Химтекс" ООД да предостави допълнително посочените документи. Предоставянето им няма да доведе до промени в Техническото и ценовото предложение.
9. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № XXXI. „Консумативи за цитогенетичен и молекулярно цитогенетичен анализ“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
10. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № XXXII. – „Други консумативи за молекулярна генетика“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
11. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Химтекс" ООД за обособена позиция № XXXIII– „Хистотека за парафинови блокчета и микроскопски препарати“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
12. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Медицинска Техника Инженеринг" ООД за обособена позиция № III – „Затворена система за вземане на кръв“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
13. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Медицинска Техника Инженеринг" ООД за обособена позиция № IX – „Различни медицински уреди и изделия“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.

14. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на "Медицинска Техника Инженеринг" ООД за обособена позиция № XI – „Пластмасови продукти за лабораторна употреба“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
15. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Булмар МЛ“ ООД за обособена позиция № II – „Реактиви за кръвен анализ“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
16. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Булмар МЛ“ ООД за обособена позиция № VI – „Консумативи и реактиви за „ARCHITECT ci 8200“ - апарат за изследване на хормони, метаболизъм, микроелементи, молекулярно - биологични показатели, спешна диагностика на сърдечни маркери и други допълнителни тестове или еквивалентни“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
17. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „ГРИН БГ“ ООД за обособена позиция № XXXII - „Други консумативи за молекулярна генетика“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
18. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Елта 90М“ ООД за обособена позиция № I – „Химически реактиви“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
19. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Елта 90М“ ООД за обособена позиция № XXXIV– „Консумативи за лаборатория по имунология“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
20. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Медимекс – Петрова“ ЕТ за обособена позиция № III - „Затворена система за вземане на кръв“ не е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя. Комисията констатира, че липсват декларации за съответствие и СЕ маркировка за номенклатури № 9,10,11,12, 21, както и че за номенклатура № 11 не е посочен каталожен номер и оферираният консуматив не присъства в брошурите, приложени в офертата.
Комисията РЕШИ:
Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника „Медимекс – Петрова“ ЕТ от откритата процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ „Лозенец“ ЕАД* за обособена позиция III - „Затворена система за вземане на кръв“.
21. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция № XIII – „Тест-реагенти за моноклонални IgM, за бърз аглутинационен тест на стъкло, от един производител“ не е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи липса на декларация за съответствие на оферираните медицински изделия, в съответствие с изискванията на чл.14 от ЗМИ за номенклатура №11, както и нанесена "СЕ" маркировка, в съответствие с изискванията на чл.15 от ЗМИ за номенклатури № 7, 9,10,11.

Комисията РЕШИ:

На основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП, да изиска в срок до 5 /пет/ работни дни участникът „Елпак Лизинг“ ЕООД да предостави допълнително посочените документи. Предоставянето им няма да доведе до промени в Техническото и ценовото предложение.

22. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция № XIV – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система Kidd, от един производител“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на Възложителя.
23. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XV – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система Duffy, от един производител“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.
24. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XVI – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система MNS, от един производител“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.
25. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XVII – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппови системи Lewis и Р, от един производител“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.
26. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XVIII – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система Luthera, от един производител“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.
27. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XX – „Поликлонални човешки тест реактиви“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.
28. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Диамед“ ООД за обособена позиция III – „Затворена система за вземане на кръв“ не е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в техническото предложение на участника по номенклатура №10 е предложен продукт, идентичен с номенклатура № 11. Комисията констатира, че предложеният продукт за номенклатура № 10 не отговаря на изискванията на Възложителя за наличие на предпазител. Комисията установи, че липсва декларация за съответствие на оферираните медицински изделия, съгласно изискванията на чл.14 от ЗМИ за номенклатури № 1, 19 и 21; както и СЕ маркировка за номенклатури № 1, 15, 19 и 21.

Комисията РЕШИ:

Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника „Диамед“ ООД от открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ „Лозенец“ ЕАД*” за обособена позиция III - „Затворена система за вземане на кръв“.

29. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД за обособена позиция XXIX – „Общи реактиви за лабораторията по медицинска генетика и молекулярна биология“ не е изготвено в съответствие с изискванията

на техническата спецификация и изискванията на възложителя. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в техническото предложение на участника по номенклатура №1 не се съдържа Фитохемаглутинин (Phyto P). Комисията установи, че липсват сертификати за качество и декларация за съответствие на оферирания медицински изделия, в съответствие с изискванията на чл.14 от ЗМИ за номенклатури № 1 и 2.

Комисията РЕШИ:

Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД от открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ „Лозенец“ ЕАД ”* за обособена позиция XXIX – „Общи реактиви за лабораторията по медицинска генетика и молекулярна биология“.

30. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД за обособена позиция XXX – „Реактиви за ДНК анализ - моногенни болести“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

31. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД за обособена позиция XXXII – „Други консумативи за молекулярна генетика“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

32. Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Синмед България“ ООД за обособена позиция XXVII – „Реактиви за наличен апарат EZ1 AdvancedXL или еквивалентни“ не е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи липса на сертификати за качество и декларация за съответствие на оферирания медицински изделия, в съответствие с изискванията на чл.14 от ЗМИ, както и нанесена "СЕ" маркировка, в съответствие с изискванията на чл.15 от ЗМИ.

Комисията РЕШИ:

На основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП, да изиска в срок до 5 /пет/ работни дни участникът „Синмед България“ ООД да предостави допълнително посочените документи. Предоставянето им няма да доведе до промени в Техническото и ценовото предложение.

На основание чл.54, ал.7 от ППЗОП Комисията състави протокол за съответствието с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от Възложителя и тъй като установи липса, непълнота и несъответствие на информацията, включително нередовност или фактическа грешка, или несъответствие с изискванията към личното състояние или критериите за подбор, комисията ги посочи в протокол и на основание чл.54, ал.8 от ППЗОП го изпрати на всички кандидати в деня на публикуването му в профила на купувача – 14.09.2020 г..

На 24.09.2020г. комисията, в пълен състав, продължи работа си с разглеждането на постъпилите документи на участниците. Комисията установи, че в указания срок са постъпили изискваните от участниците документи. Комисията разгледа постъпилите документи на участниците в реда на тяхното постъпване:

1. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изискваните от участника "Диахем" ООД с протокол № VII-3-30/14.09.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилите документи с писмо с входящ № VII-3-31/16.09.2020 г. и установи, че участникът "Диахем" ООД е представил превод на

документ от производителя за съвместимост на оферираните реактиви със специализираната апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I. Постъпилото писмо от участника "Диахем" ООД е подписано от Николай Велчев – управител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска "Диахем" ООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *"Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД*, за обособена позиция XIX - „Тест реагенти за колонно-хеаглутинационна техника, от един производител, съвместими със специализирана апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I или еквивалентни“.

2. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изискваните от участника „Синмед България“ ООД с протокол № VII-3-30/14.09.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилите документи с писмо с входящ № VII-3-32/17.09.2020 г. и установи, че участникът „Синмед България“ ООД е представил сертификати за качество и декларация за съответствие на оферираните медицински изделия, в съответствие с изискванията на чл.14 от ЗМИ, както и нанесена "СЕ" маркировка, в съответствие с изискванията на чл.15 от ЗМИ Постъпилото писмо от участника „Синмед България“ ООД е подписано от Йорданка Бичева – упълномощен представител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска „Синмед България“ за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *"Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД*, за обособена позиция XXVII – „Реактиви за наличен апарат EZ1 AdvancedXL или еквивалентни“.

3. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изискваните от участника "Химтекс" ООД с протокол № VII-3-30/14.09.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилите документи с писмо с входящ № VII-3-33/18.09.2020 г. и установи, че участникът "Химтекс" ООД не е представил сертификати за качество за номенклатури № 2, 18 и 19; декларации за съответствие и СЕ маркировки за номенклатури № 1, 2, 6, 10, 11, 13, 18 и 19 оферираните консумативи. Постъпилото писмо от участника "Химтекс" ООД е подписано от Даниела Велинова – управител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника "Химтекс" ООД от открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *"Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ "Лозенец" ЕАД*, за обособена позиция XI – „Пластмасови продукти за лабораторна употреба“.

4. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че в указания срок са постъпили изискваните от участника „Елпак Лизинг“ ЕООД с протокол № VII-3-30/14.09.2020 г. документи.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилите документи с писмо с входящ № VII-3-34/21.09.2020 г. и установи, че участникът „Елпак Лизинг“ ЕООД е представил декларации за съответствие и СЕ маркировки за оферираните консумативи. Постъпилото писмо от участника „Елпак Лизинг“ ЕООД е подписано от Пламен Калайджиев – управител.

КОМИСИЯТА РЕШИ:

Допуска „Елпак Лизинг“ ЕООД за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: *„Доставка на реактиви и консумативи за Клинична лаборатория, Отделение по Клинична патология, Отделение по трансфузионна хематология и Лаборатория по медицинска генетика и молекулярна биология в МБАЛ „Лозенец“ ЕАД, за обособена позиция XIII – „Тест-реагенти за моноклонални IgM, за бърз аглутинационен тест на стъкло, от един производител“.*

Комисията реши отварянето на ценовите предложения на допуснатите участници да се извърши на 01.10.2020 г. в 14.00 ч. в административната сграда на МБАЛ „Лозенец“ ЕАД. Обявление за отварянето на ценовите предложения бе публикувано на 25.09.2020 г. в „Профила на купувача“ и „Новини“ в сайта на МБАЛ „Лозенец“ ЕАД.

На 01.10.2020 г. в 14.00 часа, комисията в пълен състав продължи работата си с публично заседание. Заседанието се ръководи от председателя на комисията.

На заседанието на Комисията не присъстваха представители на участниците и на средствата за масово осведомяване.

Комисията отвори пликите с предлагани ценови параметри на допуснатите участници по реда на подаване на офертите. При отваряне на ценовите оферти Председателят на Комисията оповести предлаганите цени.

Комисията, в пълния си състав, продължи работата си в закрито заседание и разгледа ценовите предложения на участниците.

Комисията установи, че ценовите предложения на допуснати участници не надхвърлят прогнозната стойност на съответната обособена позиция, която е максимално допустима, с изключение на ценовото предложение на участникът „Елта 90М“ ООД за обособена позиция № XXXIV. „Реактиви и консумативи за Лаборатория по имунология“. Комисията предлага на възложителя да отстрани участника от участие в процедурата на основание т. 1.4.5 от Раздел I Предмет на обществената поръчка от документацията.

Комисията разгледа ценовите предложения на допуснатите участници и на основание чл. 72, ал. 1 от ЗОП, извърши проверка за наличие на предложение с повече от 20 на сто по-благоприятно от средната стойност на предложенията на останалите участници по показателя за оценка – „най-ниска цена“. Комисията установи, че са налични обстоятелствата по чл. 72, ал. 1 от ЗОП в следните случаи:

- ценовото предложение на участника **„Химтекс“ ООД** за обособена позиция Обособена позиция XXXII. Други консумативи за молекулярна генетика е по-благоприятно с повече от 20 на сто от средната стойност на предложенията на останалите участници;
- ценовото предложение на участника **„ГРИН БГ“ ООД** за обособена позиция Обособена позиция XXXII. Други консумативи за молекулярна генетика е по-благоприятно с повече от 20 на сто от средната стойност на предложенията на останалите участници;

На основание по чл. 72, ал. 1 от ЗОП, Комисията изисква от участниците да представят в 5-дневен срок от получаване на искането подробна писмена обосновка за начина на образуването на ценовото си предложение.

На 12.10.2020 г. комисията в пълен състав продължи работата си в закрито заседание. Комисията установи, че в указания срок е постъпила изисканата по чл. 72, ал. 1 от ЗОП от участника **„ГРИН БГ“ ООД** с писмо № VII-3-37/07.10.2020 г. писмена обосновка.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилата с входящ VII-3-37/07.10.2020 г. писмена обосновка. Получената обосновка се отнася до обстоятелства по чл. 72, ал. 2, т. 1 и 2 от ЗОП, а именно:

- „ГРИН БГ“ ООД закупува предлаганите медицински изделия на изгодни цени от производителя, в качеството си на негов оторизиран представител.

- В следствие на дългогодишното си партньорство с производителите „ГРИН БГ“ ООД се ползва с преференциални цени за транспортни разходи и икономични опаковки на предлаганите продукти.

- Количествата, заложи от Възложителя и сключването на договор за многократни доставки предполагат по - изгодно ценово предложение от страна на „ГРИН БГ“ ООД.

Комисията оцени получената обосновка по отношение на нейната пълнота и обективност относно обстоятелствата по чл. 72, ал. 2, т. 1 и 2 от ЗОП, на които се позовава участникът. Комисията реши, че представените доказателства са достатъчни, за да обосноват предложената цена и прие обосновката на участника „ГРИН БГ“ ООД.

Комисията установи, че в указания срок е постъпила изисканата по чл. 72, ал. 1 от ЗОП от участника "Химтекс" ООД с писмо № VII-3-38/08.10.2020 г. писмена обосновка.

КОМИСИЯТА пристъпи към разглеждане на постъпилата с входящ VII-3-38/08.10.2020 г. писмена обосновка. Получената обосновка се отнася до обстоятелства по чл. 72, ал. 2, т. 1 и 2 от ЗОП, а именно:

- Използването на собствени транспортни средства и логистика при изпълнението на доставките и доброто планиране и организация от страна на "Химтекс" ООД на международния и вътрешен транспорт, както и дългогодишното сътрудничество с утвърдени транспортни фирми запазва по-ниските разходи за транспорт.

- "Химтекс" ООД е дългогодишен партньор и дистрибутор за България на производителя, на това основание получава големи отстъпки от заводските цени.

- "Химтекс" ООД закупува в големи количества стока директно от производителя, които му гарантират допълнителни отстъпки в цените.

Комисията оцени получената обосновка по отношение на нейната пълнота и обективност относно обстоятелствата по чл. 72, ал. 2, т. 1 и 2 от ЗОП, на които се позовава участникът. Комисията реши, че представените доказателства са достатъчни, за да обосноват предложената цена и прие обосновката на участника "Химтекс" ООД.

Комисията извърши оценка на допуснатите ценови предложения по обявената от Възложителя методика въз основа на критерия за възлагане „най-ниска цена“ .

Комисията нанесе резултатите от оценяването в таблици Приложение № 1, неразделна част от настоящия протокол.

Комисията извърши класиране по обособени позиции.

VI. Класиране на участниците:

Комисията извърши класиране по обособени позиции, както следва:

по Обособена позиция I: Химически реактиви:

на първо място се класира участникът „Елта90М“ ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция II: Реактиви за кръвен анализ:

на първо място се класира участникът „Булмар МЛ"ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция III: Затворена система за вземане на кръв:

на първо място се класира участникът „Медицинска Техника Инженеринг"ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция VI: Консумативи и реактиви за „ARCHITECT ci 8200” - апарат за изследване на хормони, метаболизъм, микроелементи, молекулярно - биологични показатели, спешна диагностика на сърдечни маркери и други допълнителни тестове или еквивалентни: на първо място се класира участникът „Булмар МЛ” ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция VIII: Лабораторни реактиви:
на първо място се класира участникът „Химтекс” ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция IX: Различни медицински уреди и изделия:
на първо място се класира участникът „Медицинска Техника Инженеринг” ООД със 100.00 точки;
на второ място се класира участникът „Химтекс” ООД със 84.67 точки;

по Обособена позиция X: Стъклени изделия с лабораторна употреба:
на първо място се класира участникът „Химтекс” ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XI: Пластмасови продукти за лабораторна употреба:
на първо място се класира участникът „Медицинска Техника Инженеринг” ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XII: Реактиви за кръстосано типизиране на кръвна група по системата АВО:
на първо място се класира участникът „ДиаХем” ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XIII: Тест-реагенти за моноклонални IgM, за бърз аглутинационен тест на стъкло, от един производител:
на първо място се класира участникът „Елпак-Лизинг“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XIV: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система Kidd, от един производител:
на първо място се класира участникът „Елпак-Лизинг“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XV: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система Duffy, от един производител:
на първо място се класира участникът „Елпак-Лизинг“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XVI: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система MNS, от един производител:
на първо място се класира участникът „Елпак-Лизинг“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XVII: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупови системи Lewis и P, от един производител:
на първо място се класира участникът „Елпак-Лизинг“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XVIII: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система Luthera, от един производител:
на първо място се класира участникът „Елпак-Лизинг“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XIX: Тест реагенти за колонно-хемаглутинационна техника, от един производител, съвместими със специализирана апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I или еквивалентни:
на първо място се класира участникът „ДиаХем” ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XX: Поликлонални човешки тест реактиви:
на първо място се класира участникът „Елпак-Лизинг“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XXVI: Тестове за HLA типизиране с PCR амплификация и последващ микросферов анализ с апарат Lumineх или еквивалентни:
на първо място се класира участникът „Биомедика България“ ЕООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XXVII: Реактиви за наличен апарат EZ1 AdvancedXL или еквивалентни:
на първо място се класира участникът „Синмед България“ ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XXX: Реактиви за ДНК анализ - моногенни болести:
на първо място се класира участникът „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XXXI: Консумативи за цитогенетичен и молекулярно цитогенетичен анализ:
на първо място се класира участникът "Химтекс" ООД със 100.00 точки;

по Обособена позиция XXXII: Други консумативи за молекулярна генетика:
на първо място се класира участникът "Химтекс" ООД със 100.00 точки;
на второ място се класира участникът „ГРИН БГ“ ООД с 64.15 точки;
на трето място се класира участникът „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД с 13.61 точки;

по Обособена позиция XXXIII: Хистотека за парафинови блокчета и микроскопски препарати:
на първо място се класира участникът "Химтекс" ООД със 100.00 точки;

VII. Мотиви за допускане или отстраняване на всеки участник:

1. Мотиви за допускане на участника „Биомедика България“ ЕООД за обособена позиция XXVI. *Тестове за HLA типизиране с PCR амплификация и последващ микросферов анализ с апарат Lumineх или еквивалентни:*

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

2. Мотиви за допускане на участника "Диахем" ООД за обособена позиция XII – „*Реактиви за кръстосано типизиране на кръвна група по системата ABO*“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

3. Мотиви за допускане на участника "Диахем" ООД за обособена позиция XIX – „*Тест реагенти за колонно-хемаглутинационна техника, от един производител, съвместими със специализирана апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I или еквивалентни*“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на

изискванията на Възложителя заложени в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

4. Мотиви за отстраняване на участника "Химтекс" ООД за обособена позиция III – *„Затворена система за вземане на кръв“:*

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта не отговаря на изискванията на Възложителя заложени в Техническата спецификация - офертата за номенклатури № 3 и 14 не съответства на изискванията заложени в техническата спецификация от Възложителя, свързани с наличието на гел. Комисията констатира липса на сертификати за качество за всички номенклатури с изключение на номенклатура № 21 и СЕ маркировка.

5. Мотиви за допускане на участника "Химтекс" ООД за обособена позиция VIII - *„Лабораторни реактиви“:*

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложени в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

6. Мотиви за допускане на участника "Химтекс" ООД за обособена позиция IX - *„Различни медицински уреди и изделия“:*

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложени в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

7. Мотиви за допускане на участника "Химтекс" ООД за обособена позиция X - *„Стъклени изделия с лабораторна употреба“:*

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложени в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

8. Мотиви за отстраняване на участника "Химтекс" ООД за обособена позиция XI - *„Пластмасови продукти за лабораторна употреба“:*

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът не отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложени в Техническата спецификация - участникът "Химтекс" ООД не е представил сертификати за качество за номенклатури № 2, 18 и 19; декларации за съответствие и СЕ маркировки за номенклатури № 1, 2, 6, 10, 11, 13, 18 и 19 офертираните консумативи.

9. Мотиви за допускане на участника "Химтекс" ООД за обособена позиция XXXI - *„Консумативи за цитогенетичен и молекулярно цитогенетичен анализ“:*

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на

изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

10. Мотиви за допускане на участника **"Химтекс" ООД** за обособена позиция XXXII – *„Други консумативи за молекулярна генетика“*:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

11. Мотиви за допускане на участника **"Химтекс" ООД** за обособена позиция XXXIII – *„Хистотека за парафинови блокчета и микроскопски препарати“*:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

12. Мотиви за допускане на участника **"Медицинска Техника Инженеринг" ООД** за обособена позиция III – *„Затворена система за вземане на кръв“*:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

13. Мотиви за допускане на участника **"Медицинска Техника Инженеринг" ООД** за обособена позиция IX – *„Различни медицински уреди и изделия“*:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

14. Мотиви за допускане на участника **"Медицинска Техника Инженеринг" ООД** за обособена позиция XI – *„Пластмасови продукти за лабораторна употреба“*:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

15. Мотиви за допускане на участника **„Булмар МЛ“ ООД** за обособена позиция II – *„Реактиви за кръвен анализ“*:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

16. Мотиви за допускане на участника „Булмар МЛ“ ООД за обособена позиция VI – „Консумативи и реактиви за „ARCHITECT ci 8200“ - апарат за изследване на хормони, метаболизъм, микроелементи, молекулярно - биологични показатели, спешна диагностика на сърдечни маркери и други допълнителни тестове или еквивалентни”:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

17. Мотиви за допускане на участника „ГРИН БГ“ ООД за обособена позиция XXXII – „Други консумативи за молекулярна генетика”:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

18. Мотиви за допускане на участника „Елта 90М“ ООД за обособена позиция I – „Химически реактиви”:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

19. Мотиви за отстраняване на участника „Елта 90М“ ООД за обособена позиция XXXIV – „Консумативи за лаборатория по имунология”:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация, предложената цена надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

20. Мотиви за отстраняване на участника „Медимекс – Петрова“ ЕТ за обособена позиция III – „Затворена система за вземане на кръв”:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта не отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация - Комисията констатира, че липсват декларации за съответствие и СЕ маркировка за номенклатури № 9,10,11,12, 21, както и че за номенклатура № 11 не е посочен каталожен номер и оферираният консуматив не присъства в брошурите, приложени в офертата.

21. Мотиви за допускане на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XIII – „Тест-реагенти за моноклонални IgM, за бърз аглутинационен тест на стъкло, от един производител”:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

22. Мотиви за допускане на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XIV – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система Kidd, от един производител“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложен в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

23. Мотиви за допускане на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XV – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система Duffy, от един производител“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложен в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

24. Мотиви за допускане на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XVI – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система MNS, от един производител“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложен в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

25. Мотиви за допускане на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XVII – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппови системи Lewis и P, от един производител“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложен в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

26. Мотиви за допускане на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XVIII – „Тест реагенти за типизиране на кръвнотгруппова система Luthera, от един производител“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложен в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

27. Мотиви за допускане на участника „Елпак Лизинг“ ЕООД за обособена позиция XX – „Поликлонални човешки тест реактиви“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложен в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

28. Мотиви за отстраняване на участника „Диамед“ ООД за обособена позиция III – „Затворена система за вземане на кръв“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта не отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация - в техническото предложение на участника по номенклатура №10 е предложен продукт, идентичен с номенклатура № 11. Комисията констатира, че предложеният продукт за номенклатура № 10 не отговаря на изискванията на Възложителя за наличие на предпазител. Комисията установи, че липсва декларация за съответствие на оферираниите медицински изделия, съгласно изискванията на чл.14 от ЗМИ за номенклатури № 1, 19 и 21; както и СЕ маркировка за номенклатури № 1, 15, 19 и 21.

29. Мотиви за отстраняване на участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД за обособена позиция XXIX – „Общи реактиви за лабораторията по медицинска генетика и молекулярна биология“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта не отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация - в техническото предложение на участника по номенклатура №1 не се съдържа Фитохемаглутинин (Phyto P). Комисията установи, че липсват сертификати за качество и декларация за съответствие на оферираниите медицински изделия, в съответствие с изискванията на чл.14 от ЗМИ за номенклатури № 1 и 2.

30. Мотиви за допускане на участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД за обособена позиция XXX – „Реактиви за ДНК анализ - моногенни болести“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

31. Мотиви за допускане на участника „Ес Джи Пи Био Дайнамикс“ ООД за обособена позиция XXXII. – „Други консумативи за молекулярна генетика“:

За участника не са налице основанията за отстраняване по чл. 54 ал. 1 от ЗОП и посочените от възложителя обстоятелства по чл. 55 ал. 1 от ЗОП, възникнали преди или по време на процедурата. Участникът отговаря на критериите за подбор, представената оферта отговаря на изискванията на Възложителя заложи в Техническата спецификация и предложената цена не надхвърля прогнозната стойност на съответната обособена позиция.

VIII. Предложение за сключване на договор с класирания на първо място участник

Комисията предлага на Възложителя да сключи договор с класираните на първо място участници, по обособени позиции, както следва:

по Обособена позиция I: Химически реактиви – с участника „Елта90М“ ООД;

по Обособена позиция II: Реактиви за кръвен анализ – с участника „Булмар МЛ" ООД

по Обособена позиция III: Затворена система за вземане на кръв – с участника „Медицинска Техника Инженеринг" ООД;

по Обособена позиция VI: Консумативи и реактиви за „ARCHITECT ci 8200” - апарат за изследване на хормони, метаболизъм, микроелементи, молекулярно - биологични показатели, спешна диагностика на сърдечни маркери и други допълнителни тестове или еквивалентни – с участника „Булмар МЛ”ООД;

по Обособена позиция VIII: Лабораторни реактиви – с участника „Химтекс” ООД;

по Обособена позиция IX: Различни медицински уреди и изделия – с участника „Медицинска Техника Инженеринг”ООД;

по Обособена позиция X: Стъклени изделия с лабораторна употреба – с участника „Химтекс” ООД;

по Обособена позиция XI: Пластмасови продукти за лабораторна употреба – с участника "Медицинска Техника Инженеринг" ООД;

по Обособена позиция XII: Реактиви за кръстосано типизиране на кръвна група по системата АВО – с участника „ДиаХем” ООД;

по Обособена позиция XIII: Тест-реагенти за моноклонални IgM, за бърз аглутинационен тест на стъкло, от един производител - с участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД;

по Обособена позиция XIV: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система Kidd, от един производител – с участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД;

по Обособена позиция XV: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система Duffy, от един производител – с участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД;

по Обособена позиция XVI: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система MNS, от един производител – с участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД;

по Обособена позиция XVII: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупови системи Lewis и P, от един производител – с участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД;

по Обособена позиция XVIII: Тест реагенти за типизиране на кръвнотрупова система Luthera, от един производител – с участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД;

по Обособена позиция XIX: Тест реагенти за колонно-хемаглутинационна техника, от един производител, съвместими със специализирана апаратура за колонно-аглутинационна техника: DiaMed Centrifuge 12 S II, DiaMed Incubator 37 S I или еквивалентни – с участника „ДиаХем” ООД;

по Обособена позиция XX: Поликлонални човешки тест реактиви – с участника „Елпак-Лизинг“ ЕООД;

по Обособена позиция XXVI: Тестове за HLA типизиране с PCR амплификация и последващ микросферов анализ с апарат Luminex или еквивалентни- с участника „Биомедика България“ ЕООД ;

по Обособена позиция XXVII: Реактиви за наличен апарат EZ1 AdvancedXL или еквивалентни – с участника „Синмед България“ ООД;

по Обособена позиция XXX: Реактиви за ДНК анализ - моногенни болести – с участника „Ес Джи Пи Био Динамикс“ ООД;

по Обособена позиция XXXI: Консумативи за цитогенетичен и молекулярно цитогенетичен анализ – с участника "Химтекс" ООД;

по Обособена позиция XXXII: Други консумативи за молекулярна генетика – с участника "Химтекс" ООД;

по Обособена позиция XXXIII: Хистотека за парафинови блокчета и микроскопски препарати – с участника „Химтекс“ ООД.

IX. Предложение за прекратяване на процедурата

1. Комисията предлага на възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП за:

- обособена позиция № IV - Консумативи за ротационен тромбеластограф;
- обособена позиция № V - Консумативи за анализ на урина;
- обособена позиция № VII - Реактиви за Агрегометър Multiplate /затворена с-ма/ или

еквивалентни

- обособена позиция № XXI - Контролни реактиви и реактиви за изследване в мануална техника;

- обособена позиция № XXII - Китове и консумативи за секвенатор GenomeLab™ GEXP или еквивалентни;

- обособена позиция № XXIII - Реактиви – общи;

- обособена позиция № XXIV - Тестове, съвместими с предварително наличен апарат Luminex;

- обособена позиция № XXV - Реактиви и консумативи за апарати LightCycler 480 II или еквивалентни;

- обособена позиция № XXVIII - Китове за мониториране на патогени при трансплантирани пациенти.

Мотиви: Не е подадена нито една оферта.

2. Комисията предлага на възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 2 от ЗОП за:

- обособена позиция № XXIX - Общи реактиви за лабораторията по медицинска генетика и молекулярна биология

Мотиви: Техническото предложение на участника не съответства на изискванията, заложи в техническата спецификация.

3. Комисията предлага на възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 7 от ЗОП за:

- обособена позиция № XXXIV – Консумативи за лаборатория по имунология

Мотиви: Предложените от участниците цени в офертите надхвърлят прогнозните стойности, които са максимално допустими за съответните номенклатури.

Комисията приключи своята работа в законовия срок и изготви протоколи за работата си, неразделна част от настоящия Доклад.

Комисията предава Доклада, заедно с протоколите и документите на Възложителя за произнасяне с Решение по реда на чл. 108, ал. 1 от ЗОП.

Решенията на комисията са взети с мнозинство, няма изразени особени мнения от член на комисията.

Приложение: Протоколи от работата на Комисията.

Председател: доц. д-р Ася Станчева

Членове: Гергана Божилова

..... Григор Манчев