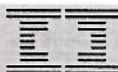


Болница
ЛОЗЕНЕЦ

1407 София, ул. "Козяк" No 1

LOZENETS
Hospital

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

Директор проф. д-р Любомир Спасов д.м.



Уважаеми участници,

В отговор на постъпило писмено искане за разяснение по документацията за участие за откритата процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Доставка на медицински изделия, инструменти и консумативи за урология и за ендоскопска, лапароскопска и бронхоскопска апаратура”** на основание чл.33, ал.2 от ЗОП възложителят публикува в нормативно определения срок, следните отговори на поставените въпроси:

Първи въпрос:

Относно процедура за обществена поръчка **“Доставка на медицински изделия, инструменти и консумативи за урология и за ендоскопска, лапароскопска и бронхоскопска апаратура”**, Номер в АОП: **00684-2017-0013**, моля да разясните следния факт:

ЕЕДОП се изготвя по образец, утвърден с Регламент №2016/7 на Европейската комисия от 05 януари 2016 година. Образецът е задължителен за всички държави членки и съдържа единна информация. Може ли да разясните на какво основание промените законоустановен образец и вмъквате ваш текст в лявата част на документа?

Допустимо ли е да попълним стандартния образец, утвърден от Европейската комисия, както правим с всички останали Възложители, а допълнителната информация, която изисквате в документацията, да декларираме в отделен документ, извън ЕЕДОП?

Отговор на първи въпрос:

Съгласно нормата на чл.67, ал.1 от ЗОП при подаване на заявление за участие или оферта кандидатът или участникът декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствие с критериите за подбор чрез представяне на единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП). В него се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя, и се посочват националните бази данни, в които се съдържат декларираните обстоятелства, или компетентните органи, които съгласно законодателството на държавата, в която кандидатът или участникът е установен, са длъжни да предоставят информация. Цитираната разпоредба от закона е пределно ясна, защото изрично посочва по какъв начин и с какъв документ участникът трябва да декларира липсата на основанията за отстраняване и съответствието си с критериите за подбор, а именно чрез представяне на ЕЕДОП. Освен това в изречение второ от чл.67, ал.1 от ЗОП е уточнено, че в този документ се предоставя съответната информация, изисквана от възложителя.

Правно основание за адаптиране на стандартния образец на ЕЕДОП към националното законодателство чрез допълнение на някои нормативноустановени изисквания, както и на други изисквания на възложителя, е чл.1 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2016/7 на комисията от 5 януари 2016 година за установяване на стандартния образец за единния европейски документ за обществени поръчки (Регламент (ЕС) 2016/7), в който изрично е регламентирано, че „От момента, в който националните мерки за прилагане на Директива 2014/24/ЕС влязат в сила, и най-късно от 18 април 2016 г., стандартният образец, поместен в приложение 2 към настоящия регламент, **се използва за целите на изготвянето на единния европейски документ за обществени поръчки**, посочен в член 59 от Директива 2014/24/ЕС. От посочената норма е очевидно, че стандартният образец на ЕЕДОП не се използва директно от възложителите, а се използва за изготвянето на ЕЕДОП, съобразен със съответното национално законодателство.

Този извод се потвърждава и от дадените указания в Приложение № 1 към посочения Регламент (ЕС) 2016/7 за използването на стандартния образец на ЕЕДОП от възложителите, съгласно които:

ЕЕДОП е лична декларация от страна на икономическите оператори, която предоставя предварителни доказателства и замества сертификатите, издадени от публични органи или трети страни. Както е предвидено в член 59 от Директива 2014/24/ЕС, той представлява официална декларация на икономическия оператор, че той не е в някое от положенията, при които икономическите оператори задължително биват или е възможно да бъдат изключени; отговаря на съответните критерии за подбор, както и че, когато е приложимо, отговаря на обективните правила и критерии, установени с цел ограничаване на броя на квалифицираните кандидати, които да бъдат поканени за участие. Целта е да се намали административната тежест, породена от изискването да се представят значителен брой сертификати или други документи, свързани с критериите за изключване и подбор.

При попълване на ЕЕДОП за доказване на липсата на специфични национални основания за отстраняване от процедурата участниците декларират съответствието си с критериите за подбор по т.6.1.1. - т.6.1.5 на Раздел II “**Изисквания към участниците относно личното им състояние**” от документацията на Възложителя, в буква Г: Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство на възлагащия орган или възложителя на държава членка в част III: основания за изключване от представения Единен европейски документ за обществени поръчки (ЕЕДОП).

При изготвянето на документите за възлагане на обществена поръчка “**Доставка на медицински изделия, инструменти и консумативи за урология и за ендоскопска, лапароскопска и бронхоскопска апаратура**”, заведена в АОП под номер: 00684-2017-0013, възложителят е посочил в документацията за участие каква информация ще изисква от икономическите оператори, включително изрично е уточнил дали трябва или не трябва да се представя информацията от части II и III по отношение на подизпълнителите, чийто капацитет икономическият оператор няма да използва.

С оглед на изложеното е видно, че ЕЕДОП се изготвя по образца, утвърден с Регламент № 2016/7 на Европейската комисия, като в него се отразяват особеностите на съответното национално законодателство. В този смисъл възложителят напълно законосъобразно и в съответствие с чл.67, ал.1 от ЗОП, чл.1 от Регламент 2016/7 и дадените указания в Приложение №1 към посочения регламент е допълнил съдържанието на част III от ЕЕДОП и по-конкретно на Раздел А „Основания, свързани с наказателни присъди“ и на Раздел Г „Други основания за изключване, които може да бъдат предвидени в националното законодателство на възлагащия орган или възложителя на държава членка“ с изискванията към участниците, предвидени в българското законодателство. Ако се изготвят отделни декларации за установяване на изискванията, предвидени в българското законодателство, на практика ще се обезсмисли приложението на стандартния образец на ЕЕДОП.

Втори въпрос:

Какво следва да се попълни в образците на техническото и ценово предложение в колона „Баркод идентификатор“?

Отговор на втори въпрос:

В техническото и ценово предложение в колона „Баркод идентификатор“ следва да се попълнят цифрите или буквите, съответстващи на баркод символите, които са в машинно четим формат.

Трети въпрос:

В документацията на процедурата, раздел V, т.1.4.1., буква „е)“ е предвидено, че офертата трябва да съдържа: „мостри, описание и/или снимки на офертираните медицински изделия, инструменти и консумативи;“, и са изброени позициите, за които това условие е валидно.

В случай, че към момента на подаване на офертата, не можем да предоставим дадена мостра, ще се приеме ли за изпълнено изискването в раздел V, т.1.4.1., буква „е“ от документацията, ако предоставим само описание и/или снимки на оферираните артикули?

Отговор на трети въпрос:

В чл. 39, ал. 3, буква „е“ от ППЗОП е изрично посочено, че мострите са част от офертата. Мострите на оферираните медицински изделия инструменти и консумативи - предмет на доставката, ще бъдат използвани, за да се установи съответствието с Техническата спецификация и да се извърши оценка по критерия „Качество на предложения продукт“. Показателите, които ще бъдат изследвани са подробно описани в „Раздел VI. Критерий за възлагане. Методика за оценка на офертите“ от настоящата документация за участие. Възложителят не изисква от участниците да представят мостри на медицинските изделия, инструменти и консумативи, които са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години.

Не представянето на мостри на оферираните медицински изделия, ако те не са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години, прави офертата непълна и не дава възможност на комисията да установи съответствието ѝ с изискванията, записани в Техническата спецификация, и да извърши оценка на офертата по критерия „Качество на предложения продукт“.

В случай, че участник не предостави изисканите мостри на оферираните медицински изделия и ако те не са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години, а предостави само описание и/или снимки на оферираните продукти, комисията за провеждане на процедурата ще установи, че офертата на участника не отговаря на предвиденото изискване в раздел V, т. 1.4.1. буква „е“ от документацията за възлагане на обществената поръчка и ще предложи на възложителя да отстрани от участие в процедурата участника, подал непълна оферта.

Заличено обстоятелство на основание чл. 2 от ЗЗЛД

За Възложителя:

/Десислава Пенчева,
упълномощено лице по чл. 107 ЗОП/