



ПРОТОКОЛ

№ VII - 6 - 13.03.04.2019 г.

Днес, 30.04.2019 г., на основание чл. 103 от ЗОП в Административната зала на Университетска болница "Лозенец", от 10.00 часа, се проведе заседание на комисията назначена със Заповед № VII-6-11/30.04.2019 г. на Възложителя, за провеждане на открита процедура за сключване на договор с предмет: **"Доставка на медицински изделия и консумативи за сърдечносъдова хирургия"**, открита с Решение № VII- 6-2/25.03.2019 г.

Комисията присъства в състав, както следва:

Председател: д-р Васил Козаров – началник на Операционен блок

Членове: Даниела Бранкова – старша сестра в Операционен блок

инж. Елена Димитрова – експерт в отдел „Обществени поръчки“

Григор Манчев – гл. юрисконсулт

Дафинка Некова - счетоводител

Председателят на комисията, Васил Козаров, прие с приемно-предавателен протокол постъпилите в Деловодството на Болница „Лозенец“ оферти.

Заседанието на Комисията е публично и се ръководи от Председателя на Комисията.

На заседанието на Комисията присъства Десислава Радославова, упълномощен представител на участника **„Медикард“ ООД**, на заседанието не присъстваха представители на средствата за масово осведомяване.

Председателят и членовете на Комисията подписаха декларации по чл.103, ал.2 от ЗОП.

Комисията установи, че до крайния срок за подаване на оферти, са постъпили оферти от следните участници:

„Фьоникс Фарма“ ЕООД - за обособена позиция IX

„Медилон“ ЕООД - за обособена позиция XVI

„РСР“ ЕООД - за обособена позиция XIV

„Медикард“ ООД - за обособена позиция I, II, III, IV и V

„Медимекс – П“ ЕООД – за обособена позиция I

„БУЛМЕД 2000“ АД – за обособени позиции II, III, IV, V, IX и XV

„Интерагро - 90“ ЕООД – за обособени позиции VII, XII и XIII

Десислава Радославова, упълномощен представител на участника **„Медикард“ ООД**, отказа да подписва пликовете с „Предлагани ценови параметри“ и техническите предложения от офертите на останалите участници.

I. КОМИСИЯТА пристъпи към отваряне на офертите в реда на тяхното постъпване:

1. Оферта с входящ № VII-6-4, постъпила на 23.04.2019 г. в 15.08 часа, подадена от **„Фьоникс Фарма“ ЕООД**, ЕИК 203283623, със седалище: гр. София 1700, р-н Студентски, ул. Околовръстен път 199а, тел. 02 9658109, 02 9658137 и 02 9658197, факс: 02 9658828, e-mail: r.velikova@phoenixpharma.bg, представлявано от Веселин Кунев, Юлиан Неделчев, Радостин Димитров и Николай Колев – управители, дружеството се представлява от двама управители заедно или от един управител заедно с един прокурист (доколкото има упълномощен) и

Красимир Николаев и Росица Великова – пълномощници на управителите. Офертата е за обособена позиция IX.

Комисията отвори запечатаната непрозрачна опаковка на участника и оповести нейното съдържание. Комисията констатира наличие на документи за участие в открита процедура и отделен запечатан плик с „Предлагани ценови параметри“ за обособена позиция IX.

Трима от членовете на комисията подписаха техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“ за обособена позиция IX.

2. Оферта с входящ № VII-6-5, постъпила на 24.04.2019 г. в 10.28 часа, подадена от „Медиолон“ ЕООД, ЕИК 121600953, със седалище и адрес на управление: гр. София, п.к. 1404, ж.к. „Гоце Делчев“, бл. 52Е, вх. В, ет. 1, ап. 43 и адрес за кореспонденция: гр. София, п.к. 1680, бул. „България“ 98, бизнес сграда „Астра“, вх. Д, ет. 2, офис 4Д, тел. 02 9589787, факс: 02 9589767, e-mail: info@mediolon.bg, представлявано от Даниела Желязкова. Офертата е за обособена позиция XVI. Офертата е подадена от Людмила Стоименова – упълномощено лице.

Комисията отвори запечатаната непрозрачна опаковка на участника и оповести нейното съдържание. Комисията 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“.

3. Оферта с входящ № VII-6-6, постъпила на 25.04.2019 г. в 10.41 часа, подадена от „РСР“ ЕООД, ЕИК 121706547, със седалище: гр. София 1606, ул. „Виктор Григорович“ № 3, ет. Партер, ап. 2, тел. 02 9515976, факс: 02 9515932, e-mail: office@rsr.bg, представлявано от Рачо Рибаров – управител. Офертата е за обособена позиция XIV.

Комисията отвори запечатаната непрозрачна опаковка на участника и оповести нейното съдържание. Комисията констатира наличие на документи за участие в открита процедура и отделен запечатан плик с „Предлагани ценови параметри“ за обособена позиция XIV.

Трима от членовете на комисията подписаха техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“ за обособена позиция XIV.

4. Оферта с входящ № VII-6-7, постъпила на 25.04.2019 г. в 11.30 часа, подадена от „Медикард“ ООД, ЕИК 030215702, със седалище: гр. София 1618, ул. „Иван Сусанин“ № 44, , тел. 02 9555878, факс: 02 8581303, e-mail: office@medikard.bg, представлявано от Борис Конев – управител. Офертата е за обособени позиции I, II, III, IV и V.

Комисията отвори запечатаната непрозрачна опаковка на участника и оповести нейното съдържание. Комисията констатира наличие на документи за участие в открита процедура, отделни запечатани пликове с „Предлагани ценови параметри“ и опаковките, съдържащи мостри за обособени позиции I, II, III, IV и V.

Трима от членовете на комисията подписаха техническите предложения, опаковките, съдържащи мостри и пликовете с надпис „Предлагани ценови параметри“ за обособени позиции I, II, III, IV и V.

Вземайки в предвид, че за мострите по обособена поз. III, номенклатурни единици 1 и 2, е необходим специален режим за съхранение, комисията единодушно реши те да бъдат върнати на Десислава Радославова, упълномощен представител на участника „Медикард“ ООД, присъстваща на заседанието на комисията. Десислава Радева подписа декларацията за получаването на мостри с ненарушена цялост и търговският им вид.

5. Оферта с входящ № VII-6-8, постъпила на 25.04.2019 г. в 13.16 часа, подадена от „Медимекс - П“ ЕООД, ЕИК 121623770, със седалище: гр. София 1000, ул. „Братя Миладинови“ № 7, тел. 02 9877162 и 0888 307603, факс: 02 9861592, e-mail: office@medimexbg.com, представлявано от Михаела Петрова – управител. Офертата е за обособена позиция I.

Комисията отвори запечатаната непрозрачна опаковка на участника и оповести нейното съдържание. Комисията констатира наличие на документи за участие в открита процедура и отделен запечатан плик с „Предлагани ценови параметри“ за обособена позиция I.

Трима от членовете на комисията подписаха техническото предложение и плика с надпис „Предлагани ценови параметри“ за обособена позиция I.

6. Оферта с входящ № VII-6-9, постъпила на 25.04.2019 г. в 14.42 часа, подадена от „Булмед 2000“ ЕООД, ЕИК 121268853, със седалище: гр. София 1680, ул. „Хайдушка гора“ № 59-61, тел. 02 9580481/84, факс: 02 9580192, e-mail: marketing@bulmed2000-bg.com, trade@bulmed2000-bg.com, представлявано от Людмил Първанов – управител. Офертата е за обособени позиции II, III, IV, V, IX и XV.

Комисията отвори запечатаната непрозрачна опаковка на участника и оповести нейното съдържание. Комисията констатира наличие на документи за участие в открита процедура, опаковките, съдържащи мостри за обособени позиции II, IV, V и IX и отделни запечатани пликосе с „Предлагани ценови параметри“ за обособени позиции II, III, IV, V, IX и XV.

Трима от членовете на комисията подписаха техническите предложения, опаковките, съдържащи мостри за обособени позиции II, IV, V и IX и пликосе с надпис „Предлагани ценови параметри“ за обособени позиции II, III, IV, V, IX и XV.

7. Оферта с входящ № VII-6-10, постъпила на 25.04.2019 г. в 15.25 часа, подадена от „Интерагро - 90“ ЕООД, ЕИК 175265750, със седалище и адрес на управление: София 1309, ж.к. Илинден, Ал. Стамболийски № 190, бл.55, вх.Б, ап.34; адрес за кореспонденция с НАП: гр. София 1619, Бръшлян № 3; адрес за кореспонденция: гр. София 1618, ж.к. Манастирски ливади, ул. „Бяло поле“ № 3, бизнес сграда „Комфорт“, ет. 1, офис1, тел. 02 8548147 и 0886 969366, факс: 02 8548147, e-mail: office@interagro90.com, представлявано от Силвия Забунова – управител. Офертата е за обособени позиции VII, XII и XIII.

Комисията отвори запечатаната непрозрачна опаковка на участника и оповести нейното съдържание. Комисията констатира наличие на документи за участие в открита процедура, опаковка с мостри за обособена позиция VII отделни запечатани пликосе с „Предлагани ценови параметри“ за обособени позиции VII, XII и XIII и опаковка с мостри за обособена позиция VII.

Трима от членовете на комисията подписаха техническите предложения, пликосе с надпис „Предлагани ценови параметри“ за обособени позиции VII, XII и XIII и опаковка с мостри за обособена позиция VII.

С това Комисията приключи публичната част от заседанието си.

Комисията, в пълен състав, продължи работа си в закрито заседание на 10.05.2019 г.

II. Комисията разгледа предоставените от участниците документи за съответствието им с изискванията към личното състояние и критериите за подбор:

1. Комисията констатира, че предоставеният от участника „Фьоникс Фарма“ ЕООД еЕЕДОП е подписан с валидни електронни подписи от Веселин Кунев, Юлиан Неделчев, Радостин Димитров и Николай Колев – управители.

Комисията констатира, че участникът „Фьоникс Фарма“ ЕООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения еЕЕДОП.

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

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия № IV – Р– Т/МИ-296/04.02.2008г.

- <http://www.bda.bg/bg/регистри/регистри-на-търговци-и-производители>;

- Вписване в Търговски регистър

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

- Удостоверение за Актуално състояние, удостоверение за несъстоятелност, удостоверение за ликвидация <http://www.brra.bg/>;

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника **„Фьоникс Фарма“ 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.

2. Комисията констатира, че предоставеният от участника **„Медилон“ ЕООД** еЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Даниела Желязкова – управител.

Комисията констатира, че участникът **„Медилон“ ЕООД** е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения еЕЕДОП.

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

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T / МИ-271 от 21.01.2008г.;

- <http://www.bda.bg/bg/регистри/регистри-на-търговци-и-производители;>

- Вписване в Търговски регистър <https://public.brra.bg/CheckUps/Verifications/VerificationPersonOrg.ra>

- Удостоверение за Актуално състояние, удостоверение за несъстоятелност, удостоверение за ликвидация <http://www.brra.bg/>;

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника **„Медилон“ 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.

3. Комисията констатира, че предоставеният от участника **„РСР“ ЕООД** еЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Рачо Рибаров – управител.

Комисията констатира, че участникът **„РСР“ ЕООД** е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения еЕЕДОП.

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

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ-021/ 29.08.2007г.;

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

- Вписване в Търговски регистър <https://public.brra.bg>

- Удостоверение за Актуално състояние, удостоверение за несъстоятелност, удостоверение за ликвидация <http://www.brra.bg/>;

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника **„РСР“ 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.

4. Комисията констатира, че предоставеният от участника **„Медикард“ ООД** еЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Борис Конев – управител.

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

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

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ-291/ 31.01.2008г;
- <http://www.bda.bg/>;

- Вписване в Търговски регистър <https://public.brra.bg>

- Удостоверение за Актуално състояние, удостоверение за несъстоятелност, удостоверение за ликвидация <http://www.brra.bg/>;

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Медикард“ 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.

5. Комисията констатира, че предоставеният от участника „Медимекс - П“ ЕООД еЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Михаела Петрова – управител.

Комисията констатира, че участникът „Медимекс - П“ ЕООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения еЕЕДОП.

Комисията извърши служебна проверка по декларираните обстоятелства в еЕЕДОП за вписване на участника в Регистър на издадените разрешения за търговия на едро с медицински изделия и установи, че участникът притежава:

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия № - IV-P-T/МИ-147/ 28.11.2007г.;
- <http://www.bda.bg/>;

- Вписване в Търговски регистър <https://public.brra.bg>

- Удостоверение за Актуално състояние, удостоверение за несъстоятелност, удостоверение за ликвидация <http://www.brra.bg/>;

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Медимекс - П“ 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.

6. Комисията констатира, че предоставеният от участника „Булмед 2000“ ЕООД еЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Людмил Първанов – управител.

Комисията констатира, че участникът „Булмед 2000“ ЕООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения еЕЕДОП.

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

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ- 234/03.01.2008 г.;
- <http://www.bda.bg/>;

- Вписване в Търговски регистър www.registryagency.bg

- Удостоверение за Актуално състояние, удостоверение за несъстоятелност, удостоверение за ликвидация <http://www.brra.bg/>;

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

Комисията разпечата от Търговския регистър актуално състояние на участника „Булмед 2000“ 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.

7. Комисията констатира, че предоставеният от участника „**Интерагро - 90**“ ЕООД еЕЕДОП е подписан с валиден електронен подпис от Силвия Забунова – управител.

Комисията констатира, че участникът „**Интерагро - 90**“ ЕООД е декларирал съответствието си с критериите за лично състояние и за подбор в предоставения еЕЕДОП.

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

- Разрешение за търговия на едро с медицински изделия № IV-P-T/МИ-025/03.09.2007 г.;

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

- Вписване в Търговски регистър www.registryagency.bg

- Удостоверение за Актуално състояние, удостоверение за несъстоятелност, удостоверение за ликвидация <http://www.brra.bg/>;

Комисията констатира верността на декларираните от участника обстоятелства.

Комисията разпечатка от Търговския регистър актуално състояние на участника „**Интерагро - 90**“ 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.

III. Комисията установи, че за обособени позиции №№ VI “Сърдечна клапна протеза – кондюит, с механична клапна протеза”, VIII “Съдов турникет”, X “Аксесоари, използвани при хирургия на вените”, XI “Катетри Фогарти”, XVII „Плетена полиестерна заплатка за сърдечно-съдови реконструкции“ и XVIII „Сет за перфузия за Custodiol или еквивалентен“ не е подадена нито една оферта.

Комисията предлага на възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 1 от ЗОП за обособени позиции №№:

- VI “Сърдечна клапна протеза – кондюит, с механична клапна протеза”,

- VIII “Съдов турникет”, X “Аксесоари, използвани при хирургия на вените”,

- XI “Катетри Фогарти”,

- XVII „Плетена полиестерна заплатка за сърдечно-съдови реконструкции“ и

- XVIII „Сет за перфузия за Custodiol или еквивалентен“.

Мотиви: За обособените позиции не е подадена нито една оферта.

IV. Комисията продължи своята работа на 15.05.2019 г. на закрито заседание и разгледа техническите предложения на допуснатите участници в реда на подаване на офертите, и като ги съпостави с изискванията на Възложителя, заложен в техническата спецификация установи, че:

1. Участникът „**Фьоникс Фарма**“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция IX “Балони за контрапулсатор”.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „**Фьоникс Фарма**“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

• Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
- предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ работни дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 24 /двадесет и четири/ часа от получаването на заявката от възложителя;
- към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложени са оторизационни писма от оторизиран дистрибутор „Пикмедикъл Интернешънъл АГ“ и производителя, BALTON Sp.z.o.o.
- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офертираните медицински изделия и консумативи.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри
- Техническото предложение е подписано от упълномощени лица на участника.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.
- Участникът не е предоставил мостри на офертираните продукти. Комисията извърши проверка и установи, че офертираните медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Фьоникс Фарма“ ЕООД за обособена позиция IX “Балони за контрапулсатор” е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

2. Участникът “Медилон” ЕООД - е представил техническо предложение за обособена позиция XVI „Дюшеци за топлообменник Stockert или еквивалентни“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника “Медилон” ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качественото изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 30 /тридесет/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 240 /двеста и четиридесет/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
 - Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
 - Приложени са оторизационни писма от оторизиран дистрибутор „Медикард“ ООД и производителя, Sorin Group Italia S.r.l.
 - Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офертираните медицински изделия и консумативи.
 - Приложени са проспекти с технически показатели и параметри
 - Техническото предложение е подписано от упълномощено лице на участника.

- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

- Участникът не е предоставил мостри на оферираните продукти. Комисията извърши проверка и установи, че оферираните медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника **“Медилон” ЕООД** за обособена позиция XVI „Дюшеци за топлообменник Stockert или еквивалентни“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

3. Участникът **“РСР” ЕООД** - е представил техническо предложение за обособена позиция XIV „Система за външна аспирация и дренаж“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника **“РСР” ЕООД** и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;

- към датата на доставка срокът на годност на оферираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.

- Приложено е оторизационно писмо от производителя, P.J. Dahlhausen&Co.GmbH.

- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на оферираните медицински изделия и консумативи.

- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри

- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.

- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

- Участникът не е предоставил мостри на оферираните продукти. Комисията извърши проверка и установи, че оферираните медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника **“РСР” ЕООД** за обособена позиция XIV „Система за външна аспирация и дренаж“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

4. Участникът **„Медикард“ ООД** е представил техническо предложение за обособена позиция I „Оксигенатори“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Медикард“ ООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 1 /един/ работен ден от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
 - Приложено е оторизационно писмо от производителя, Sorin Group Italia S.r.l.
 - Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офертираните медицински изделия и консумативи.
 - Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
 - Приложени мостри на предлаганите медицински изделия и консумативи.
 - Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
 - Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Медикард“ ООД за обособена позиция I „Оксигенатори“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

5. Участникът „Медикард“ ООД е представил техническо предложение за обособена позиция II – „Сърдечни клапни протези - механични, с пиролитно или карбоново покритие и шевен ринг, различен от Dacron“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Медикард“ ООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 1 /един/ работен ден от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Sorin Group Italia S.r.l..
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
- Приложени мостри на предлаганите медицински изделия и консумативи.
- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация, офертираните медицински изделия **са включени в Списъка на медицинските изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК ще заплаща за всяка група¹ извън стойността на клиничните пътеки.**

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Медикард“ ООД за обособена позиция II – „Сърдечни клапни протези - механични, с пиролитно или карбоново покритие и шевен ринг, различен от Dacron“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

6. Участникът „Медикард“ ООД е представил техническо предложение за обособена позиция III – „Сърдечни клапни протези - биологични, със стент“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Медикард“ ООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 1 /един/ работен ден от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;

- към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.

- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Sorin Group Italia S.r.l..

- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.

- Приложени мостри на предлаганите медицински изделия и консумативи. С решението на комисията те са били върнати на Десислава Радославова, упълномощен представител на участника „Медикард“ ООД.

- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.

¹ съставен по реда на чл.13, ал.2, т.2 от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК и актуален към датата на обявяване на настоящата процедура.

- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация, офертираните медицински изделия **са включени в Списъка на медицинските изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК ще заплаща за всяка група² извън стойността на клиничните пътеки.**

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Медикард“ ООД за обособена позиция III – „Сърдечни клапни протези - биологични, със стент“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

7. Участникът „Медикард“ ООД е представил техническо предложение за обособена позиция IV – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - класически полутвърди и твърди, отворени и затворени“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Медикард“ ООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 1 /един/ работен ден от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;

- към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.

- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Sorin Group Italia S.r.l..

- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.

- Приложени мостри на предлаганите медицински изделия и консумативи.

- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.

- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация, офертираните медицински изделия **са включени в Списъка на медицинските изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на**

² съставен по реда на чл.13, ал.2, т.2 от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК и актуален към датата на обявяване на настоящата процедура.

болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК ще заплаща за всяка група³ извън стойността на клиничните пътеки.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Медикард“ ООД за обособена позиция IV – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - класически полутвърди и твърди, отворени и затворени“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

8. Участникът „Медикард“ ООД е представил техническо предложение за обособена позиция V – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - с 3D форма, позволяваща движение на различните части на пръстена“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Медикард“ ООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 1 /един/ работен ден от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;

- към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.

- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Sorin Group Italia S.r.l..

- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.

- Приложени мостри на предлаганите медицински изделия и консумативи.

- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.

- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация, офертираните медицински изделия **са включени в Списъка на медицинските изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК ще заплаща за всяка група⁴ извън стойността на клиничните пътеки.**

Комисията РЕШИ:

³ съставен по реда на чл.13, ал.2, т.2 от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК и актуален към датата на обявяване на настоящата процедура.

⁴ съставен по реда на чл.13, ал.2, т.2 от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК и актуален към датата на обявяване на настоящата процедура.

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Медикард“ ООД за обособена позиция V – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - с 3D форма, позволяваща движение на различните части на пръстена“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

9. Участникът „Медимекс - П“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция I „Оксигенатори“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Медимекс - П“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 1 /един/ ден от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от Alcom Sp.Z.O.O., оторизиран партньор на производителя Eurosets, Italia.
- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офертираните медицински изделия и консумативи.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.
- Участникът не е предоставил мостри на офертираните продукти. Комисията извърши проверка и установи, че офертираните медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години. Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложили в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Медимекс - П“ ЕООД за обособена позиция I „Оксигенатори“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

10. Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция II – „Сърдечни клапни протези - механични, с пиролитно или карбоново покритие и шевен ринг, различен от Dacron“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Булмед 2000“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на

поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;

- към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

• Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.

• Приложено е оторизационно писмо от производителя, Ст. Джуд Медикъл.

• Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.

• Приложена мостра за номенклатури №№ 3, 4 и 5.

• Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.

• Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

• Участникът не е предоставил мостри на номенклатури №№ 1, 2, 6 и 7. Комисията извърши проверка и установи, че офертираните медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация, офертираните медицински изделия са включени в Списъка на медицинските изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК ще заплаща за всяка група⁵ извън стойността на клиничните пътеки.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Булмед 2000“ ЕООД за обособена позиция II – „Сърдечни клапни протези - механични, с пиролитно или карбоново покритие и шевен ринг, различен от Dacron“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

11. Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция III – „Сърдечни клапни протези - биологични, със стент“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Булмед 2000“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

• Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качественото изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

⁵ съставен по реда на чл.13, ал.2, т.2 от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК и актуален към датата на обявяване на настоящата процедура.

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
- към датата на доставка срокът на годност на офериранияте продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Ст. Джуд Медикъл.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.
- Участникът не е предоставил мостри на офериранияте продукти. Комисията извърши проверка и установи, че офериранияте медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация, офериранияте медицински изделия **са включени в Списъка на медицинските изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК ще заплаща за всяка група⁶ извън стойността на клиничните пътеки.**

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Булмед 2000“ ЕООД за обособена позиция III – „Сърдечни клапни протези - биологични, със стент“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

12. Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция IV – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - класически полутвърди и твърди, отворени и затворени“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Булмед 2000“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офериранияте продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

⁶ съставен по реда на чл.13, ал.2, т.2 от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК и актуален към датата на обявяване на настоящата процедура.

- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Ст. Джуд Медикъл.
- Приложени са мостри.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.
- Участникът не е предоставил мостри на офериранияте продукти. Комисията извърши проверка и установи, че офериранияте медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложиени в техническата спецификация, офериранияте медицински изделия са включени в Списъка на медицинските изделия по групи, които НЗОК заплаща в условията на болничната медицинска помощ, и стойността, до която НЗОК ще заплаща за всяка група⁷ извън стойността на клиничните пътеки.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Булмед 2000“ ЕООД за обособена позиция IV – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - класически полутвърди и твърди, отворени и затворени“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

13. Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция V – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - с 3D форма, позволяваща движение на различните части на пръстена“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Булмед 2000“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офериранияте продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Ст. Джуд Медикъл.
- Приложена мостра за номенклатура № 2.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.

⁷ съставен по реда на чл.13, ал.2, т.2 от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК и актуален към датата на обявяване на настоящата процедура.

- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.
- Участникът декларира, че предоставените мостри по обособена позиция IV – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - класически полутвърди и твърди, отворени и затворени“, номенклатури №№1 и 2 са идентични с номенклатури №№ 1 и 3 от обособена позиция V.

Комисията установи, че същите са от друга Група по технически изисквания и не отговарят на изискванията за Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - с 3D форма, позволяваща движение на различните части на пръстена.

Комисията установи, че оферираните продукти не отговарят на изискванията заложи в техническата спецификация.

Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение, което не отговаря на предварително обявените в техническата спецификация условия на поръчката.

Комисията РЕШИ:

Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника „Булмед 2000“ ЕООД от открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Доставка на медицински изделия и консумативи за сърдечносъдова хирургия“** за обособена позиция V – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - с 3D форма, позволяваща движение на различните части на пръстена“.

Мотиви:

Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция V – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - с 3D форма, позволяваща движение на различните части на пръстена“, което не отговаря на предварително обявените от Възложителя изисквания в техническата спецификация.

14. Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция IX – „Балони за контрапулсатор“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Булмед 2000“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на оферираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, GETINGE GROUP South East Europe d.o.o.
- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на оферираните медицински изделия и консумативи.

- Приложени са мостри. Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация с изключение на офертираното медицинско изделие по номенклатурна единица 2. В техническата спецификация е „Балон, съвместим с контрапулсатор, еквивалентен на такъв за Datescope 8Fr / 40cc“, а предложеното от участника медицинско изделие с каталожен номер 0684-00-0296-01 е с различен размер: 8Fr / 50cc.

Комисията установи, че офертираният продукт не отговаря на изискванията заложи в техническата спецификация.

Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение, което не отговаря на предварително обявените в техническата спецификация условия на поръчката.

Комисията РЕШИ:

Предвид посочените констатации, Комисията предлага на Възложителя на основание чл. 107, т. 2 буква „а“ от ЗОП, да отстрани участника „Булмед 2000“ ЕООД от открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: **“Доставка на медицински изделия и консумативи за сърдечносъдова хирургия“** за обособена позиция IX – „Балони за контрапулсатор“.

Мотиви:

Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция IX – „Балони за контрапулсатор“, което не отговаря на предварително обявените от Възложителя изисквания в техническата спецификация.

15. Участникът „Булмед 2000“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция XV – „Кабел за пейсмейкър“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Булмед 2000“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 2 /два/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 2 /два/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Ст. Джуд Медикъл.
- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офертираните медицински изделия и консумативи.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.

- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.
- Участникът не е предоставил мостри на офериранияте продукти. Комисията извърши проверка и установи, че офериранияте медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Булмед 2000“ ЕООД за обособена позиция XV – „Кабел за пейсмейкър“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

16. Участникът „Интерагро-90“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция VII – „Канюли и сетове за ЕКК“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Интерагро-90“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:
 - ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;
 - при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;
 - предлага срока на всяка доставка да бъде до 5 /пет/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 48 /четиридесет и осем/ часа от получаването на заявката от възложителя;
 - към датата на доставка срокът на годност на офериранияте продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, „Медтроник Трейдинг НЛ“ А.Д.
- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офериранияте медицински изделия и консумативи.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
- Приложени са мостри.
- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Интерагро-90“ ЕООД за обособена позиция VII – „Канюли и сетове за ЕКК“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

17. Участникът „Интерагро-90“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция XII – „Сетове за вакуум стабилизираща система за биещо сърце“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Интерагро-90“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 5 /пет/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 48 /четиридесет и осем/ часа от получаването на заявката от възложителя;

- към датата на доставка срокът на годност на офертираните продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;

- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.

- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Медтроник Трейдинг НЛ“ А.Д..

- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офертираните медицински изделия и консумативи.

- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.

- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.

- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.

- Участникът не е предоставил мостри на офертираните продукти. Комисията извърши проверка и установи, че офертираните медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложи в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Интерагро-90“ ЕООД за обособена позиция XII – „Сетове за вакуум стабилизираща система за биещо сърце“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

18. Участникът „Интерагро-90“ ЕООД е представил техническо предложение за обособена позиция XIII – „Аортни пънчове“.

Комисията разгледа техническо предложение офертата на участника „Интерагро-90“ ЕООД и провери за съответствие с предварително обявените условия:

- Участникът е декларирал, че:

- ще изпълни предмета на обществената поръчка в съответствие с нормите на всички действащи нормативни актове, чието спазване е необходимо за качествено изпълнение на поръчката, и клаузите на проекто-договора, представляващ неразделна част от документацията за участие;

- при изготвяне на офертата са спазени задълженията, свързани с данъци и осигуровки, опазване на околната среда, закрила на заетостта и условията на труд;

- предлага срока на всяка доставка да бъде до 5 /пет/ дни от получаването на писмената заявка от възложителя, а срокът за спешна доставка да бъде до 48 /четиридесет и осем/ часа от получаването на заявката от възложителя;
- към датата на доставка срокът на годност на офериранияте продукти е минимум 70 % /седемдесет процента/ от обявения от производителя;
- Към Техническото предложение е представено приложение, на хартиен и електронен носител.
- Приложено е оторизационно писмо от производителя, Медтроник Трейдинг НЛТ А.Д.
- Приложени са сертификати за качество и декларация за съответствие на офериранияте медицински изделия и консумативи.
- Приложени са проспекти с технически показатели и параметри.
- Техническото предложение е подписано от законният представител на участника, съгласно търговската му регистрация.
- Техническото предложение включва всички номенклатурни единици от Техническата спецификация.
- Участникът не е предоставил мостри на офериранияте продукти. Комисията извърши проверка и установи, че офериранияте медицински изделия са били доставяни в Болница „Лозенец“ през последните три години.

Комисията извърши проверка по предоставените документи и установи, че офертата отговаря на изискванията на Закона за медицинските изделия (ЗМИ) и съответства на изискванията заложиени в техническата спецификация.

Комисията РЕШИ:

Техническото предложение за изпълнение на поръчката на участника „Интерагро-90“ ЕООД за обособена позиция XIII – „Аортни пънчове“ е изготвено в съответствие с изискванията на техническата спецификация и изискванията на възложителя.

V. На 03.06.2018 г. в 08.30 часа, комисията в пълен състав продължи работата си с публично заседание. Заседанието се ръководи от председателя на комисията.

Във връзка с ИНСТРУКЦИЯ №20-00-190/27.05.2019г. от Управителя на НЗОК изпратена на Дирикторите на лечебните заведения, относно Промяна на начина на заплащане на групи медицински изделия, заплащани от НЗОК, Комисията предлага на възложителя да прекрати процедурата на основание чл. 110, ал. 1, т. 8 от ЗОП за обособени позиции №№:

обособена позиция: № II - „Сърдечни клапни протези - механични, с пиролитно или карбоново покритие и шевен ринг, различен от Dacron“;

обособена позиция: № III - „Сърдечни клапни протези - биологични, със стент“;

обособена позиция: № IV - „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - класически полутвърди и твърди, отворени и затворени;

обособена позиция: № V – „Рингове за клапна реконструкция (анулопластика) - с 3D форма, позволяваща движение на различните части на пръстена.

МОТИВИ:

Тези обособени позиции са за медицински изделия, принадлежащи към една група и прилагани в болничната медицинска помощ, които НЗОК заплаща напълно на основание чл. 13, ал.2, т.2, буква "б" от Наредба № 10 от 2009 г. за условията, реда, механизма и критериите за заплащане от Националната здравноосигурителна каса на лекарствени продукти, медицински изделия и на диетични храни за специални медицински цели, договаряне на отстъпки и прилагане на механизми, гарантиращи предвидимост и устойчивост на бюджета на НЗОК (обн. ДВ, бр.24 от 31.03.2009г, посл. изм. и доп. ДВ. бр. 17 от 26 февруари 2019г.) - в сила от 01 юни 2019 г.

VI. Комисията продължи своята работа и след подробно запознаване с приложените описателни брошури, каталози и мостри и изготви експертно становище от членовете на комисията за оценка на качеството на предложените медицински изделия на допуснатите участници по обявените от Възложителя критерии за оценяване на качеството. Изготвеното експертното становище е неделима част от протокола, **Приложение № 1.**

VII. Комисията продължи своята работа с определяне на оценка на техническите предложения на допуснатите участници по утвърдената методика на Възложителя, а именно икономически най-изгодната оферта с Показател качеството на предложените медицински изделия, с максимален брой точки – 40 т. За оценката на техническите предложения беше съставена таблица, **Приложение № 2**, неделима част от настоящия протокол.

Комисията реши отварянето на ценовите предложения на допуснатите участници да се извърши на 03.06.2019 г. в 08.30 ч. в административната сграда на Болница „Лозенец“. Обявление за отварянето на ценовите предложения бе публикувано на 29.04.2019 г. в „Профила на купувача“ и „Новини“ в сайта на Болница „Лозенец“.

VIII.

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

Комисията отвори пликете с предлагани ценови параметри на допуснатите участници по реда на подаване на офертите. При отваряне на ценовите оферти Председателят на Комисията оповести предлаганите цени. С това Комисията приключи заседанието.

IX. Комисията, в пълния си състав, на 11.06.2019 г., продължи работата си в закрито заседание и разгледа ценовите предложения на участниците. Комисията установи, че ценовите предложения на допуснатите участници не надхвърлят прогнозната стойност, която е максимално допустима.

Комисията разгледа ценовите предложения на допуснатите участници и установи, че не са налични обстоятелствата по чл. 72, ал. 1 от ЗОП.

X. Комисията извърши оценка на допуснатите ценови предложения по обявената от Възложителя методика с критерий за възлагане „**оптимално съотношение качество /цена**“ „най-ниска цена“.

Комисията нанесе резултатите от оценяването в таблица **Приложение № 3**, неразделна част от настоящия протокол. Комисията извърши класиране както следва:

- **по обособена позиция: № I– „Оксигенатори“:**
на първо място се класира участникът Медимекс-П ЕООД със 76,98 точки;
на второ място се класира участникът Медикард ООД със 75 точки.
- **по обособена позиция: № VII – „Канюли и сетове за ЕКК:**
на първо място се класира участникът Интерагро-90 ЕООД със 100,00 точки;
- **по обособена позиция: № IX – „Балони за контрапулсатор“:**
на първо място се класира участникът Фьоникс Фарма ЕООД със 100,00 точки;
- **по обособена позиция: № XII – „Сетове за вакуум стабилизираща система за биещо сърце“:**
на първо място се класира участникът Интерагро-90 ЕООД със 100,00 точки;
- **по обособена позиция: № XIII - „Аортни пънчове:**
на първо място се класира участникът Интерагро-90 ЕООД със 100,00 точки;
- **по обособена позиция: № XIV – „Система за външна аспирация и дренаж:**
на първо място се класира участникът РСР ЕООД със 100,00 точки;
- **по обособена позиция: № XV– „Кабел за пейсмейкър“:**
на първо място се класира участникът Булмед 2000 ЕООД със 100,00 точки.

Комисията извърши класиране по обособена позиция № XVI „Дюшеци за топлообменник Stockert или еквивалентни“ въз основа на критерия за възлагане „най-ниска цена“:

- по обособена позиция: № XVI - „Дюшеци за топлообменник Stockert или еквивалентни“:

на първо място се класира участникът Медилон ЕООД със 100,00 точки.

XI. Комисията предлага на Възложителя да сключи договор с класираните на първо място участници, както следва:

- за обособена позиция: № I – „Оксигенатори“:

с участника Медимекс-П ЕООД;

- за обособена позиция: № VII – „Канюли и сетове за ЕКК:

с участника Интерагро-90 ЕООД;

- за обособена позиция: № IX – „Балони за контрапулсатор“:

с участника Фьоникс Фарма ЕООД;

- за обособена позиция: № XII – „Сетове за вакуум стабилизираща система за биещо сърце“:

с участника Интерагро-90 ЕООД;

- за обособена позиция: № XIII – „Аортни пъчове:

с участника Интерагро-90 ЕООД;

- за обособена позиция: № XIV – „Система за външна аспирация и дренаж:

с участника РСР ЕООД;

- за обособена позиция: № XV – „Кабел за пейсмейкър“:

с участника Булмед 2000 ЕООД.

за обособена позиция: № XVI – „Дюшеци за топлообменник Stockert или еквивалентни“:

с участника Медилон ЕООД.

С това Комисията приключи своята работа в законовия срок, изготви доклад за работата си и предаде Доклада, заедно с протоколите и документите на Възложителя за произнасяне с Решение по реда на чл. 108, ал. 1 от ЗОП.

Решенията на комисията бяха взети с мнозинство, нямаше изразени особени мнения от член на комисията.

Председател: _____

Членове: _____

г-р Васил Козаров

Даниела Бранкова

инж. Елена Димитрова

Григор Манчев

Дафинка Некова

Заличено обстоятелство на основание чл. 2 от ЗЗЛД

ЕКСПЕРТНО СТАНОВИЩЕ

от

Комисия в състав:

Председател: д-р Васил Козаров – началник на Операционен блок

Членове: Даниела Бранкова – старша сестра в Операционен блок
инж. Елена Димитрова– експерт в отдел „Обществени поръчки“
Григор Манчев – гл. юрисконсулт
Дафинка Некова - счетоводител

**Относно оценка за качеството на предложените медицински изделия и
консумативи на участниците в процедура с предмет:
“Доставка на медицински изделия и консумативи за сърдечносъдова хирургия“,
открита с Решение № VII- 6-2/25.03.2019 г.**

Оценка за качеството на предложените медицински изделия на участниците, съгласно обявената от Възложителя методика за Обособена позиция I- Оксигенатори:

A. 40 точки се присъждат, когато предложения от участника консуматив изпълнява едновременно следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - оксигенаторите са с единичен резервоар с филтър, високо ефективен оксигенатор с интегриран артериален филтър и въздушна технология;
 - оксигенаторите са с иновативен и патентен интегриран топлообменник от неръждаема стомана с нисък коефициент на действие – 0,62 при 4 L/мин;
 - оксигенаторите са с нисък обем на прайм – позволяващ да се избегне хемодилуция;
 - контактна повърхност по-малка от 1,5 м² с макс дебит 7L/мин;
 - сетовете за кардиоплегия са с висока топлинна ефективност, благодарение на обмена между кръв и кардиоплегичен разтвор и вода;
 - измерване на налягането вътре в устройството за кардиоплегия;
 - сетовете за кардиоплегия са с топлообменна повърхност от неръждаема стомана;
 - сетовете за кардиоплегия са със специален път на течностите, който удължава срока на термичния обмен.
- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента:
 - оксигенаторът намалява микроемболичната активност по време на СРВ;
 - оксигенаторът е с високо ефективен газов обмен;
 - оксигенаторът е с биосъвместимост – фосфорилхолиновото покритие /РС/ е преобладаващата липидна група, намираща се във външния слой на клетъчните мембрани;
 - РС – има естествен афинитет към водата в резултат, на което външния слой на клетъчната мембрана не подпомага образуването на съсиреци /тромбоза/;
 - нисък възпалителен отговор – устойчивост на бактериална адхезия;
 - оксигенаторът е устойчив на натрупване на плазмени протеини;
 - сет за кардиоплегия - силиконов, устойчив на температурна разлика.
- по-голяма ефективност и бързина при употребата:
 - лесен за употреба холдер;
 - двойна стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина.

Б. 20 точки се присъждат, когато не са изпълнени максималните изисквания за качество на консуматива, определени в т. А., а са изпълнени само следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - оксигенаторите са с единичен резервоар с филтър, високо ефективен оксигенатор с интегриран артериален филтър и въздушна технология;
 - оксигенаторите са с иновативен и патентен интегриран топлообменник от неръждаема стомана с нисък коефициент на действие – 0,62 при 4 L/мин;
 - оксигенаторите са с нисък обем на прайм – позволяващ да се избегне хемодилуция;
 - контактна повърхност по-малка от 1,5 м² с макс дебит 7L/мин;
 - сетовете за кардиоплегия са с висока топлинна ефективност, благодарение на обмена между кръв и кардиоплегичен разтвор и вода;
 - измерване на налягането вътре в устройството за кардиоплегия;
 - сетовете за кардиоплегия са с топлообменна повърхност от неръждаема стомана;
 - сетовете за кардиоплегия са със специален път на течностите, който удължава срока на термичния обмен.
- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента:
 - оксигенаторът намалява микроемболичната активност по време на СРВ;
 - оксигенаторът е с високо ефективен газов обмен;

- оксигенаторът е с биосъвместимост – фосфорилхолиновото покритие /РС/ е преобладаващата липидна група, намираща се във външния слой на клетъчните мембрани;
- РС – има естествен афинитет към водата в резултат, на което външния слой на клетъчната мембрана не подпомага образуването на съсиреци /тромбоза/;
- нисък възпалителен отговор – устойчивост на бактериална адхезия;
- оксигенаторът е устойчив на натрупване на плазмени протеини;
- сет за кардиоплегия - силиконов, устойчив на температурна разлика.

В. 10 точки се присъждат, когато предложения от участника консуматив изпълнява само минималните условия за качество, а именно:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - оксигенаторите са с единичен резервоар с филтър, високо ефективен оксигенатор с интегриран артериален филтър и въздушна технология;
 - оксигенаторите са с иновативен и патентен интегриран топлообменник от неръждаема стомана с нисък коефициент на действие – 0,62 при 4 L/мин;
 - оксигенаторите са с нисък обем на прайм – позволяващ да се избегне хемодилуция;
 - контактна повърхност по-малка от 1,5 м² с макс дебит 7L/мин;
 - сетовете за кардиоплегия са с висока топлинна ефективност, благодарение на обмена между кръв и кардиоплегичен разтвор и вода;
 - измерване на налягането вътре в устройството за кардиоплегия;
 - сетовете за кардиоплегия са с топлообменна повърхност от неръждаема стомана;
- сетовете за кардиоплегия са със специален път на течностите, който удължава срока на термичния обмен.

- **Медикард ООД – А. 15 точки**

- изпълнява функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

Участникът е oferиран оксигенатори с производител Sorin Group Italia S.r.l. Предложените медицински изделия отговарят на изискванията на ЗМИ и на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие. Оксигенаторите са с единичен резервоар с филтър, те са ефективни с интегриран артериален филтър и въздушна технология. Оксигенаторите са от неръждаема стомана с нисък коефициент на действие – 0,62 при 4 L/мин. Оксигенаторите са с нисък обем на прайм – позволяващ да се избегне хемодилуция. Контактната повърхност е по-малка от 1,5 м² с макс дебит до 7L/мин. Измерва се на налягането вътре в устройството за кардиоплегия. Сетовите за кардиоплегия са с топлообменна повърхност от неръждаема стомана. Сетовите за кардиоплегия са със специален път на течностите, който удължава срока на термичния обмен. Продуктите са стерилни, за еднократна употреба, могат да се употребяват в кардиохирургията и с асистиран вакумен дренаж.

Предложените медицински изделия могат да се използват в Болница „Лозенец“ и да удовлетворят Възложителя.

Мотиви за поставената оценка:

Oферираният оксигенатор намалява микроемболичната активност по време на СРВ. Оксигенаторът е с ефективен газов обмен. Оксигенаторът е с биосъвместимост – фосфорилхолиновото покритие /РС/ е преобладаващата липидна група. Сетът за кардиоплегия е силиконов.

Предложените медицински изделия могат да отговорят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“.

• **„Медимекс - П“ ЕООД – А. 40 точки**

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

Участникът е оферира оксигенатори с производител Евросетс /Eurosets/. Предложените медицински изделия отговарят на изискванията на ЗМИ и на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие. Оксигенаторите са с единичен резервоар с филтър и въздушна технология. Липсва интегриран артериален филтър. Оксигенаторите са с иновативен и патентен интегриран топлообменник от неръждаема стомана с нисък коефициент на действие – 0,62 при 4 L/мин. Оксигенаторите са с нисък обем на прайм – позволяващ да се избегне хемодилуция. Контактната повърхност е по-малка от 1,5 м² с макс дебит 7L/мин. Сетовите за кардиоплегия са с висока топлинна ефективност, благодарение на обмена между кръв и кардиоплегичен разтвор и вода. Измерва се на налягането вътре в устройството за кардиоплегия. Сетовите за кардиоплегия са с топлообменна повърхност от неръждаема стомана. Сетовите за кардиоплегия са със специален път на течностите, който удължава срока на термичния обмен. Продуктите са стерилни, за еднократна употреба, могат да се употребяват в кардиохирургията и с асистиран вакумен дренаж.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента

Мотиви за поставената оценка:

Оферираният оксигенатор намалява микроемболичната активност по време на СРВ. Оксигенаторът е с високо ефективен газов обмен. Оксигенаторът е с биосъвместимост – фосфорилхолиновото покритие /РС/ е преобладаващата липидна група, намираща се във външния слой на клетъчните мембрани. РС – има естествен афинитет към водата в резултат, на което външния слой на клетъчната мембрана не подпомага образуването на съсиреци /тромбоза/. Нисък възпалителен отговор – устойчивост на бактериална адхезия. Оксигенаторът е устойчив на натрупване на плазмени протеини. Сетът за кардиоплегия е силиконов, устойчив на температурна разлика.

- предлаганото медицинско изделие улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до по-голяма ефективност и бързина при употребата

Мотиви за поставената оценка:

- Оферираните продукти са напълно адаптирани към наличната материално-техническа база. Те са добре познати и с тях се работи рутинно. Въз основа на знанията и професионалния опит и практическото им използване и извършените с тях опити и тестове по отношение на тяхното качество: използвани материали за изработка, здравина и надеждност считаме, че оферираните медицински изделия и консумативи отговарят в най-голяма степен на изискванията на Възложителя. Офериран е лесен за употреба холдер. Оферираните продукти са с двойна стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

Оценка за качеството на предложените медицински изделия на участниците, съгласно обявената от Възложителя методика за обособена позиция VII – „Канюли и сетове за ЕКК“

A. 40 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря едновременно на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - артериалните канюли са предназначени за използване на перфузия на възходящата аорта по време на СРВ и са устойчиви на прегъване /kink/, с лесна ориентация на върха, благодарение на маркера за индексирание;
 - венозните канюли са предназначени за използване на венозен дренаж от дясно предсърдие и кавалните вени по време на СРВ;
 - предназначено за използване на ретроградни канюли свързани с линията за кардиоплегия и индуциране на кардиоплегичен разтвор и кръв в коронарния синус на пациента по време на отворена сърдечна процедура;
 - вентилационните катетри са медицинско устройство, което декомпенсира сърцето по време на СРВ;
 - вентилационните катетри се използват за подпомагане на пълната евакуация на кръвта от сърцето;
 - сет за кръвна кардиоплегия е разработен с насоченост към защита на миокарда чрез намаляване на консумацията на кислорода, дължаща се на химическото спиране на сърцето;
 - хемофилтър съвместим с ЕКК машина дава възможност за отличен капацитет на филтрация по време на СРВ;
 - сет за ЕСМО съвместим с конзола на THORATEC обезпечава поддръжката на кръвно-газовия обмен чрез мембранен оксигенатор.

- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - всички канюли са с максимална здравина и адаптивност към всеки индивидуален случай;
 - не травмират, имат необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околните тъкани и органи;
 - венозните канюли са за употреба до 6 часа или по-малко;
 - ретроградните канюли са със силиконов балон, осигуряващ лесен достъп в коронарния синус и ефективност при дозиране на разтвора и силиконов балон, осигуряващ сигурно фиксиране чрез силиконов пръстен;
 - ретроградните канюли са с флексабилен водач, който улеснява медицинските специалисти при съответната манипулация, което води до ефективност и бързина;
 - максимално щадяща ретроградна канюла за пациента има необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околните тъкани и органи;
 - вентилационните катетри са с метален водач, мек, флексабилен;
 - вентилационните катетри са силиконови с максимална здравина и адаптивност за всеки индивидуален случай.
 - сет за кръвна кардиоплегия – филтрите на екрана насочвайки мехурчетата нагоре и навън от устройството чрез мембрана и еднопосочен вентил подобрява безопасността на пациента;
 - хемофилтър съвместим с ЕКК машина предназначен с различни размери за пациента;
 - сет за ЕСМО съвместим с конзола на THORATEC – ЕСМО линията е затворена тръбна система, нетолерираща въздух във венозната линия.

- осигурява по-голяма ефективност и бързина при употреба:

- опаковката на това медицинско изделие/консуматив позволява бърз и лесен достъп за употреба, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация и води до ефективност.

- сет за кръвна кардиоплегия, хемофилтър съвместим с ЕКК машина

- и сет за ЕСМО съвместим с конзола на THORATEC трябва да са в стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при работа, води до ефективност и бързина.

Б. 20 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив не отговаря на максималните изисквания за качество, определени в т. А., а само на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:

- артериалните канюли са предназначени за използване на перфузия на възходящата аорта по време на СРВ и са устойчиви на прегъване /kink/, с лесна ориентация на върха, благодарение на маркера за индексиране;

- венозните канюли са предназначени за използване на венозен дренаж от дясно предсърдие и кавалните вени по време на СРВ;

- предназначено за използване на ретроградни канюли свързани с линията за кардиоплегия и индуциране на кардиоплегичен разтвор и кръв в коронарния синус на пациента по време на отворена сърдечна процедура;

- вентилационните катетри са медицинско устройство, което декомпенсира сърцето по време на СРВ;

- вентилационните катетри се използват за подпомагане на пълната евакуация на кръвта от сърцето.

- сета за кръвна кардиоплегия е разработен с насоченост към защита на миокарда чрез намаляване на консумацията на кислорода, дължаща се на химическото спиране на сърцето;

- хемофилтър съвместим с ЕКК машина дава възможност за отличен капацитет на филтрация по време на СРВ;

- Сет за ЕСМО съвместим с конзола на THORATEC обезпечава поддръжката на кръвно-газовия обмен чрез мембранен кислородатор.

- предлаганото медицинско изделие/ консуматив е максимално щадящо за пациента:

- всички канюли са с максимална здравина и адаптивност към всеки индивидуален случай;

- не травмират, имат необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околните тъкани и органи;

- венозните канюли са за употреба до 6 часа или по-малко;

- ретроградните канюли са със силиконов балон, осигуряващ лесен достъп в коронарния синус и ефективност при дозиране на разтвора и силиконов балон, осигуряващ сигурно фиксиране чрез силиконов пръстен;

- ретроградните канюли са с флексабилен водач, който улеснява медицинските специалисти при съответната манипулация, което води до ефективност и бързина;

- максимално щадяща ретроградна канюла за пациента има необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околните тъкани и органи;

- вентилационните катетри са с метален водач, мек, флексабилен;

- вентилационните катетри са силиконови с максимална здравина и адаптивност за всеки индивидуален случай.

- сет за кръвна кардиоплегия – филтрите на екрана насочвайки мехурчетата нагоре и навън от устройството чрез мембрана и еднопосочен вентил подобрява безопасността на пациента;
- хемофилтър съвместим с ЕКК машина предназначен с различни размери за пациента;
- Сет за ЕСМО съвместим с конзола на THORATEC – ЕСМО линията е затворена тръбна система, нетолерираща въздух във венозната линия.

В. 10 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря само на минималните изисквания за качество, а именно:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - артериалните канюли са предназначени за използване на перфузия на възходящата аорта по време на СРВ и са устойчиви на прегъване /kink/, с лесна ориентация на върха, благодарение на маркера за индексиране;
 - венозните канюли са предназначени за използване на венозен дренаж от дясно предсърдие и кавалните вени по време на СРВ;
 - предназначено за използване на ретроградни канюли свързани с линията за кардиоплегия и индуциране на кардиоплегичен разтвор и кръв в коронарния синус на пациента по време на отворена сърдечна процедура;
 - вентилационните катетри са медицинско устройство, което декомпенсира сърцето по време на СРВ;
 - вентилационните катетри се използват за подпомагане на пълната евакуация на кръвта от сърцето.
 - сета за кръвна кардиоплегия е разработен с насоченост към защита на миокарда чрез намаляване на консумацията на кислорода, дължаща се на химическото спиране на сърцето;
 - хемофилтър съвместим с ЕКК машина дава възможност за отличен капацитет на филтрация по време на СРВ;
 - Сет за ЕСМО съвместим с конзола на THORATEC обезпечават поддръжката на кръвно-газовия обмен чрез мембранен оксигенатор.

• **„Интерагро-90“ ЕООД – А. 40 точки**

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

Участникът е оферирал канюли и сетове за ЕКК с производител „Медтроник Трейдинг НЛ“ А.Д.

Предложените медицински изделия отговарят на изискванията на ЗМИ и на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие. Оферираните артериални канюли са предназначени за използване на перфузия на възходящата аорта по време на СРВ и са устойчиви на прегъване /kink/, с лесна ориентация на върха, благодарение на маркера за индексване. Оферираните венозни канюли са предназначени за използване на венозен дренаж от дясно предсърдие и кавалните вени по време на СРВ. Предназначени за използване на ретроградни канюли свързани с линията за кардиоплегия и индуциране на кардиоплегичен разтвор и кръв в коронарния синус на пациента по време на отворена сърдечна процедура. Оферираните вентилационни катетри са медицинско устройство, което декомпенсира сърцето по време на СРВ, те се използват за подпомагане на пълната евакуация на кръвта от сърцето. Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните канюли са с максимална здравина и адаптивност към всеки индивидуален случай. Те не травмират, имат необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околните тъкани и органи. Оферираните венозни канюли са за употреба до 6 часа или по-малко. Оферираните ретроградни канюли са със силиконов балон, осигуряващ лесен достъп в коронарния синус и ефективност при дозиране на разтвора и силиконов балон, осигуряващ сигурно фиксиране чрез силиконов пръстен. Ретроградните канюли са с флексабилен водач, който улеснява медицинските специалисти при съответната манипулация, което води до ефективност и бързина. Те са максимално щадящи за пациента и имат необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околните тъкани и органи. Оферираните вентилационни катетри са с метален водач, мек, флексабилен. Те са силиконови с максимална здравина и адаптивност за всеки индивидуален случай.

- предлаганото медицинско изделие улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до по-голяма ефективност и бързина при употребата

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните продукти са напълно адаптирани към наличната материално-техническа база. Те са добре познати и с тях се работи рутинно. Въз основа на знанията и професионалния опит и практическото им използване и извършените с тях опити и тестове по отношение на тяхното качество: използвани материали за изработка, здравина и надеждност считаме, че оферираните медицински изделия и консумативи отговарят в най-голяма степен на изискванията на Възложителя. Оферираните канюли и сетове за ЕКК са в опаковка, която позволява бърз и лесен достъп за употреба, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация и води до ефективност.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

Оценка за качеството на предложените медицински изделия на участниците, съгласно обявената от Възложителя методика за Обособена позиция IX - „Балони за контрапулсатор“

A. 40 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря едновременно на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - абсолютно съвместими с всички модели и конзоли DataScore, с които болницата работи: DataScore system 98 и DataScore CS100.
- предлаганото медицинско изделие/ консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - да имат максимален хемодинамичен ефект и минимален инерционен момент, дори в условията на тахикардия над 100 удара в минута.
- по-голяма ефективност и бързина при употреба:
 - максимално лесен за поставяне в условията на спешност.
 - двойна стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина.

Б. 20 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив не отговаря на максималните изисквания за качество, определени в т. А., а само на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - абсолютно съвместими с всички модели и конзоли DataScore, с които болницата работи: DataScore system 98 и DataScore CS100.
- предлаганото медицинско изделие/ консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - да имат максимален хемодинамичен ефект и минимален инерционен момент, дори в условията на тахикардия над 100 удара в минута.

В. 10 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря само на минималните изисквания за качество, а именно:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - абсолютно съвместими с всички модели и конзоли DataScore, с които болницата работи: DataScore system 98 и DataScore CS100.

• **„Фьоникс Фарма“ ЕООД – А. 40 точки**

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

Участникът е оферирал балони за контрапулсатор с производител Balton Sp. Zo. O - Полша. Предложените медицински изделия отговарят на изискванията на ЗМИ и на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие. Те са абсолютно съвместими с всички модели и конзоли DataScope, с които болницата работи: DataScope system 98 и DataScope CS100.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните балони за контрапулсатор отговарят на завишените критерии за осъществяване на кардиохирургична дейност, заложен в съответните Медицински стандарти и приетите протоколи за добра клинична практика. Те имат максимален хемодинамичен ефект и минимален инерционен момент, дори в условията на тахикардия над 100 удара в минута.

- предлаганото медицинско изделие улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до по-голяма ефективност и бързина при употребата

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните продукти са напълно адаптирани към наличната материално-техническа база. Те са добре познати и с тях се работи рутинно. Въз основа на знанията и професионалния опит и практическото им използване и извършените с тях опити и тестове по отношение на тяхното качество: използвани материали за изработка, здравина и надеждност считаме, че оферираните медицински изделия и консумативи отговарят в най-голяма степен на изискванията на Възложителя. Оферираните балони за контрапулсатор са максимално лесни за поставяне в условията на спешност. Те имат двойна стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

Оценка за качеството на предложените медицински изделия на участниците, съгласно обявената от Възложителя методика за Обособена позиция XII – „Сетове за вакуум стабилизираща система за биешо сърце“:

A. 40 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря едновременно на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - сетовете за вакуум стабилизираща система за биешо сърце служат за максимална стабилизация на определени участъци от епикарда, осигуряващи възможност за коронарна хирургия без използване на екстракорпорално кръвообръщение;
 - вакуум стабилизираща система за биешо сърце трябва да е съвместима с Acrobat vacuum Off-Pump System, съвместима с обикновен стернален екартър или еквивалентни;
 - вакуум стабилизираща система за биешо сърце трябва да е съвместима с Xpose access Device, съвместима с обикновен стернален екартър или еквивалентни.
- предлаганото медицинско изделие/ консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - осигуряващ максимална стабилизация на участъка от сърдечната тъкан;
 - минимално травматични и имат необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околната тъкан;
 - флексибилни.
- осигурява по-голяма ефективност и бързина при употреба:
 - стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина;
 - лесени за манипулация, с удобен захват.

B. 20 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/консуматив не отговаря на максималните изисквания за качество, определени в т. А., а само на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - сетовете за вакуум стабилизираща система за биешо сърце служат за максимална стабилизация на определени участъци от епикарда, осигуряващи възможност за коронарна хирургия без използване на екстракорпорално кръвообръщение;
 - вакуум стабилизираща система за биешо сърце трябва да е съвместима с Acrobat vacuum Off-Pump System, съвместима с обикновен стернален екартър или еквивалентни;
 - вакуум стабилизираща система за биешо сърце трябва да е съвместима с Xpose access Device, съвместима с обикновен стернален екартър или еквивалентни.
- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - осигуряващ максимална стабилизация на участъка от сърдечната тъкан;
 - минимално травматични и имат необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околната тъкан;
 - флексибилни.

B. 10 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/консуматив отговаря само на минималните изисквания за качество, а именно:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - сетовете за вакуум стабилизираща система за биешо сърце служат за максимална стабилизация на определени участъци от епикарда, осигуряващи възможност за коронарна хирургия без използване на екстракорпорално кръвообръщение;
 - вакуум стабилизираща система за биешо сърце трябва да е съвместима с Acrobat vacuum Off-Pump System, съвместима с обикновен стернален екартър или еквивалентни;
 - вакуум стабилизираща система за биешо сърце трябва да е съвместима с Xpose access Device, съвместима с обикновен стернален екартър или еквивалентни.

• **„Интерагро - 90“ ЕООД – А. 40 точки**

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

Участникът е оферирал сетове за вакуум стабилизираща система за биещо сърце с производител „Медтроник Трейдинг НЛ“ А.Д.. Предложените медицински изделия отговарят на изискванията на ЗМИ и на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие. Оферираните сетове за вакуум стабилизираща система за биещо сърце служат за максимална стабилизация на определени участъци от епикарда, осигуряващи възможност за коронарна хирургия без използване на екстракорпорално кръвообръщение. Оферираната вакуум стабилизираща система за биещо сърце е съвместима с Acrobat vacuum Off-Pump System и съвместима с обикновен стерилен екартьор. Тя е съвместима и с Xpose access Device и с обикновен стерилен екартьор. Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните сетове за вакуум стабилизираща система за биещо сърце отговарят на завишените критерии за осъществяване на съдова хирургия, заложен в съответните Медицински стандарти и приетите протоколи за добра клинична практика. Те осигуряват максимална стабилизация на участъка от сърдечната тъкан, минимално травматични са и имат необходимата защита, която предотвратява нежелано нараняване на околната тъкан и са флексибилни.

- предлаганото медицинско изделие улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до по-голяма ефективност и бързина при употребата

Мотиви за поставената оценка:

- Оферираните продукти са напълно адаптирани към наличната материално-техническа база. Те са добре познати и с тях се работи рутинно. Въз основа на знанията и професионалния опит и практическото им използване и извършените с тях опити и тестове по отношение на тяхното качество: използвани материали за изработка, здравина и надеждност считаме, че оферираните медицински изделия и консумативи отговарят в най-голяма степен на изискванията на Възложителя. Те са в стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина. Лесени са за манипулация и са с удобен захват.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

Оценка за качеството на предложените медицински изделия на участниците, съгласно обявената от Възложителя методика за обособена позиция XIII – „Аортни пънчове“

A. 40 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря едновременно на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - аортните пънчове осигуряват направата на отвори с точно определения размер.
- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално шадящо за пациента:
 - не травмират околната тъкан и имат необходимата защита, която да предотвратява нежеланото разкъсване на околната тъкан.
- осигурява по-голяма ефективност и бързина при употреба:
 - лесни за манипулация с удобен захват и адаптивни за работа.

Б. 20 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив не отговаря на максималните изисквания за качество, определени в т. А., а само на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - аортните пънчове осигуряват направата на отвори с точно определения размер.
- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално шадящо за пациента:
 - не травмират околната тъкан и имат необходимата защита, която да предотвратява нежеланото разкъсване на околната тъкан.

В. 10 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря само на минималните изисквания за качество, а именно:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - аортните пънчове осигуряват направата на отвори с точно определения размер.

• **„Интерагро - 90“ ЕООД – А. 40 точки**

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

- Участникът е оферирал аортни пълчове с производител „Медтроник Трейдинг НЛ“ А.Д.. Предложените медицински изделия отговарят на изискванията на ЗМИ и на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие. Оферираните аортни пълчове осигуряват направата на отвори с точно определения размер. Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните аортни пълчове отговарят на завишените критерии за осъществяване на съдова хирургия, заложен в съответните Медицински стандарти и приетите протоколи за добра клинична практика. Те не травмират околната тъкан и имат необходимата защита, която да предотвратява нежеланото разкъсване на околната тъкан.

- предлаганото медицинско изделие улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до по-голяма ефективност и бързина при употребата

Мотиви за поставената оценка:

- Оферираните продукти са напълно адаптирани към наличната материално-техническа база. Те са добре познати и с тях се работи рутинно. Въз основа на знанията и професионалния опит и практическото им използване и извършените с тях опити и тестове по отношение на тяхното качество: използвани материали за изработка, здравина и надеждност считаме, че оферираните медицински изделия и консумативи отговарят в най-голяма степен на изискванията на Възложителя. Те са лесни за манипулация, с удобен захват и адаптивни за работа.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

Оценка за качеството на предложените медицински изделия на участниците, съгласно обявената от Възложителя методика за Обособена позиция XIV - „Система за външна аспирация и дренаж“

А. 40 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив отговаря едновременно на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - продукти за аспирация, които позволяват много добро дрениране на телесни течности и отговарят на изискванията за работа в отделения по анестезия, хирургия и интензивни грижи.
- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - торакалните дренаже са атравматични, с гладки латерални отвори и са разграфени в сантиметри;
 - подходящи за внимателно дрениране след кардио-торакални и торакални хирургически интервенции.
- осигурява по-голяма ефективност и бързина при употреба:
 - стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина.

Б. 20 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/ консуматив не отговаря на максималните изисквания за качество, определени в т. А., а само на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - продукти за аспирация, които позволяват много добро дрениране на телесни течности и отговарят на изискванията за работа в отделения по анестезия, хирургия и интензивни грижи.
- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - торакалните дренаже са атравматични, с гладки латерални отвори и са разграфени в сантиметри;
 - подходящи за внимателно дрениране след кардио-торакални и торакални хирургически интервенции.

В. 10 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/консуматив отговаря само на минималните изисквания за качество, а именно:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - продукти за аспирация, които позволяват много добро дрениране на телесни течности и отговарят на изискванията за работа в отделения по анестезия, хирургия и интензивни грижи.

• **„PCP” ЕООД – А. 40 точки**

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

Участникът е оферирал системи за външна аспирация и дренаж с производител P.J. Dahlhausen&Co.GmbH. Предложените медицински изделия отговарят на изискванията на ЗМИ и на минималните задължителни технически изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие. Продуктите за аспирация позволяват много добро дрениране на телесни течности и отговарят на изискванията за работа в отделения по анестезия, хирургия и интензивни грижи.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните системи за външна аспирация и дренаж отговарят на завишените критерии, заложи в съответните Медицински стандарти и приетите протоколи за добра клинична практика. Торакалните дренаже са атравматични, с гладки латерални отвори и са разграфени в сантиметри. Подходящи са за внимателно дрениране след кардио-торакални и торакални хирургически интервенции.

- предлаганото медицинско изделие улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до по-голяма ефективност и бързина при употребата

Мотиви за поставената оценка:

Оферираните продукти са напълно адаптирани към наличната материално-техническа база. Въз основа на знанията и професионалния опит и практическото им използване и извършените с тях опити и тестове по отношение на тяхното качество: използвани материали за изработка, здравина и надеждност считаме, че оферираните медицински изделия и консумативи отговарят в най-голяма степен на изискванията на Възложителя. Те са в стерилна опаковка, която улеснява медицинските специалисти при извършване на съответната манипулация, което води до ефективност и бързина.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

Оценка за качеството на предложените медицински изделия на участниците, съгласно обявената от Възложителя методика за Обособена позиция XV - „Кабел за пейсмейкър“:

A. 40 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/консуматив отговаря едновременно на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - кабел за пейсмейкър - многократен, стерилен за сърдечна стимулация при отворена сърдечна хирургия, съвместим с генератор St.Jude и кабел за пейсмейкър - многократен, за интензивни отделения, съвместим с генератор St.Jude или еквивалентни.
- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - осигурява атравматичен контакт към сърдечния епикард.
- осигурява по-голяма ефективност и бързина при употреба:
 - устойчив на многократна газова стерилизация.

Б. 20 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/консуматив не отговаря на максималните изисквания за качество, определени в т. А., а само на следните условия:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - кабел за пейсмейкър - многократен, стерилен за сърдечна стимулация при отворена сърдечна хирургия, съвместим с генератор St.Jude и кабел за пейсмейкър - многократен, за интензивни отделения, съвместим с генератор St.Jude или еквивалентни.
- предлаганото медицинско изделие/консуматив е максимално щадящо за пациента:
 - осигурява атравматичен контакт към сърдечния епикард.

В. 10 точки се присъждат, когато предложеното от участника медицинско изделие/консуматив отговаря само на минималните изисквания за качество, а именно:

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено:
 - кабел за пейсмейкър - многократен, стерилен за сърдечна стимулация при отворена сърдечна хирургия, съвместим с генератор St.Jude и кабел за пейсмейкър - многократен, за интензивни отделения, съвместим с генератор St.Jude или еквивалентни.

• „Булмед 2000” ЕООД – А. 40 точки

- изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено

Мотиви за поставената оценка:

Участникът е oferiral кабел за пейсмейкър с производител Ст. Джуд Медикъл.

Предложените медицински изделия отговарят на спецификата на дейностите възприети в болничните структури с III ниво на компетентност в Болница „Лозенец“ и удовлетворяват Възложителя по отношение на качество в най-висока степен.

Медицинско изделие изпълнява оптимално функцията, за която е предназначено: предложеният кабел за пейсмейкър - многократен, стерилен за сърдечна стимулация при отворена сърдечна хирургия, съвместим с генератор St.Jude и кабел за пейсмейкър - многократен, за интензивни отделения, съвместим с генератор St.Jude или еквивалентни.

- предлаганото медицинско изделие е максимално щадящо за пациента: осигурява атравматичен контакт към сърдечния епикард

Медицинското изделие е устойчиво на многократна газова стерилизация.

Мотиви за поставената оценка:

Oферираните продукти са напълно адаптирани към наличната материално-техническа база.

Председател

. д-р Васил Козаров

Членове:

. Даниела Бранкова

. инж. Елена Димитрова

. Григор Манчев

.. Дафинка Некова

Заличено обстоятелство на основание чл. 2 от ЗЗЛД

I Оксигенатори

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
Медикард ООД	15	15	0,00	#DIV/0!	#DIV/0!
„Медимекс - П“ ЕООД	40	40	0,00	#DIV/0!	#DIV/0!

III

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки
Медикард ООД	15	15
„Медимекс - П“ ЕООД	40	40

max 40

II2

Участник	Предложена цена в лева без ДДС	Точки
Медикард ООД	#DIV/0!	#DIV/0!
„Медимекс - П“ ЕООД	0,00	#DIV/0!

min 0,00

VII Канюли и сетове за ЕКК

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
„Интерагро-90“ ЕООД	40	40,00	0	#DIV/0!	#DIV/0!

III

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки
„Интерагро-90“ ЕООД	40	40,00

max 40

II2

Участник	Предложена цена в лева без ДДС	Точки
Участник	Предложена цена в лева без ДДС	Точки

„Интервагро-90“ ЕООД		#DIV/0!
min	0	

IX Батони за контрапulsатор

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
„Фьоникс Фарма“ ЕООД	40	40,00	0	#DIV/0!	#DIV/0!

PI

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки
„Фьоникс Фарма“ ЕООД	40	40,00

max 40

PI2

Участник	Предложена цена в лева без ДДС	Точки
„Фьоникс Фарма“ ЕООД		#DIV/0!

min 0

XII Сетове за вакуум стабилизираща система за биенцо сърце

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
„Интервагро - 90“ ЕООД	40	40,00	0	#DIV/0!	#DIV/0!

PII

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки
„Интервагро - 90“ ЕООД	40	40,00

max 40

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П2
	„Интерагро - 90“ ЕООД		#DIV/0!
	min	0	

XIII Аортни пънчове

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
„Интерагро - 90“ ЕООД					

П1	Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	П1
	„Интерагро - 90“ ЕООД	40	40,00
	max	40	

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П2
	„Интерагро - 90“ ЕООД		#DIV/0!
	min	0	

XIV Система за вършна аспирация и дренаж

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
„РСР“ ЕООД					

П1	Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	П2
	„РСР“ ЕООД	40	40,00
	max	40	

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П1
	„РСР“ ЕООД		#DIV/0!
min		0	

XV Кабел за пейсмейкър

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
Булмед 2000 ЕООД	40	40,00	0	#DIV/0!	#DIV/0!

П1	Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	П1
	Булмед 2000 ЕООД	40	40,00
max		40	

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П2
	Булмед 2000 ЕООД	0	#DIV/0!
min		0	

Предс

Член

Заличено обстоятелство на основание чл. 2 от ЗЗЛ

д-р Васил Козаров

Даниела Браикова

нж. Елена Димитрова

Григор Манчев

Дафинка Николова

I Оксигенатори

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
Медикард ООД	15	15,00	245994,00	60	75
„Медимекс - П“ ЕООД	40	40,00	399168,00	36,98	76,98

II

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	III
Медикард ООД	15	15,00
„Медимекс - П“ ЕООД	40	40,00

max 40

II2

Участник	Предложена цена в лева без ДДС	II2
Медикард ООД	245994,00	60,00
„Медимекс - П“ ЕООД	399168,00	36,98

min 245994,00

VII Канюли и сетове за ЕКК

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
„Интерагро-90“ ЕООД	40	40,00	109175,00	60,00	100,00

PI

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	PI
„Интерагро-90“ ЕООД	40	40,00

max 40

PI2

Участник	Предложена цена в лева без ДДС	PI2
----------	--------------------------------	-----

„Интерагро-90“ ЕООД	109175,00	60,00
min	109175,00	

IX Балони за контрапулсатор

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
	40	40,00	54000,00	60,00	100,00
„Фьоникс Фарма“ ЕООД					

П1

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки
	40	40,00
„Фьоникс Фарма“ ЕООД		

max

П2

Участник	Предложена цена в лева без ДДС	Точки
„Фьоникс Фарма“ ЕООД	54000,00	60,00

min

54000,00

XII Сетове за вакуум стабилизиреща система за биешо сърце

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
	40	40,00	5100,00	60,00	100,00
„Интерагро - 90“ ЕООД					

П1

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки
	40	40,00
„Интерагро - 90“ ЕООД		

max

40

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П2
„Интерагро - 90“ ЕООД		5100,00	60,00
млн		5100,00	

XIII Аортни пънчове

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко

П1	Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	П1
„Интерагро - 90“ ЕООД		40	40,00
тах		40	

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П2
„Интерагро - 90“ ЕООД		2400,00	60,00
млн		2400,00	

XIV Система за вършна аспирация и дренаж

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко

П1	Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	П2
„РСР“ ЕООД		40	40,00
тах		40	

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П1
	„РСР“ ЕООД	34906,00	60,00
min		34906,00	

XV Кабел за пейсмейкър

Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	Точки	Предложена цена в лева без ДДС	Точки	Всичко
Булмед 2000 ЕООД	40	40,00	15960,00	60,00	100,00

П1	Участник	Качество на предложеното медицинско изделие/консуматив	П1
	Булмед 2000 ЕООД	40	40,00
max		40	

П2	Участник	Предложена цена в лева без ДДС	П2
	Булмед 2000 ЕООД	15960,00	60,00
min		15960,00	

Предс

Член

Заличено обстоятелство на основание чл. 2 от ЗЗЛ

д-р Весели Козаров

Даниела Бранкова

иж. Елена Димитрова

Григор Манчев

Дафинка Некова