

ПРОТОКОЛ № 2

Днес, 20.05.2016 година, в 09.00 часа, в кабинета на управителя на „КОЦ-Бургас“ ЕООД, на адрес: гр. Бургас, бул. „Стефан Стамболов“ № 73, Хирургичен корпус на МБАЛ-Бургас АД, ет. 7, комисия в състав:

Председател: Д-р Невена Калоянова - лекар в Клинична лаборатория, „КОЦ-Бургас“ ЕООД;

Членове:

1. Деана Петрова - правоспособен юрист, по чл.14, ал.5 от ЗОП, действащ към датата на откриване на процедурата - 28.03.2016 г.;
2. Минко Коев - старши експерт, Дирекция „ЗПСДТЗС“, Община Бургас, по чл.14, ал.5 от ЗОП;
3. Веселина Велева - старши лаборант в Клинична лаборатория, „КОЦ-Бургас“ ЕООД;
4. Румяна Комитова - счетоводител, „КОЦ-Бургас“ ЕООД,

В изпълнение на заповед № 108 от 10.05.2016 година на Управителя на „КОЦ-Бургас“ ЕООД, се събра да продължи своята работа по разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти за участие в обществена поръчка - открита процедура, с предмет: „Доставка, монтаж, предварително изпитване и въвеждане в експлоатация на автоматичен хематологичен анализатор, за нуждите на Клинична лаборатория при „КОЦ-Бургас“ ЕООД, както и обучение на персонала на място и извършване на гаранционен сервиз - комплексно“.

Процедурата е открита с Решение № 11/28.03.2016 г., регистрирана в АОП под № 00232-2016-0005, публикувано обявление в РОП № 722 791/28.03.2016 г., с предварителен № в ОВ на ЕС 20160328-005757(16-113744-001) и рег. № 2016/S 065-112083/02.04.2016 г.

Председателят на комисията провери състава на присъстващите и след като установи, че присъстват всички членове на комисията, откри заседанието.

На участниците, подали оферти за участие в процедурата, беше изпратен протокол № 1, с констатациите на комисията относно представените документи в пликове № 1 „Документи за подбор“, тяхната редовност и съответствието им с изискванията на Възложителя. На основание и в срока по чл.68, ал.9 от ЗОП, всеки участник можеше да представи липсващи документи или документи, с които да отстрани констатирани несъответствия с критериите за подбор на Възложителя.

В законовия срок са постъпили допълнителни документи от участника „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД.

С писмо, вх.№ 142/16.05.2016 г., участникът представя:

- актуален Списък на документите (обр.4);
- Декларация-списък на изпълнени дейности (обр.9);
- осем броя удостоверения, издадени от контрагенти и доказващи декларираните в обр.9 и изпълнени от участника дейности.

Комисията разгледа допълнително представените документи и установи, че същите съответстват на изискванията на Възложителя, с което са отстранени несъответствията, формулирани в Протокол 1.

Комисията счита, че участникът е представил всички изискващи се документи, с които доказва съответствието си с критериите за подбор, поставени от Възложителя.

Комисията допуска офертата на участника до участие в процедурата.

Комисията пристъпва към **РАЗГЛЕЖДАНЕ** на предложенията за изпълнение на поръчката – **ПЛИКОВЕ № 2** от офертите на участниците, допуснати до оценяване и класиране в процедурата.

Разглежда се съответствието им с поставените изисквания на Възложителя за изпълнение на поръчката, по реда на постъпването на офертите.

1. „ПЕРФЕКТ МЕДИКА“ ООД – оферта с вх.№ 01/04.05.2016 г.

Участникът предлага да извърши комплексно доставката, монтажа, предварителното изпитване и въвеждането в експлоатация на един брой Автоматичен хематологичен анализатор, с технически характеристики, подробно описани в Таблица 1, както и обучението на персонала на място и извършването на гаранционен сервиз.

Табл. 1

Технически изисквания	предложение за изпълнение на изискванията производител технически характеристики
<p><u>АВТОМАТИЧЕН ХЕМАТОЛОГИЧЕН АНАЛИЗАТОР</u> Фабрично нов, неупотребяван, нерециклиран и неизползван за демонстрационни цели. Да бъде с възможност за измерване на не по-малко от 29 хематологични параметъра, включително 5-diff, 2D и 3D изобразяване на скатерграми, хистограми – най-малко: WBC, Lym, Lym%, Mon, Mon%, Neu, Neu%, Eos, Eos%, Bas, Bas%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT, P-LCC , P-LCR, LIC, LIC%, ALY, ALY%.</p> <p>Използван принцип на измерване: флуоцитометричен лазерен анализ и импулсно импедансен метод, фотометрично определяне на HGB.</p> <p>Възможност за автоматично подаване на проби, посредством аутосемплер.</p> <p>Да осигурява възможност за непрекъснато подаване на проби.</p> <p>Да позволява едновременно зареждане на минимум 60 проби.</p> <p>Да осигурява възможност за работа: – с венозна и периферна кръв; – с предварително разреждана кръв; – без отваряне на първичните епруветки за венозна кръв (т.е. с автоматично пробиване на капачките).</p> <p>Да бъде снабден с отделен порт за ръчно подаване на отворени микроепруветки.</p> <p>Анализаторът да разполага с вграден баркод скенер за проби.</p> <p>Разреждането, лизирането и почистването да се извършват автоматично.</p> <p>Използваните реактиви да бъдат без съдържание на цианид.</p> <p>Наличие на програма за качествен контрол – графики Леви-Дженингс, правила на Уестгард.</p> <p>Анализаторът да бъде окомплектован с компютър и принтер, ако същите не са</p>	<p><u>АВТОМАТИЧЕН ХЕМАТОЛОГИЧЕН АНАЛИЗАТОР</u></p> <p>ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ ПО РЕДА НА ЧЛ.33, АЛ.4 ОТ ЗОП И ПОДАДЕНА ДЕКЛАРАЦИЯ</p>

вградени в него. Да дава възможност за двупосочно свързване към болнична информационна система (налична при Възложителя-ГамаЛаб). Задължително наличие на СЕ марка. <u>Параметри за оценяване на техническите предимства:</u>	
1. Производителност – минимум 80 теста/ час с аутосемплер.	
2. Необходимо количество проба:	
2.1. за изработване на кръвна картина с диференциално броене – максимум 20 микролитра;	
2.2. за изработване само на кръвна картина – максимум 12 микролитра;	
2.3. за разредена проба – максимум 20 микролитра;	
3. поддържане на архив за пациентски проби, с включени скатерграми и хистограми – минимум 80 000 проби	
4. линейност на измерване на левкоцити без предварителна разредка: от 0 до минимум $300 \times 10^9/L$.	
5. линейност на измерване на тромбоцити без предварителна разредка: от 0 до минимум $3000 \times 10^9/L$.	

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- за изпълнение на доставката и монтажа: 30 календарни дни;
- срок за обучение на персонала и въвеждане в експлоатация – 2 дни;
- за гаранционен срок – 18 месеца.

Предлага да извършва профилактика на доставения апарат през периода на гаранционната му поддръжка – не по-малко от веднъж на 4 месеца. При констатиране на повреда, срокът за изясняване характера на същата да бъде в рамките на 24 часа от съобщаването ѝ; срокът за отстраняване на повредата в рамките на гаранционния срок, когато се извършва на място, да бъде не повече от 1 работен ден. При отстраняване на дефекти с резервни части, подлежащи на доставка, срокът за отстраняване на повредата се удължава с времето на доставката.

Към предложението си за изпълнение на поръчката, участникът е приложил и следните документи:

1. Декларация за съответствие на апарата с Директива 93/42 ЕЕС, издадена от производителя, в оригинал и в превод;
2. Декларация за конфиденциалност, по реда на чл.33, ал.4 от ЗОП.

Комисията установи, че предложението на участника за изпълнение на поръчката – плик № 2 от офертата му, **НЕ ОТГОВАРЯ** на минималните технически изисквания по спецификацията на Възложителя, за следните параметри на предлагания апарат:

1. Едновременно зареждане на минимум 60 проби – участникът е предложил апарат, който позволява едновременно зареждане на 50 проби;
2. Необходимото количество проба за работа на анализатора да бъде:
 - 2.1. максимум 20 микролитра – за изработване на кръвна картина с диференциално броене – предложени 180 микролитра;
 - 2.2. максимум 12 микролитра – за изработване само на кръвна картина – предложени 180 микролитра;
 - 2.3. максимум 20 микролитра – за разредена проба – предложени 40

микролитра.

3. Апаратът да поддържа архив за минимум 80 000 пациентски проби, с включени скатерграми и хистограми – предложен архив за максимум 40 000 проби;

4. Линеиност на измерване на левкоцити без предварителна разрепка: от 0 до минимум $300 \times 10^9/L$ – апаратът, предложен от участника, осигурява линеиност от $0-250 \times 10^9/L$.

5. Линеиност на измерване на тромбоцити без предварителна разрепка: от 0 до минимум $3000 \times 10^9/L$ – апаратът, предложен от участника, осигурява линеиност от $0-2000 \times 10^9/L$.

На основание горното, комисията предлага, офертата на участника да бъде отстранена от участие в настоящата процедура, по реда на чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП, като неотговаряща на предварително обявените условия на Възложителя.

2. „МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ“ ООД – оферта с вх.№ 02/09.05.2016 г.

Участникът предлага да извърши комплексно доставката, монтажа, предварителното изпитване и въвеждането в експлоатация на един брой Автоматичен хематологичен анализатор, с технически характеристики, подробно описани в Таблица 1, както и обучението на персонала на място и извършването на гаранционен сервиз.

Табл. 1

Технически изисквания	предложение за изпълнение на изискванията производител	технически характеристики
<u>АВТОМАТИЧЕН ХЕМАТОЛОГИЧЕН АНАЛИЗАТОР</u>		Автоматичен хематологичен анализатор, Модел BF-6880
Фабрично нов, неупотребяван, нерещиклиран и неизползван за демонстрационни цели.		Фабрично нов, неупотребяван, нерещиклиран и неизползван за демонстрационни цели.
Да бъде с възможност за измерване на не по-малко от 29 хематологични параметъра, включително 5-diff, 2D и 3D изобразяване на скатерграми, хистограми – най-малко: WBC, Lym, Lym%, Mon, Mon%, Neu, Neu%, Eos, Eos%, Bas, Bas%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT, P-LCC, P-LCR, LIC (Large immature cell)= Immature cell=IMM в количество), LIC (Large Immature Cells) =IMM в %), ALY(Atypical Lymphocyte) =ABNLYM= Abnormal Lymphocyte в количество), ALY(ABNLYM) =Abnormal Lymphocyte в %)%, NRBC, NRBC%, BLAST, BLAST%, LEFT, LEFT%. – Каталог 1 – стр.4	DIRUI	да, измерване на 35 хематологични параметъра, включително 5-diff, 2D и 3D изобразяване на скатерграми (точкова диаграма), хистограми : WBC, Lym, Lym%, Mon, Mon%, Neu (Neut), Neu(Neut)%, Eos (Eo)%, Eos (Eo)%, Bas (Baso), Bas (Baso)%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT, P-LCC, P-LCR, LIC (Large immature cell)= Immature cell=IMM в количество), LIC (Large Immature Cells) =IMM в %), ALY(Atypical Lymphocyte) =ABNLYM= Abnormal Lymphocyte в количество), ALY(ABNLYM) =Abnormal Lymphocyte в %)%, NRBC, NRBC%, BLAST, BLAST%, LEFT, LEFT%. – Каталог 1 – стр.4
Използван принцип на измерване: флуцитометричен лазерен анализ и импулсно импедансен метод, фотометрично определяне на HGB.	INDUSTRIAL	да, използван принцип на измерване: флуцитометричен лазерен анализ и импулсно импедансен метод, фотометрично определяне на HGB, Каталог 1 – стр.2 и стр.4
Възможност за автоматично подаване на проби, посредством аутосемплер.	CO. LTD.	да, възможност за автоматично подаване на проби, посредством аутосемплер, Каталог 1 – стр.1 и стр.2
Да осигурява възможност за непрекъснато подаване на проби.		да, осигурена възможност за непрекъснато подаване на проби, Каталог 1 – стр.1 и стр.2
Да позволява едновременно зареждане на минимум 60 проби.		Позволява едновременно зареждане на 54 проби, Каталог 1 – стр.1 и стр.2
Да осигурява възможност за работа: – с венозна и периферна кръв; – с предварително разрепдена кръв;		да, възможност за работа: "whole blood" – венозна кръв и периферна кръв; предварително разрепдена (prediluted)кърв; Каталог 1-стр.4; Ръководство за работа – стр.6-1 ÷ стр.6-10
– без отваряне на първичните епруветки за венозна кръв (т.е. с автоматично пробиване на капачките).		да, без отваряне на първичните епруветки за венозна кръв (аутосемплер за зареждане на първични епруветки с автоматично пробиване на капачките), Каталог 1 –стр.2
Да бъде снабден с отделен порт за ръчно подаване на отворени микроепруветки.		да, отделно място с гнезда за отворени микроепруветки, Ръководство за потребителя – стр.6-2 и стр.6-3

Анализаторът да разполага с вграден баркод скенер за проби.	да, вграден баркод скенер за проби, Ръководство за работа стр.6-10
Разреждането, лизирането и почистването да се извършват автоматично.	да, напълно автоматичен анализатор: разреждането, лизирането и почистването се извършват автоматично, Каталог 1 - стр.1-2
Използваните реактиви да бъдат без съдържание на цианид.	да, използваните реактиви са без съдържание на цианид; Каталог 1 - стр.2 и стр.4
Наличие на програма за качествен контрол - графики Леви-Дженингс, правила на Уестгард.	да, наличие на програма за качествен контрол (QC)- графики Леви-Дженингс (L-J), правила на Уестгард, Каталог 1 - стр.4; Ръководство за работа стр.5-1
Анализаторът да бъде окомплектован с компютър и принтер, ако същите не са вградени в него.	да, анализаторът е окомплектован с компютър и принтер, Каталог 1 - стр.2 и стр.4
Да дава възможност за двупосочно свързване към болнична информационна система (налична при Възложителя-ГамаЛаб).	да, анализаторът дава възможност за двупосочно свързване към БИС (налична при Възложителя-ГамаЛаб)-USB port, internet port, support U-disk, Каталог 1 - стр.4
Задължително наличие на CE марка.	CE марка, Каталог 1 стр.4
<u>Параметри за оценяване на техническите предимства:</u>	
1. Производителност - минимум 80 теста/ час с аутосемплер.	да, 80 теста на час с аутосемплер, Каталог 1 - стр.4;
2. Необходимо количество проба:	
2.1. за изработване на кръвна картина с диференциално броене - максимум 20 микролитра;	да, кръвна картина с диференциално броене 5-diff - 20 микролитра, Каталог 1- стр.2, Ръководство за потребителя-стр.1-2, 1-3, 1-4
2.2. за изработване само на кръвна картина - максимум 12 микролитра;	да, кръвна картина-10 микролитра, Каталог 1- стр.2, Ръководство за работа-стр.1-2,1-3, 1-4
2.3. за разредена проба - максимум 20 микролитра;	да, разредена проба (prediluted mode) - 20 микролитра, Ръководство за работа - стр.1-3
3. поддържане на архив за пациентски проби, с включени скатерграми и хистограми - минимум 80 000 проби.	да, поддържа на архив за пациентски проби, с включени скатерграми и хистограми - 100 000 проби., Каталог 1 - стр.4
4. линейност на измерване на левкоцити без предварителна разредка: от 0 до минимум $300 \times 10^9/L$.	линейност на измерване на левкоцити без предварителна разредка: от 0.0 до $299.0 \times 10^9/L$.; Ръководство за потребителя, Приложение А-"Доклад за клинична оценка"-стр.2
5. линейност на измерване на тромбоцити без предварителна разредка: от 0 до минимум $3000 \times 10^9/L$.	линейност на измерване на тромбоцити без предварителна разредка: от 0.0 до $2999.0 \times 10^9/L$.; Ръководство за потребителя, Приложение А- "Доклад за клинична оценка" - стр.2

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- за изпълнение на доставката и монтажа: 30 календарни дни;
- срок за обучение на персонала и въвеждане в експлоатация - 2 дни;
- за гаранционен срок - 12 месеца.

Предлага да извършва профилактика на доставения апарат през периода на гаранционната му поддръжка - не по-малко от веднъж на 4 месеца. При констатиране на повреда, срокът за изясняване характера на същата да бъде в рамките на 48 часа от съобщаването ѝ; срокът за отстраняване на повредата в рамките на гаранционния срок, когато се извършва на място, да бъде не повече от 3 работни дни. При отстраняване на дефекти с резервни части, подлежащи на доставка, срокът за отстраняване на повредата се удължава с времето на доставката.

Към предложението си за изпълнение на поръчката, участникът е приложил и Декларация за съответствие на апарата с Директива 98/79 ЕО, издадена от производителя, в оригинал и в превод.

Комисията установи, че предложението на участника за изпълнение на поръчката - плик № 2 от офертата му, **НЕ ОТГОВАРЯ** на минималните технически изисквания по спецификацията на Възложителя, за следните параметри на предлагания апарат:

1. Едновременно зареждане на минимум 60 проби – участникът е предложил апарат, който позволява едновременно зареждане на 54 проби;
2. Линеиност на измерване на левкоцити без предварителна разредка: от 0 до минимум $300 \times 10^9/L$ – апаратът, предложен от участника, осигурява линеиност от 0.0 до $299.0 \times 10^9/L$.
5. Линеиност на измерване на тромбоцити без предварителна разредка: от 0 до минимум $3000 \times 10^9/L$ – апаратът, предложен от участника, осигурява линеиност от 0.0 до $2999.0 \times 10^9/L$.

На основание горното, комисията предлага, офертата на участника да бъде отстранена от участие в настоящата процедура, по реда на чл.69, ал.1, т.3 от ЗОП, като неотговаряща на предварително обявените условия на Възложителя.

3. „МЕДИЛАБ – С” ООД – оферта с вх.№ 03/10.05.2016 г.

Участникът предлага да извърши комплексно доставката, монтажа, предварителното изпитване и въвеждането в експлоатация на един брой Автоматичен хематологичен анализатор, с технически характеристики, подробно описани в Таблица 1, както и обучението на персонала на място и извършването на гаранционен сервиз.

Табл.1

Технически изисквания	предложение за изпълнение на изискванията производител технически характеристики
<u>АВТОМАТИЧЕН ХЕМАТОЛОГИЧЕН АНАЛИЗАТОР</u>	
Фабрично нов, неупотребяван, нерециклиран и неизползван за демонстрационни цели.	
Да бъде с възможност за измерване на не по-малко от 29 хематологични параметъра, включително 5-diff, 2D и 3D изобразяване на скатерграми, хистограми – най-малко: WBC, Lym, Lym%, Mon, Mon%, Neu, Neu%, Eos, Eos%, Bas, Bas%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT, P-LCC, P-LCR, LIC, LIC%, ALY, ALY%.	
Използван принцип на измерване: флоуцитометричен лазерен анализ и импулсно импедансен метод, фотометрично определяне на HGB.	
Възможност за автоматично подаване на проби, посредством аутосемплер.	Автоматичен хематологичен анализатор, Модел
Да осигурява възможност за непрекъснато подаване на проби.	ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ ПО РЕДА НА ЧЛ.33, АЛ.4 ОТ ЗОП И ПОДАДЕНА ДЕКЛАРАЦИЯ
Да позволява едновременно зареждане на минимум 60 проби.	
Да осигурява възможност за работа: – с венозна и периферна кръв; – с предварително разредена кръв; – без отваряне на първичните епруветки за венозна кръв (т.е. с автоматично пробиване на капачките).	
Да бъде снабден с отделен порт за ръчно подаване на отворени микроепруветки.	
Анализаторът да разполага с вграден баркод скенер за проби.	
Разреждането, лизирането и почистването да се извършват автоматично.	

Използваните реактиви да бъдат без съдържание на цианид.
Наличие на програма за качествен контрол – графики Леви-Дженингс, правила на Уестгард.
Анализаторът да бъде окомплектован с компютър и принтер, ако същите не са вградени в него.
Да дава възможност за двупосочно свързване към болнична информационна система (налична при Възложителя-ГамаЛаб).
Задължително наличие на CE марка.
<u>Параметри за оценяване на техническите предимства:</u>
1.Производителност – минимум 80 теста/ час с аутосемплер.
2. Необходимо количество проба:
2.1. за изработване на кръвна картина с диференциално броене – максимум 20 микролитра;
2.2. за изработване само на кръвна картина – максимум 12 микролитра;
2.3. за разрежена проба – максимум 20 микролитра;
3. поддържане на архив за пациентски проби, с включени скатерграми и хистограми – минимум 80 000 проби.
4. линейност на измерване на левкоцити без предварителна разрежка: от 0 до минимум $300 \times 10^9/L$.
5. линейност на измерване на тромбоцити без предварителна разрежка: от 0 до минимум $3000 \times 10^9/L$.

Участникът предлага срокове за изпълнение на поръчката:

- за изпълнение на доставката и монтажа: 30 календарни дни;
- срок за обучение на персонала и въвеждане в експлоатация – 3 дни;
- за гаранционен срок – 12 месеца.

Предлага да извършва профилактика на доставения апарат през периода на гаранционната му поддръжка – не по-малко от веднъж на 4 месеца. При констатиране на повреда, срокът за изясняване характера на същата да бъде в рамките на 48 часа от съобщаването ѝ; срокът за отстраняване на повредата в рамките на гаранционния срок, когато се извършва на място, да бъде не повече от 3 работни дни. При отстраняване на дефекти с резервни части, подлежащи на доставка, срокът за отстраняване на повредата се удължава с времето на доставката.

Към предложението си за изпълнение на поръчката, участникът е приложил и Декларация за съответствие на апарата с Директива 98/79 ЕС, издадена от производителя, в оригинал и в превод и Декларация по чл.33, ал.4 от ЗОП.

Комисията счита, че предложението на участника за изпълнение на предмета на поръчката отговаря на изискванията на Възложителя и допуска офертата на участника до оценяване и класиране.

Комисията пристъпва към оценяване предложенията на участниците, чиито оферти са допуснати до оценяване и класиране, съобразно определения от Възложителя „Критерий за възлагане – икономически най-изгодна оферта, при следните показатели и тяхната тежест в комплексната оценка на предложенията:

П1 – Цена в лева, с включен ДДС – 60 %;

П2 – Технически предимства – 40 % и съставя следната Таблица:

ПОКАЗАТЕЛ ЗА ОЦЕНКА И ОЦЕНКА НА ПРЕДЛОЖЕНИЕТО	ПРЕДЛОЖЕНИЯ НА УЧАСТНИЦИТЕ		
	ПЕРФЕКТ МЕДИКА	М Т И	МЕДИЛАБ - С
П2 – ТЕХНИЧЕСКИ ПРЕДИМСТВА – общо:			40 точки
1.1. Производителност – макс.10 точки;			10 точки
1.2. Линейност на измерване на левкоцити без предварителна разредка – макс.10 точки;			10 точки
1.3. Линейност на измерване на тромбоцити без предварителна разредка – макс.10 точки;			10 точки
1.4. Необходимо количество проба за изработване на кръвна картина с диференциално броене – макс.3 точки;	отстранен	отстранен	3 точки
1.5. Необходимо количество проба за изработване само на кръвна картина – макс.3 точки;			3 точки
1.6. Необходимо количество проба за разреждана проба – макс.2 точки;			2 точки
1.7. Поддържане на архив за пациентски проби, с включени скатерграми и хистограми – макс.2 точки.			2 точки

Комисията приключва настоящото си заседание и насрочва следващото – за отваряне на ценовите предложения на участниците, чиито оферти са допуснати до оценяване и класиране – за дата 30.05.2016 г. от 09.00 часа, за което да бъдат уведомени участниците в процедурата.

Комисия: Председател:

Членове:

ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ
ПО РЕДА НА ЗЗЛД

‘д-р Н.Калоянова/

/Д.Петрова/

/М.Коев/

/В.Велева/

/Р.Комитова/

ПРОТОКОЛ № 3

Днес, 30.05.2016 година, в 09.00 часа, в кабинета на управителя на „КОЦ-Бургас“ ЕООД, на адрес: гр. Бургас, бул. „Стефан Стамболов“ № 73, Хирургичен корпус на МБАЛ-Бургас АД, ет. 7, комисия в състав:

Председател: Д-р Невена Калоянова - лекар в Клинична лаборатория, „КОЦ-Бургас“ ЕООД;

Членове:

1. Деана Петрова - правоспособен юрист, по чл.14, ал.5 от ЗОП, действащ към датата на откриване на процедурата - 28.03.2016 г.;
2. Минко Коев - старши експерт, Дирекция "ЗПСДТЗС", Община Бургас, по чл.14, ал.5 от ЗОП;
3. Веселина Велева - старши лаборант в Клинична лаборатория, "КОЦ-Бургас" ЕООД;
4. Румяна Комитова - счетоводител, "КОЦ-Бургас" ЕООД,

в изпълнение на заповед № 108 от 10.05.2016 година на Управителя на "КОЦ-Бургас" ЕООД, се събра да продължи своята работа по разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти за участие в обществена поръчка - открита процедура, с предмет: „Доставка, монтаж, предварително изпитване и въвеждане в експлоатация на автоматичен хематологичен анализатор, за нуждите на Клинична лаборатория при "КОЦ-Бургас" ЕООД, както и обучение на персонала на място и извършване на гаранционен сервиз - комплексно“.

Процедурата е открита с Решение № 11/28.03.2016 г., регистрирана в АОП под № 00232-2016-0005, публикувано обявление в РОП № 722 791/28.03.2016 г., с предварителен № в ОВ на ЕС 20160328-005757(16-113744-001) и рег. № 2016/S 065-112083/02.04.2016 г.

Председателят на комисията провери състава на присъстващите и след като установи присъствието на всички членове на комисията, откри заседанието.

На заседанието на комисията не присъстват представители на участниците или други правоимащи лица.

Комисията отваря ценовото предложение на участника **„МЕДИЛАБ - С“** ООД, чиято оферта е допусната до оценяване и класиране.

Ценовата оферта се обявява от председателя и се подписват от трима от членовете на комисията.

Ценовото предложение на участника **„МЕДИЛАБ - С“** ООД е оформено съобразно изискванията на Възложителя и е в общ размер на 18684,00 (осемнадесет хиляди шестстотин осемдесет и четири) лв., от които - 0,00 лв. за обучение на персонала.

На основание горното и във връзка с изборния от Възложителя критерий за възлагане на поръчката „икономически най-изгодна оферта“, комисията съставя следната таблица:

ПОКАЗАТЕЛ ЗА ОЦЕНКА И ОЦЕНКА НА ПРЕДЛОЖЕНИЕТО	ПРЕДЛОЖЕНИЯ НА УЧАСТНИЦИТЕ		
	ПЕРФЕКТ МЕДИКА	М Т И	МЕДИЛАБ - С
П2 – ТЕХНИЧЕСКИ ПРЕДИМСТВА – общо:			40 точки
1.1. Производителност – макс.10 точки;			10 точки
1.2. Линеиност на измерване на левкоцити без предварителна разредка – макс.10 точки;			10 точки
1.3. Линеиност на измерване на тромбоцити без предварителна разредка – макс.10 точки;			10 точки
1.4. Необходимо количество проба за изработване на кръвна картина с диференциално броене – макс.3 точки;	отстранен	отстранен	3 точки
1.5. Необходимо количество проба за изработване само на кръвна картина – макс.3 точки;			3 точки
1.6. Необходимо количество проба за разредена проба – макс.2 точки;			2 точки
1.7. Поддържане на архив за пациентски проби, с включени скатерграми и хистограми – макс.2 точки.			2 точки
П1 – ЦЕНА В ЛЕВА, С ДДС			60 точки
ОБЩА ОЦЕНКА НА ПРЕДЛОЖЕНИЕТО			100 ТОЧКИ

Съгласно извършената оценка на допуснатата оферта, комисията съставя следното класиране:

Първо място, със 100(сто) точки – фирма „МЕДИЛАБ – С“ ООД.

С извършеното класиране, комисията приключва своята работа и предава протоколите от заседанията си и получените оферти на Възложителя – за вземане на решение.

Комисия: Председател:

Членове:

1

2

3

4

ЗАЛИЧЕНА ИНФОРМАЦИЯ
ПО РЕДА НА ЗЗЛД

д-р Н.Калоянова/

/Д.Петрова/

/М.Коев/

/В.Велева/

/Р.Комитова/