

МИНИСТЕРСТВО НА ВЪТРЕШНИТЕ РАБОТИ
ДИРЕКЦИЯ „УПРАВЛЕНИЕ НА СОБСТВЕНОСТТА И СОЦИАЛНИ ДЕЙНОСТИ“

Рег. № 5785p-22116....., екз. Единствен
 ...25.09..... 2019 г.

ПРОТОКОЛ

№ 2

от работата на комисията, назначена със заповед № 5785мпз – 64/26.08.2019 г. на директора на дирекция „Управление на собствеността и социални дейности“ (ДУССД)–МВР, оправомощено длъжностно лице съгласно заповед № 8121з–1171/21.09.2018 г. на министъра на вътрешните работи, за извършване подбор на участниците, разглеждане, оценка и класиране на постъпилите оферти за участие в открита процедура с предмет: „Доставка на шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози“ (уникален номер на поръчката в АОП: 00752-2019-0020).

На 24.09.2019 г. от 10:00 часа във връзка с възлагане на обществена поръчка, чрез открита процедура по реда на ЗОП, открита с решение № 5785мпр – 45/18.07.2019 г. за откриване на процедурата и решение № 5785мпр-52/02.08.2019 г. за одобряване на обявление за изменение или допълнителна информация на директора на ДУССД – МВР с предмет: „Доставка на шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози“, се събра на закрито заседание комисия, назначена със заповед № 5785мпз – 64/26.08.2019 г. на директора на ДУССД – МВР, в сградата на ДУССД – МВР, в състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ: Ива Иванова, на длъжност старши експерт в сектор КД, ДУССД-МВР
 И ЧЛЕНОВЕ:

1. Лиляна Гюрова, на длъжност юриконсулт в сектор ПНО, ДУССД-МВР,
2. Петя Хубанова, на длъжност главен експерт в отдел ФПРБ, ДПУБ-МВР;
3. инспектор Атанас Драгов, на длъжност полицейски инспектор I-ва степен в СКПДП при ОПП, ГДНП - МВР,
4. Цветелина Симеонова, на длъжност старши експерт в сектор КД, ДУССД-МВР.

със задача: да разгледа допълнително представените документи от участника „3 МЕД“ ЕООД, изискани на основание чл. 54, ал. 9 от ППЗОП с протокол №1, рег. № 5785p-21867/09.09.2019 г. и да разгледа техническите предложения на допуснатите участници, отговарящи на изискванията за лично състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя.

Председателят на комисията откри заседанието и информира членовете на комисията, че по реда на чл. 54, ал. 9 от ППЗОП, в указания срок, е постъпил плик с надпис „Допълнителни документи по чл. 54, ал. 9 от ППЗОП“ от участник, както следва:

№	Участник	Допълнителни документи с вход. № / УРИ и дата
1.	„3 МЕД“ ЕООД	УРИ 578500-6241/10.09.2019 г.

На основание чл. 54, ал. 12 от ППЗОП, комисията пристъпи към разглеждане на документите, представени от участника в изпълнение на указанията на комисията, дадени с Протокол № 1 с рег. № 5785p-21867/09.09.2019 г.:

1. „3 МЕД“ ЕООД е представил документи с вх. № УРИ 578500-6241/10.09.2019 г. Документите са представени в хартиен, запечатан, непрозрачен плик. Председателят на комисията отвори плика, в който се съдържат следните документи:

1.1. Копие на удостоверение във връзка с изпълнение на договор, сключен между УМБАЛ „Александровска“ ЕАД и „3 МЕД“ ЕООД.

Комисията разгледа допълнително представения от участника „3 МЕД“ ЕООД документ за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от Възложителя. В резултат на предоставената от комисията възможност, участникът е представил заверено копие на документ, който съдържа допълнена информация по отношение на декларираното от него в ЕЕДОП в част IV Критерии за подбор, раздел В: „Технически и професионални възможности“.

С оглед на гореизложеното комисията приема, че участникът отговаря на изискванията за лично състояние и критериите за подбор, поставени от Възложителя.

Предвид направените констатации в Протокол № 1 с рег. № 5785р-21867/09.09.2019 г., както и с оглед на изложеното в настоящия протокол, по аргумент за противното от разпоредбата на чл. 56, ал. 1 от ППЗОП, комисията допуска участника „3 МЕД“ ЕООД до разглеждане на техническото му предложение.

На основание чл. 56, ал. 2 от ППЗОП, комисията провери Техническите предложения за изпълнение на поръчката на допуснатите участници за съответствие с предварително обявените условия и констатира следното:

1. „3 МЕД“ ЕООД:

Техническото предложение на участника включва Предложение за изпълнение на поръчката съгласно образец № 2, изискваните от възложителя пълномощно от производителя, че участникът „3 МЕД“ ЕООД е оторизиран партньор на производителя на шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози, заверено копие на сертификат № QMS/91/R/2292/a на система за управление на качеството съгласно EN ISO 9001:2015 в областта на: „Проектиране, разработка, производство и дистрибуция на набор за ин-витро диагностика за акушерство и гинекология, инфекциозни заболявания, наркотични вещества, онкология и кардиология“, заверено копие на сертификат № Q5 095123 0007 изд. 1 за внедрена система EN ISO 13485:2016 в областта на „Проектиране, разработка, производство и дистрибуция на набор за ин-витро диагностика за акушерство и гинекология, инфекциозни заболявания, наркотични вещества, онкология и кардиология“.

В т. 8, съответно т. 8.3 от Техническото си предложение, участникът е декларирал, че ще представи, като неразделна част от него „8.3. Копие на валиден сертификат за въведена система за управление по отношение на околната среда по БДС EN ISO 14001:2015 или еквивалент, издаден на името на производителя с обхват разработване, производство, разпространение на тестове за наркотични вещества, издаден от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция „Българска служба за акредитация“ или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.“

Също така в т. 3.1.2. от Техническата спецификация на възложителя е посочено, че участниците трябва да представят за производителя: „Копие на валиден сертификат за

въведена система за управление по отношение на околната среда по БДС EN ISO 14001:2015 или еквивалент, издаден на името на производителя с обхват разработване, производство, разпространение на тестове за наркотични вещества.

Сертификатите трябва да са издадени от независими лица, които са акредитирани по съответната серия европейски стандарти от Изпълнителна агенция "Българска служба за акредитация" или от друг национален орган по акредитация, който е страна по Многостранното споразумение за взаимно признаване на Европейската организация за акредитация, за съответната област или да отговарят на изискванията за признаване съгласно чл. 5а, ал. 2 от Закона за националната акредитация на органи за оценяване на съответствието или еквивалентни сертификати, издадени от органи, установени в други държави членки.“.

Участникът не е представил копие на валиден сертификат за въведена система за управление по отношение на околната среда по БДС EN ISO 14001:2015 или еквивалент, издаден на името на производителя, а е представил като неразделна част от техническото си предложение заверено копие на валиден сертификат № Q5 095123 0007 изд. 1 за внедрена система EN ISO 13485:2016 в областта на „Проектиране, разработка, производство и дистрибуция на набор за ин-витро диагностика за акушерство и гинекология, инфекциозни заболявания, наркотични вещества, онкология и кардиология“.

На основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП председателят на комисията изпрати писма до Български институт за стандартизация с рег. №578500-6384/16.09.2019 г. и до Изпълнителна агенция по лекарствата с рег. №578500-6382/16.09.2019 г., с искане да се разясни дали стандарт EN ISO 13485:2016 е еквивалентен на стандарт EN ISO 14001:2015.

След направената от комисията справка се установи, че приложеното заверено копие на сертификат № Q5 095123 0007 изд. 1 за внедрена система EN ISO 13485:2016 в областта на „Проектиране, разработка, производство и дистрибуция на набор за ин-витро диагностика за акушерство и гинекология, инфекциозни заболявания, наркотични вещества, онкология и кардиология“ категорично не е еквивалент на внедрена система за опазване на околната среда съгласно EN ISO 14001:2015. С писмо рег. № 04-03-09/19.09.2019 г. на изпълнителния директор на Български институт за стандартизация, е представено разяснение, че двата европейски стандарта не са еквивалентни. В доказателство на твърдението е цитирана т. 05 от Въведение на БДС EN ISO 13485:2016, а именно:

„Този международен стандарт не съдържа изисквания, специфични за други системи за управление, като тези за управлението по отношение на околната среда, управлението на здравето и безопасността при работа или управлението на финансите. Въпреки това, този международен стандарт дава възможност на всяка организация да съгласува или интегрира своята собствена система за управление на качеството с изискванията на съответните системи за управление за всяка организация е възможно да адаптира своята система за управление, за да изгради система за управление на качеството, която е в съответствие с изискванията на този международен стандарт.“

Участникът е представил мостри на изделията – предмет на доставката, съгласно изискванията на възложителя, посочени в т. 3.2.2. от Техническата спецификация, неразделна част от документацията за участие – 2 (два) броя мостри на еднократните полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните анализи.

Участникът предлага да изпълни поръчката, с предмет „Доставка на шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните анализи“, съгласно изискванията на Възложителя при следните условия:

I. Декларира, че приема мястото на изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на Възложителя.

II. Декларира, че доставените от него шествалентни еднократни полеви тестове ще отговарят на изискванията на Възложителя, описани в Техническата спецификация.

III. Съгласен е и се задължава при изпълнението на поръчката да изпълни всички точки от Техническата спецификация, съгласно поставените от възложителя изисквания.

IV. Потвърждава, че количеството на доставяните шествалентни еднократни полеви тестове ще е 8 000 (осем хиляди) броя.

V. Приема и потвърждава, че шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози ще отговарят на следните изисквания:

1. да показва самостоятелно без поставяне в уред или друго техническо средство, наличието на НВТА;

2. да позволява едновременно качествено установяване в слюнка наличието на следните на НВТА: канабис, опиати, кокаин, амфетамин, метаамфетамин и бензодиазепини.

3. да има индикатор за достатъчно събрана слюнка за провеждане на анализа.

4. минимален срок на годност на продуктите или изделията да не е по-малък от 9 (девет) месеца от датата на доставката.

5. всеки шествалентен еднократен тест за проверка на употреба на НВТА да бъде опакован в индивидуална опаковка, предпазваща го от замърсяване;

6. изваждането на всеки шествалентен еднократен полеви тест за проверка на употреба на НВТА от индивидуалната опаковка да става чрез разкъсване, без да се нарушава целостта на съседният индивидуално опакован тест (при групово опаковане);

7. всяка доставка да се придружава с инструкция за употреба (ръководство за работа) на шествалентните еднократни полеви тестове за проверка на употреба на НВТА на български език.

8. шествалентните еднократни полеви тестове за проверка на употреба на НВТА да имат нанесена „СЕ“ маркировка.

VI. Предлага следния срок за извършване на доставките:

- Първа доставка на 4 000 (четири хиляди) броя еднократни полеви тестове за проверка на употреба на наркотични вещества или техните аналози – до 60 (шестдесет) дни, считано от датата на подписване на договора.

- Всяка следваща доставка – до 60 (шестдесет) дни, считано от датата на подаване на заявка от Възложителя.

VII. Съгласен е със всички условия на възложителя, в т.ч. определения от него срок на валидност на офертите и с проекта на договор.

На основание чл. 104, ал. 5 от ЗОП „от участниците може да се изиска да предоставят разяснения или допълнителни доказателства за данни, посочени в офертата. Проверката и разясненията не могат да водят до промени в техническото и ценовото предложение на участниците.“ Следователно, комисията не може да изиска от участника „З МЕД“ ЕООД да представи копие на валиден сертификат за въведена система за управление по отношение на околната среда по БДС EN ISO 14001:2015 или еквивалент, издаден на името на производителя с обхват разработване, производство, разпространение на тестове за наркотични вещества, тъй като това ще доведе до промяна в техническото му предложение.

Предвид направените по-горе констатации за несъответствия на офертата на участника с изискванията на възложителя, комисията предлага участника „З МЕД“ ЕООД за отстраняване на основание чл. 107, т. 2, буква „а“ от ЗОП поради това, че е представил оферта, която не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката.

На основание чл. 57, ал. 1 от ППЗОП, комисията не допуска „3 МЕД“ ЕООД до отваряне на ценовото му предложение.

2. „Дрегер Сейфти България“ ЕООД:

Техническото предложение на участника включва: Предложение за изпълнение на поръчката съгласно образец № 2, информация за системата „Drager DrugCheck^R 3000“ и изискваните от възложителя удостоверение от производителя, че участникът „Дрегер Сейфти България“ ЕООД е оторизиран партньор на производителя на шествалентни еднократни полеви тестове „Drager DrugCheck^R 3000“ за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози, заверено копие на сертификат рег. № 07 100 980284 на система за управление на качеството съгласно EN ISO 9001:2015 в областта на: „Дизайн и разработване, производство, настройване съобразно изискванията, асемблиране, продажба и сервизна поддръжка на технологични средства и апарати за измерване на съдържанието на алкохол, тестове и апарати за контрол на съдържанието на наркотични вещества“, заверено копие на сертификат рег. № 07 100 980284 за внедрена система за опазване на околната среда съгласно EN ISO 14001:2015 в областта на: „Дизайн и разработване, производство, настройване съобразно изискванията, асемблиране, продажба и сервизна поддръжка на технологични средства и апарати за измерване на съдържанието на алкохол, тестове и апарати за контрол на съдържанието на наркотични вещества“.

Участникът е представил мостри на изделията – предмет на доставката, съгласно изискванията на възложителя, посочени в т. 3.2.2. от Техническата спецификация, неразделна част от документацията за участие – 2 (два) броя мостри на еднократните полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози.

Участникът предлага да изпълни поръчката, с предмет „Доставка на шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози“, съгласно изискванията на Възложителя при следните условия:

I. Декларира, че приема мястото на изпълнение на поръчката, съгласно изискванията на Възложителя.

II. Декларира, че доставените от него шествалентни еднократни полеви тестове ще отговарят на изискванията на Възложителя, описани в Техническата спецификация.

III. Съгласен е и се задължава при изпълнението на поръчката да изпълни всички точки от Техническата спецификация, съгласно поставените от възложителя изисквания.

IV. Потвърждава, че количеството на доставяните шествалентни еднократни полеви тестове ще е 8 000 (осем хиляди) броя.

V. Приема и потвърждава, че шествалентни еднократни полеви тестове за проверка на употребата на наркотични вещества или техните аналози ще отговарят на следните изисквания:

1. да показва самостоятелно без поставяне в уред или друго техническо средство, наличието на НВТА;

2. да позволява едновременно качествено установяване в слюнка наличието на следните на НВТА: канабис, опиати, кокаин, амфетамин, метаамфетамин и бензодиазепини.

3. да има индикатор за достатъчно събрана слюнка за провеждане на анализа.

4. минимален срок на годност на продуктите или изделията да не е по-малък от 9 (девет) месеца от датата на доставката.

5. всеки шествалентен еднократен тест за проверка на употреба на НВТА да бъде опакован в индивидуална опаковка, предпазваща го от замърсяване;

6. изваждането на всеки шествалентен еднократен полев тест за проверка на употреба на НВТА от индивидуалната опаковка да става чрез разкъсване, без да се нарушава целостта на съседният индивидуално опакован тест (при групово опаковане);

7. всяка доставка да се придружава с инструкция за употреба (ръководство за работа) на шествалентните еднократни полев тестове за проверка на употреба на НВТА на български език.

8. шествалентните еднократни полев тестове за проверка на употреба на НВТА да имат нанесена „СЕ” маркировка.

VI. Предлага следния срок за извършване на доставките:

- Първа доставка на 4 000 (четири хиляди) броя еднократни полев тестове за проверка на употреба на наркотични вещества или техните аналози – до 60 (шестдесет) дни, считано от датата на подписване на договора.

- Всяка следваща доставка – до 60 (шестдесет) дни, считано от датата на подаване на заявка от Възложителя.

VII. Съгласен е със всички условия на възложителя, в т.ч. определения от него срок на валидност на офертите и с проекта на договор.

Предвид гореизложеното, комисията констатира, че представеното от участника „Дрегер Сейфти България“ ЕООД Техническо предложение съответства напълно с предварително обявените условия на Възложителя.

По аргумент от противното от чл. 57, ал. 1, във връзка с чл. 56, ал. 2 от ППЗОП, комисията допуска „Дрегер Сейфти България“ ЕООД до отваряне на ценовото му предложение.

На основания чл. 57, ал. 3 от ППЗОП, не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите предложения, комисията ще обяви чрез съобщение в профила на купувача датата, часа и мястото на отваряне на ценовите предложения.

Настоящият протокол се съставя в изпълнение на законовото изискване на чл. 103, ал. 3 от ЗОП за протоколиране на действията на комисията.

Дата на съставяне на протокола: 25.09.2019 г.

КОМИСИЯ:

ПРЕДСЕДАТЕЛ:

Заличена информация на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП.

Ива Иванова

ЧЛЕНОВЕ:

Заличена информация на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП.

1.
/Лиляна Гюрова/

Заличена информация на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП.

3.
/инспектор Атанас Драгов/

Заличена информация на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП.

2.
/Петя Хубанова/

Заличена информация на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП.

4.
/Цветелина Симеонова/