

ПРОТОКОЛ
№ 2

от работата на комисията, назначена за разглеждане и оценка на подадените оферти, подбор и класиране на участниците в обществена поръчка с предмет: „Доставка на реактиви и консумативи за нуждите на Клинична и ликворологична лаборатория на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД”, открита с Решение № Д-187/11.10.2016 г. на Изпълнителния директор на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД

На 07.12.2016 г., в 10:30 часа, в Учебна зала на ДКБ на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД, на адрес: гр. София, ул. „Д-р Любен Русев“ № 1, комисия в състав:

Председател: _____ МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД, гр. София
Замислю на основание

и членове:

1. _____ член на Софийска адвокатска колега
Замислю на
2. _____ лкворологична лаборатория на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД, гр. София, определена със Заповед Д-229/22.11.2016г. на Изпълнителния директор на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД, в закрито заседание продължи своята работа по провеждане на обществената поръчка с горепосочения предмет.
осъществяване чл. 2 от ЗЗЛД

Комисията констатира, че в резултат на взетите решения, обективирани в Протокол № 1 от 25.11.2016г. председателят на комисията е извършил следното:

1. изпратил е Протокол № 1 за публикуване в Профила на купувача на възложителя и протоколът е публикуван на 28.11.2016г.;

2. изпратил е Протокол № 1 на участниците в деня на публикуването му в Профила на купувача на възложителя.

Участниците са потвърдили получаването на протокола на 28.11.2016г.

В срока по чл. 61, т. 6 от Правилника за прилагане на ЗОП са постъпили документи от „Био СЕЕ“ ООД, с вх. № 1303/30.11.2016г. на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД и от ЕТ „Елфо- Будин Михов”, с вх. № 1304/01.12.2016г. на МБАЛНП „Свети Наум“ ЕАД.

Комисията разгледа представените документи от участника ЕТ „Елфо- Будин Михов”, ЕИК: 831914507 и констатира следното: участникът е представил следните документи:

- опис на представените документи във връзка с доставката на реактиви и консумативи за клинична лаборатория, позиция № 2 - ликворология;
- ЕЕДОП за участника;
- разрешение № 08/20.04.2000г. на Изпълнителна агенция по лекарствата, с което се разрешава употребата в Република България на ин витро диагностични набори Агарозни гелове върху фолио за електрофореза и имунофиксация, производство на фирма ЕЛРНО ЕТ, България и придружително писмо за изпращане на Разрешение № 08/20.04.2000г.
- писмо с изх. №062/03.11.2016г. от Международна асоциация за качество, в което е записано че ЕТ „Елфо-Будин Михов” е подписал на 22.10.2016г. договор

за сертификация за съответствие на системата за управление на качеството на дружеството с изискванията на ISO 9001:2015, с обхват „Търговия с консумативи, оборудване и софтуер за електрофреза“, като оценката за съответствие на системата за управление на качеството на ЕТ „Елфо Будин Михов“ с ISO 9001:2015 е планирана да се проведе до 30.11.2016г.

По отношение на участника „Био СЕЕ“ ООД, ЕИК: 201276167, комисията констатира че участникът е представил изисквания коригиран ЕЕДОП.

Комисията счита, че офертите на „БИО СЕЕ“ ООД и ЕТ „Елфо Будин Михов“ съответстват на изискванията на личното състояние на участниците и на критериите за подбор на възложителя.

Комисията класира участниците по обособени позиции, както следва:

По обособена позиция № 1, „Общи консумативи“ - на първо място „БИО СЕЕ“ ООД, с предлагана цена за изпълнение на поръчката по обособената позиция 1170.00 лв. без ДДС.

По обособена позиция № 2 „Ликворология“ – на първо място ЕТ „Елфо- Будин Михов“, с предлагана цена за изпълнение на поръчката по обособената позиция 6426.00 лв. без ДДС.

Настоящият протокол се състави и подписа на 07.12.2016г.

Ко

1.Е

Замгелю на оскобаке

2.:

ел. 2 от 3310

3.