

Вх. номер: М-61

Дата: 16.04.2018 г.

**СТАНОВИЩЕ
за извършена проверка
от външен експерт по чл. 229а ЗОП**

на техническите спецификации на процедура,
определенна за мониторинг по чл. 114, ал. 1, т. 2 ППЗОП

**РАЗДЕЛ I
Процедура**

Уникален номер на процедурата в РОП с линк:	00731-2018-0004	
Възложител:	Комплексен онкологичен център – Стара Загора ЕООД	
Вид на процедурата	<input checked="" type="checkbox"/> Открита	<input type="checkbox"/> Ускорена открита
Обект на поръчката:	<input type="checkbox"/> Строителство	<input type="checkbox"/> Доставки
	<input checked="" type="checkbox"/> Услуги	<input type="checkbox"/> Услуги по Приложение № 2
Предмет на поръчката:	Абонаментно сервизно обслужване на медицинска техника и апаратура през 2018 г. – 2020 г.	
Професионалната област, в която попада предметът на възлаганата поръчка (според възложителя):	50. Медицинска техника	
Обособени позиции:	<input checked="" type="checkbox"/> Да	Брой: 36
	<input type="checkbox"/> Не	
Срок за изпълнение:	31.05.2020 г.	
Прогнозна стойност на поръчката в лв. без ДДС:	743 645,61 лв.	
Финансиране:	<input checked="" type="checkbox"/> Изцяло от националния бюджет	
	<input type="checkbox"/> Изцяло или частично със средства от ЕС	
	<input type="checkbox"/> Друго:	

Критерий за възлагане на поръчката:	<input checked="" type="checkbox"/> Най-ниска цена <input type="checkbox"/> Ниво на разходите <input type="checkbox"/> Оптимално съотношение качество/цена
Дата, на която са публикувани документите за откриване в ОВ на ЕС:	29.03.2018 г.
Дата, на която са публикувани документите за откриване в РОП:	29.03.2018 г.
Дата на изпращане на Обявление за изменение или допълнителна информация за публикуване в РОП, ако е приложимо:	
Дата, на която изтича срокът за получаване на оферти:	02.05.2018 г.
<i>Коментари и други бележки:</i>	

РАЗДЕЛ II

Проверени документи

Проверката обхваща следните документи:
<input checked="" type="checkbox"/> Техническата спецификация
<input type="checkbox"/> Методиката за оценка (<i>когато възложителят е предвидил методика; при липса на методика – раздели III.3) и III.4) се изтриват</i>)
<input type="checkbox"/> Обявленietо за изменение или допълнителна информация (<i>когато е налично</i>).
<i>Коментари и други бележки:</i>
Методика за оценка на постъпилите предложения не е налична, избран е критерий за възлагане на поръчката –икономически най-изгодната оферта въз основа на критерий за възлагане „най-ниска цена”

РАЗДЕЛ III

Резултати от проверката

III.1) Съответствие на техническата спецификация с изискванията на ЗОП (след промените, направени с Обявленietо за изменение или допълнителна информация, когато е налично)

1. Техническите спецификации са определени по един от начините, посочени в чл. 48, ал 1 ЗОП. (вж. и §2, т. 54 ДР ЗОП).	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
2. Всяко посочване на стандарт, спецификация, техническа оценка, техническо одобрение или технически еталон е допълнено с думите „или еквивалентно/и“. (вж. чл. 48, ал. 2 ЗОП).	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
3. Техническите спецификации осигуряват равен достъп на участниците до процедурата за възлагане на обществената поръчка и не създават необосновани пречки при нейното възлагане в условията на конкуренция.	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не

(вж. чл. 49, ал. 1 ЗОП).	
4. В техническите спецификации не се посочва конкретен модел, източник или специфичен процес, който характеризира продуктите или услугите, предлагани от конкретен потенциален изпълнител, нито търговска марка, патент, тип или конкретен произход или производство, което би довело до облагодетелстване или елиминиране на определени лица или някои продукти. Ако е налице подобно посочване, към него са добавени думите „или еквивалентно/и“.	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
(вж. чл. 49, ал. 2 ЗОП).	
5. В техническите спецификации е посочено изискване за прехвърляне на правата върху интелектуална собственост.	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
(вж. чл. 48, ал. 4 ЗОП). <i>Забележка: при необходимост, в зависимост от предмета на поръчката.</i>	
6. Когато резултатът от поръчката ще се използва от физически лица, техническите спецификации, които определят характеристиките на предмета на поръчката, са съобразени с критериите за достъпност за хора с увреждания или осигуряват възможност и хора с увреждания да ползват този резултат. (вж. 48, ал. 5 ЗОП).	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
7. Когато с акт на Европейския съюз са определени задължителни изисквания, свързани с критерии за достъпност за хора с увреждания или условия за ползване от такива хора, в техническите спецификации е включена препратка към тези изисквания. (вж. 48, ал. 6 ЗОП).	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
8. Техническите спецификации, които включват „Маркировки“ с конкретни екологични, социални или други характеристики, отговарят на изискванията, посочени в чл. 51, ал. 1 ЗОП.	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
9. Когато се изискват маркировки, е посочено, че се приемат всички еквивалентни маркировки, както и други подходящи доказателства за съответствие, съгласно чл. 51, ал. 3 и ал. 4 ЗОП.	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
10. Възложителят изиска от участниците протокол от изпитване от орган за оценяване на съответствието или сертификат, издаден от такъв орган, като доказателство за съответствие с изискванията или критериите, свързани с изпълнението на поръчката. (вж. чл. 52, ал. 1 ЗОП).	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
11. Възложителят признава сертификати и от други еквивалентни органи, както и подходящи доказателства за съответствие. (вж. чл. 52, ал. 2 и ал. 3 ЗОП).	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо
12. Информацията от „Техническите спецификации“ съответства/не противоречи на информацията в методиката (когато е приложимо)	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input checked="" type="checkbox"/> Не е приложимо

<p>13. Не са установени текстове или параметри, които самостоятелно или в комбинация с други изисквания или параметри ограничават конкуренцията (вж. чл. 2, ал. 2 ЗОП).</p>	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не е приложимо
<p>14. Техническата спецификация съдържа достатъчно информация, необходима на кандидатите/участниците за подготовка на техните предложения.</p>	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
<p>15. В техническата спецификация няма противоречащи си условия или изисквания.</p>	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
<p>16. В техническата спецификация са обхванати всички дейности, които следва да се реализират в рамките на възлагания договор, според обекта /предмета на поръчката.</p>	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не е приложимо
<p>17. В техническата спецификация не са обединени дейности, които представляват интерес за различни лица, и които биха могли да се възложат на различни изпълнители.</p>	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не <input type="checkbox"/> Не е приложимо

Констатации:

Не са установени несъответствия с разпоредбите на законодателството, регламентиращо дейностите от предмета на поръчката. Предоставената информация от възложителя е конкретно описана и съдържа необходимата информация за изготвяне на техническото и ценовото предложение на участниците. Медицинската апаратура е групирана в 36 обособени позиции на база вид и област на приложение. Посочен е производител, фабричен номер и брой годишни профилактики за съответната апаратура. Изискванията относно абонаментното сервизно обслужване са подробно описани като са включени текущи, основни и аварийни ремонти, техническа проверка, профилактика и отстраняване на повреди. За част от позициите е заложено изискване за оторизиран сервиз за изпълнение на дейностите от предмета на поръчката. За обособена позиция № 36 са описани вакуумни елементи които не са включени в абонаментното сервизно обслужване. Обособените позиции за, които няма изискване за оторизация на сервиращата фирма съдържат апаратура от различни производители и не би следвало да бъдат затваряни. Това ще даде възможност за участие на всеки отделен вносител на съответен апарат и би подобрило качеството на сервизната услуга. Сроковете за изпълнение на услугите, предмет на поръчката са посочени и дават пълна яснота относно начините за подаване на сигнал за неизправност и „ срок за реакция“ за отстраняване на проблем с оборудването. Гаранционният срок на извършени ремонт и вложени резервни части е посочен. За апаратура в гаранционен срок (три обособени позиции) е посочен срока след който започва задължението за абонаментно сервизно обслужване. Местата за извършване на услугите са описани в зависимост от сложността на повредата – на място или сервизна база.

III.2) Съответствие на техническата спецификация с изискванията на законодателството, регламентиращо дейностите от предмета на поръчката (след промените, направени с Обявленето за изменение или допълнителна информация, когато е налично)

При проверката са взети предвид следните нормативни документи, стандарти и др.:

1. Закон за лечебните заведения (обн. ДВ. бр.62 от 1999 г.; посл.изм. ДВ. бр.103 от 2017 г.),
2. Наредба №1 от 31.01.2014г. на МЗ /обн. ДВ бр.13/2014г./ - медицински стандарт „Клинична лаборатория“
3. Закон за безопасно използване на ядрената енергия (изм. и доп., бр. 102 от 22.12.2017 г.)
4. Наредба за реда за издаване на лицензии и разрешения за безопасно използване на ядрената енергия от 18.05.2004 г., (изм., бр. 76 от 05.10.2012 г., изм. и доп. бр. 4 от 15.01.2016 г.)
5. Наредба за условията и реда за придобиване на професионална квалификация и за реда за издаване на лицензии за специализирано обучение и на удостоверения за правоспособност за използване на ядрената енергия от 24.08.2004 г., (изм., бр. 5 от 19.01.2010 г., бр. 27 от 14.04.2015 г., изм. и доп. бр. 4 от 15.01.2016 г.)
6. Закон за медицинските изделия (Обн. ДВ. бр.46 от 2007г., посл. изм. ДВ. бр.43 от 7 Юни 2016г.)

Констатации:

Не са установени несъответствия с разпоредбите на законодателството, регламентиращо дейностите от предмета на поръчката, като са взети в предвид гореописаните Закони и Наредби.

РАЗДЕЛ IV

Допълнителна информация

Поради липса на методика – раздели III.3) и III.4) са изтрити.

РАЗДЕЛ V

Данни за външния експерт, извършил проверката

Три имени	Венелин Митков Минчев
Пореден № в Списъка по чл. 229а ЗОП:	ETC-44
Област на компетентност:	50. „Медицинска техника“
Избран въз основа на жребий, проведен на:	10.04.2018 г.
Договор №/дата:	M-61/2018 г.
<i>Коментари и други бележки:</i>	

--

Подпис: /.../

(подписва се с електронен подпис на лицето)