

Изх. № ПК-РР-44

Дата: 13.08.2015 г.

## ПРЕДВАРИТЕЛЕН КОНТРОЛ

по чл. 19, ал. 2, т. 22 от ЗОП

### СТАНОВИЩЕ

за съответствие с изискванията на ЗОП на проектите на документи за откриване  
на процедура за възлагане на обществена поръчка

#### РАЗДЕЛ I Възложител

Официално наименование:	Министерство на здравеопазването
Вид на възложителя:	<input checked="" type="checkbox"/> чл. 7, т. 1-4 ЗОП <input checked="" type="checkbox"/> централен <input type="checkbox"/> регионален <input type="checkbox"/> чл. 7, т. 5 или 6 ЗОП
Партиден номер на възложителя:	00080
Входящ № и дата на регистрация в деловодството на АОП на проектите на документи	ПК-РР-44/04.08.2015 г.

#### Процедура

Вид на процедурата:	<input checked="" type="checkbox"/> Открита <input type="checkbox"/> Ограничена <input type="checkbox"/> Ускорена ограничена <input type="checkbox"/> Договаряне с обявление <input type="checkbox"/> Ускорена на договаряне с обявление <input type="checkbox"/> Състезателен диалог		
Обект на поръчката:	<input type="checkbox"/> Строителство <input checked="" type="checkbox"/> Доставки <input type="checkbox"/> Услуги		
Разделяне на обособени позиции:	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не		
Предмет на поръчката:	„Доставка, инсталация и пускане в експлоатация на клинични лабораторни системи, включващи съответните консумативи” с оглед изпълнението на СРИП по схема за безвъзмездна финансова помощ BG 161PO001/1.1-		

	08/2010 – „Подкрепа за реконструкция, обновяване и оборудване на държавни лечебни и здравни заведения в градските агломерации“ по Оперативна програма „Регионално развитие – 2007 – 2013 г.“
Прогнозна стойност на поръчката в лв. без ДДС:	2 626 000.00 лева
Срок за изпълнение на поръчката:	62 месеца
Критерий за оценка на офертите:	<input type="checkbox"/> Икономически най-изгодна оферта <input checked="" type="checkbox"/> Най-ниска цена
Обществената поръчка се финансира:	<input type="checkbox"/> Изцяло от националния бюджет <input checked="" type="checkbox"/> Изцяло или частично със средства от Оперативна програма „Регионално развитие“ 2007-2013 г. <input type="checkbox"/> Друго .....

Процедурата подлежи на предварителен контрол по чл. 19, ал. 2, т. 22 ЗОП	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
<i>Мотиви (когато е приложимо):</i>	
Предварителният контрол обхваща проекта на решението за откриване	<input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> Не
Предварителният контрол обхваща мотивите към определените от възложителя критерии за подбор	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Предварителният контрол обхваща методиката за оценка на офертите	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Всички документи, подлежащи на контрол, са получени в АОП	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
Документите, подлежащи на контрол, са изпратени по предвидения в ППЗОП ред	<input checked="" type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Не
<i>Други бележки:</i>	

## РАЗДЕЛ II

### Обявление

#### Обща информация

##### Констатации, препоръки и/или указания:

В поле I.1) не е посочен електронен адрес в “Електронен достъп до информация (URL)”.

Възложителят следва да има предвид, че при обявяване на обществената поръчка, в „Електронен достъп до информация (URL)“ следва да се посочи електронен адрес, който директно да води към обособен раздел от профила на купувача, съдържащ документите и информацията за конкретната поръчка (вж. чл. 22б, ал. 5 и чл. 22в от ЗОП).

### **Количество или обем на поръчката**

#### *Констатации, препоръки и/или указания:*

В поле II.2.1), относно количеството или обема на поръчката е посочено – 3 броя голяма, 7 броя малка. Текстът не е ясен и реално не дава информация на заинтересованите лица относно количеството или обема на поръчката.

Препоръчваме в обявленето да се посочи по-точна информация за количеството или обема на поръчката (напр. брой и вид на оборудването за голяма/малка лабораторна система, брой на персонала, който трябва да премине обучение и т.н.).

### **Технически възможности**

#### *Констатации, препоръки и/или указания:*

1. В дясната част на поле III.2.3), т. 1 се изисква участникът да е извършил през последните три години, считано от датата на подаване на оферта, доставки на стоки, които са с еднакъв или сходен предмет на настоящата процедура. Изискването не е ясно. Не е посочено минимално изискване за броя на изпълнените доставки, поради което не може да се разбере колко изпълнени доставки (една, две или три) възложителят ще приеме за достатъчни, за да може участникът да покрие този критерий за подбор.

Препоръчваме да се посочи минималният брой на доставките, които участникът трябва да е изпълнил.

2. В дясната част на поле III.2.3), т. 9 се изисква производителите на предлаганата медицинска апаратура да притежават въведена система за управление на качеството на медицинските изделия ISO 13485 или еквивалентен.

Препоръчваме изискването да се съобрази с чл. 53, ал. 4 ЗОП, като се укаже, че възложителят приема и други доказателства за еквивалентни мерки за осигуряване на качеството на медицинските изделия.

### **Процедури по обжалване**

#### *Констатации, препоръки и/или указания:*

В поле VI.4.2) срокът за подаване на жалби срещу решението за откриване на процедурата е указан чрез препратка към чл. 120 от ЗОП и следващите от ЗОП. Възложителят следва да има предвид, че срокът за подаване на жалби срещу решението за откриване на процедурата е разписан в чл. 120, ал. 5, т. 1 от ЗОП.

Препоръчваме информацията да се редактира, като се направи препратка към чл. 120, ал. 5, т. 1 ЗОП.

## **Приложение Б**

*Констатации, препоръки и/или указания:*

Важат констатацията и препоръката направена за поле II.2.1.) от обявленето.

## **РАЗДЕЛ VII**

### **Допълнителна информация**

1. Посочените в обявленето срокове са индикативни (прогнозни) и са зависими от срока за изпращане на обявленето. Те ще бъдат проверени в последващия втори етап на контрола.
2. Документацията за участие в процедурата, включително и образците към нея, трябва да бъдат изгответи в съответствие със ЗОП и при необходимост, в тях да намерят отражение препоръките от настоящото становище.
3. Необходимо е да се осигури пълно съответствие между информацията в обявленето и указанията, дадени в документацията за участие. Минималните изисквания и документите, с които се доказват, посочени в документацията, следва да съответстват на тези в обявленето. В документацията за участие не трябва да се поставят нови или по-високи минимални изисквания от посочените в обявленето.
4. Съгласно чл. 20а, ал. 3 ЗОП, настоящото становище касае съответствието на представените в АОП проекти на документи с изискванията на ЗОП. Преценката за съответствие с други нормативни актове е извън правомощията на Агенцията и следва да се направи от възложителя.

**ГЛАВЕН СЕКРЕТАР: Подпис (не се чете)**

**ИВО КАЦАРОВ**

/Определен със Заповед № РД-10/27.02.2012 г./

**Вярно с оригиналa,  
подписан на хартия**