



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ  
МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Пл. „Св. Неделя № 5, София 1000  
тел.: (+359 2) 9301 152  
факс: (+359 2) 981 1833

[www.mh.government.bg](http://www.mh.government.bg)

Рег. № 94-951 / 14.5 ..... 2014 г.

**ДО  
ВСИЧКИ ПОТЕНЦИАЛНИ УЧАСТНИЦИ**

**ОТНОСНО:** Разяснение по чл. 29 от Закона за обществените поръчки /ЗОП/ във връзка с получен въпрос по обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицинско оборудване и следгаранционно обслужване за УМБАЛ „АЛЕКСАНДРОВСКА” ЕАД, част от СРИП на МЗ”

**Въпрос 1:**

Образците на изискуемите за доказване на съответствието с критериите за подбор, които се поставят в плик №1, са с посочени в тях обособена позиция № и предмет. Моля да ни уведомите, когато участникът в процедурата представя оферта за няколко обособени позиции, дали образците на документи в плик 1 следва да бъдат попълнени и представени за всяка обособена позиция по отделно или в един образец трябва да бъдат описани всички обособени позиции? Моля да поясните дали трябва да се представи един общ плик 1 или следва да се представят толкова пликове №1, за колкото обособени позиции участника представя оферта?

**Отговор на въпрос 1:**

Съгласно чл. 57, ал. 3 от ЗОП, ако възложителят е изискал представяне на различни документи за доказване на съответствие с критериите за подбор по различните обособени позиции, участниците представят и отделни пликове №1. Следователно, ако участникът представя оферта за няколко обособени позиции и възложителя е изискал различни документи за доказване на съответствието с критериите за подбор, то участниците представят отделни пликове №1.

**Въпрос 2:**

В документацията, в т.3.1.1.9. - Документи за техническите възможности и квалификацията на участника, както и в приложенията към Техническата оферта, Възложителят изисква прилагане към офертата на заверени от участника копия на CE сертификат за предлаганата апаратура и Декларация за съответствие с европейските стандарти. В Изискванията за предлаганата апаратура също е включено условието офертираните изделия да притежават CE-mark/Директива 93/42/ЕЕС.

Възложителят ще допусне ли до оценяване, като съответстваща на заданието по позиция №10, автоматизирана система за генетичен анализ, която не е регистрирана като медицинско изделие и не притежава CE-mark съгласно Директива 93/42/ЕЕС и ЕС сертификат за оценка на съответствието, а притежава ЕС декларация за съответствие, съгласно директиви 2006/95/ЕС (LVD) и 2004/108/ ЕЕС (EMC)?

**Отговор на въпрос 2:**

Участниците следва да представят в офертите си всички документи, съгласно изискванията на Възложителя.

**Въпрос №3**

В кой плик на офертата да бъде приложено копие (на хартиен и електронен носител) на Ръководство за употреба на производителя?

**Отговор на въпрос 3:**

Участниците следва да представят заедно с офертата си, пълно **Ръководство за употреба на производителя** на български език на хартиен и електронен носител, поставено в Плик №1.

**Въпрос №4**

При изброяване на документите, съдържащи се в Плик №2, т. 3.1.2.2. е написан „Срок за изпълнение на поръчката“ - дали Възложителят има предвид да бъде изготвена Декларация със сроковете за изпълнение?

**Отговор на въпрос 4:**

Участниците следва да посочат „Срок за изпълнение на поръчката“ в т. 1 от образеца на „Техническо предложение за участие в открита процедура за възлагане на обществена поръчка“.

Д-Р ТАНЯ АНДРЕЕВА  
МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕСОЗНАВАНЕТО

