



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Зам. - министър на здравеопазването

Изх. № 26-00-1386/19.09.17 г.

ДО
ВСИЧКИ ПОТЕНЦИАЛНИ УЧАСТНИЦИ

ОТНОСНО: Процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Закупуване на лабораторно оборудване в изпълнение на проект BG16M1OP002-1.011-0001 „Подобряване мониторинга на качеството на питейните води“, финансиран по Оперативна програма „Околна среда“ 2014 – 2020 г.”

Въпрос №1:

Във връзка с публикуван отговор на поставен въпрос №2 (Разяснение изх. №26-00-1386/15.09.2017 г.), моля за допълнителни разяснения както следва:

Повечето производители на лабораторно оборудване, обект на настоящата обществена поръчка, комплектоват произвежданите от тях системи с перифирни устройства (РС, монитор, принтер, UPS, охладители, генератори на газове и т.н.), с които да се постигат оптимални функционални възможности на апаратурата, без самите те да са производители или представители на тази периферия. По този начин те гарантират пълната съвместимост на всички компоненти на произвежданото от тях лабораторно оборудване.

Бихте ли уточнили дали изискването към участниците за представяне на оторизация от производителя или упълномощен негов представител за право на представителство, търговия и сервиз на преиферни устройства, се отнася и за случаите, при които тези периферни устройства се доставят от производителя на лабораторното оборудване заедно с основните модули на системата?

Това напълно ще гарантира на възложителя, че избраният за Изпълнител участник ще изпълни качествено и в срок поетите с офертата му задължения.

Отговор на въпрос №1:

Цитираното разяснение е публикувано на 15.09.2017 г. в електронната преписка на обществената поръчка на следният интернет адрес на Министерството на здравеопазването: <http://www.mh.government.bg/bg/> , Рубрика „Обществени поръчки - профил на купувача“, а именно: <http://www.mh.government.bg/bg/profil-na-kupuvacha/protseduri-po-zop/protseduri-po-reda-na-zop/zakupuvane-na-laboratorno-oborudvane-v-izplnenie-n/>

Съгласно даденото разяснение и изискванията на документацията за участие, посочени в част I, глава II, т. 3.2. „В случай, че участникът не е производител, той трябва да е оторизиран от производителя на лабораторното оборудване или от упълномощен представител на производителя за право на представителство, търговия и сервиз. В случай, че производителите на оборудването са различни, то участникът трябва да е оторизиран от всеки производител поотделно“.

Това обстоятелство се доказва с представяне на заверено от участника копие на документ за оторизация, издаден от производителя на предлаганата апаратура или от упълномощен представител на производителя за право на представителство, търговия и сервиз на името на участника, в случай че участникът не е производител.

Посоченото по-горе изискване се отнася и до периферните устройства, включени в окомплектовката и обслужването на оборудването.

В случай, че периферните устройства се доставят от **производителите** на лабораторното оборудване **заедно** с основните модули на системите и същите комплектоват (асемблират) произвежданите от тях системи с периферни устройства, участниците може да представят оторизация, издадена от производителя на предлаганото лабораторното оборудване или от упълномощен представител на производителя за право на представителство, търговия и сервиз. Възложителят ще приеме, представената оторизация при условие, че в същата изрично са посочени и декларирани ангажиментите на производителя на предлаганото лабораторното оборудване или на упълномощения представител на производителя и по отношение на периферните устройства.

МАГ. ФАРМ. ЛИДИЯ НЕЙЧЕВА
ЗАМ. - МИНИСТЪР НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

/Възложител, съгласно Заповед №РД-01-317 от 29.08.2017 г./

