



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ  
МИНИСТЕРСТВО НА ЗЕМЕДЕЛИЕТО, ХРАНИТЕ И ГОРИТЕ  
БЪЛГАРСКА АГЕНЦИЯ ПО БЕЗОПАСНОСТ НА ХРАНИТЕ  
Национален диагностичен научноизследователски  
ветеринарномедицински институт „Проф.д-р Г.Павлов“

## РЕШЕНИЕ

№ РД-10-60

гр. София 08.07. 2019 г.

На основание чл. 22, ал. 1, т. 6 и ал. 5, чл. 106, ал. 6, чл. 108, т. 1 и чл.109 от Закона за обществените поръчки, във връзка с одобрен доклад с вх. № 633/ 05.07.2019 г. от работата на комисията, назначена със заповед № РД-10-49/ 07.06.2019 г. на директора на Националния диагностичен научноизследователски ветеринарномедицински институт (НДНИВМИ) за разглеждане и оценка на офертите, постъпили по „открита процедура“ за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Закупуване на PCR диагностикуми за изпитване на проби за АЧС“, открита с решение № РД-10-38/ 02.05.2019 г. на директора на НДНИВМИ, публикувано в Регистъра на обществените поръчки (РОП) към Агенцията по обществени поръчки (АОП) на 07.05.2019 г. под ID 909763, по преписка с уникален номер 05372-2019-0001

## РЕШИХ:

I. Обявявам класирането на участниците въз основа на икономически най-изгодна оферта, определена въз основа на критерия „оптимално съотношение качество/цена, което се оценява въз основа на цената или нивото на разходите, както и на показатели, включващи качествени, екологични и/или социални аспекти, свързани с предмета на обществената поръчка“, съгласно чл. 70, ал. 2, т. 3 от ЗОП:

Първо място: „Асклеп – Фарма Консорциум“ ДЗЗД.

Второ място: „Лабор Диагностик“ ДЗЗД.

II. Отстранени от участие в процедурата са следните участници:

1. „Възраждане-РВС2“ ДЗЗД

Мотиви за отстраняване:

На 28.06.2019 г. на закрито заседание, комисията, назначена със заповед № РД-10-49/ 07.06.2019 г. на Възложителя е пристъпила към разглеждане на техническото предложение на участника и приложенията към него и е установила следното:

В противоречие с изискванията на раздел II, т. 1.2.3. от документацията за участие, участникът не е представил сертификат за регистрация на кита за екстракция на ДНК на вируса на Африканска чума по свинете. Комисията служебно е извършила проверка в Регистъра на инвитро диагностичните ветеринарномедицински средства, получили сертификат за регистрация в Република България на основание чл. 410д, ал. 3 от ЗВД и е установила, че фирма „ВЪЗРАЖДАНЕ – КАСИС“ ООД – член на обединението, има издаден само един сертификат, който е приложен и към техническото му предложение, но същият се отнася за кит за детекция на ДНК на вируса на Африканска чума по свинете. Участникът не предлага регистриран кит за екстракция, което е в противоречие и с изискванията на т. 2.1. и т. 2.5.1. от техническата спецификация. Изследването не би могло да се извършва без кит за екстракция. Освен това, в техническото си предложение участникът не предлага изобщо доставка на кит за екстракция, а само в т. 3 „Изисквания към инвитро диагностикума“ е записано в т.3.5. първо тире „Кит за екстракция на ДНК на вируса на АЧС“, но не се посочва какъв точно кит и дали същият е съвместим с предлагания кит за детекция. Тъй като в листовката за употреба на предлагания кит за детекция изрично са изброени китове за екстракция, които са съвместими с предлагания от участника кит за детекция.

Видно от горе изложеното, участникът е представил техническо предложение - приложение № 2, което не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката. Във връзка с раздел II, т. 1.2 от документацията за участие и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП участникът не е допуснат до разглеждане на ценово предложение и е отстранен от по-нататъшно участие от процедурата.

## 2. „Диамед“ ООД

Мотиви за отстраняване:

На 28.06.2019 г. на закрито заседание, комисията, назначена със заповед № РД-10-49/07.06.2019 г. на Възложителя е пристъпила към разглеждане на техническото предложение на участника и приложенията към него и е установила следното:

2.1. В противоречие с изискванията на раздел II, т. 1.2.3. от документацията за участие, участникът не е представил сертификат за регистрация на кита за екстракция на ДНК на вируса на Африканска чума по свинете. Комисията служебно е извършила проверка в Регистъра на инвитро диагностичните ветеринарномедицински средства, получили сертификат за регистрация в Република България на основание чл. 410д, ал. 3 от ЗВД и е установила, че фирма „ДИАМЕД“ ООД има издаден само един сертификат, който е приложен и към техническото му предложение, но същият се отнася за кит за детекция на ДНК на вируса на Африканска чума по свинете. Участникът е представил извлечение

от Регистъра на инвитро диагностичните ветеринарномедицински средства, като е маркирал сертификат за регистрация на кита за екстракция на ДНК, издаден на друго лице – „Лабор Диагностик“ ДЗЗД, който е самостоятелен участник в процедурата за възлагане на обществената поръчка.

2.2. Участникът е посочил в техническото предложение, че предлага QiAmp cadog Pathogen Mini, но в противоречие с изискванията на раздел II, т. 1.2.4. от документацията за участие не е представил документ, с който да е оторизиран от производителя Индикал Байосайънс за предлагането му в РБългария.

Производителят на този кит е оторизирал друг участник в настоящата процедура – „Лабор Диагностик“ ДЗЗД, който предлага същия и притежава сертификат за регистрация, вписан в Регистъра на инвитро диагностичните ветеринарномедицински средства.

2.3. В противоречие с изискванията на раздел II, т. 1.2.2. от документацията за участие, участникът не е представил кратка характеристика на кита за амплификация, съгласно досието на продукта. Представил е документ „Специфични реагенти за таргетиране вируса на африканската чума при свинете“, който обаче не съдържа характеристиките по т. 3 от техническата спецификация. Участникът сам е посочил характеристики на продукта в техническото си предложение, но те не се подкрепят от приложени документи, издадени от производителя.

2.4. В техническото предложение участникът е посочил, че предложеното от него ИДВС има диагностична ефикасност 100 %, чувствителност 100 % и специфичност 100 %, като некоректно твърди, че това е видно от приложения към техническото предложение документ за проведено кръгово изследване. При разглеждане на документа за проведено кръгово изследване комисията установи, че:

а) никъде в него не е посочен кита, който се предлага от участника и дали това кръгово изследване се отнася за този кит.

б) записано е, че Tetracore, който е производител на предлагания кит, е участвал в кръговото изследване. Дори комисията да предположи, че Tetracore е участвал точно с предлагания от участника кит, то в резултатите от кръговото изследване изрично е посочено, че китът, с който е участвал Tetracore е пропуснал някои от изследваните проби, което означава, че в никакъв случай чувствителността му не е 100 %. Никъде в документа за проведено кръгово изследване не е посочено, че предложеният от участника кит за амплификация има диагностична ефикасност 100 %, чувствителност 100 % и специфичност 100 %, както некоректно е посочил участникът.

в) В документа за проведено кръгово изследване са включени таблици с посочени данни, но същите не са преведени на български език, при което комисията не може да ги

✉ Гр. София, 1606, бул. „Пенчо Славейков“ № 15А

☎ 02 952 12 77, ☎ 02 952 53 06, <http://www.ndnivmi.bg/>, e-mail: ndnivmi@bfsa.bg

приеме, тъй като не съответстват с изискванията на възложителя, посочени в раздел VI, т. 1 от документацията за участие.

Видно от горе изложеното, участникът е представил техническо предложение - приложение № 2, което не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката. Във връзка с раздел II, т. 1.2 и раздел VI, т. 1 от документацията за участие и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ и т. 5 от ЗОП участникът не е допуснат до разглеждане на ценово предложение и е отстранен от по-нататъшно участие от процедурата.

### 3. „Ридаком“ ЕООД

Мотиви за отстраняване:

На 28.06.2019 г. на закрито заседание, комисията, назначена със заповед № РД-10-49/07.06.2019 г. на Възложителя е пристъпила към разглеждане на техническото предложение на участника и приложенията към него и е установила следното:

В противоречие с изискванията на раздел II, т. 1.2.3. от документацията, участникът не е представил сертификат за регистрация на ИДВС в набора китове, предмет на поръчката, издадени по реда на ЗВД. Към техническото си предложение участникът представя документи, отнасящи се за кит за детекция на ДНК на вируса на Африканска чума по свинете, но същият няма сертификат за регистрация на този кит, което е в противоречие и с изискванията на т. 2.1. и т. 2.5.2. от техническата спецификация. Участникът не предлага и регистриран кит за екстракция, което е в противоречие и с изискванията на т. 2.1. и т. 2.5.1. от техническата спецификация. Комисията служебно е извършила проверка в Регистъра на инвитро диагностичните ветеринарномедицински средства, получили сертификат за регистрация в Република България на основание чл. 410д, ал. 3 от ЗВД и е установила, че фирма „Ридаком“ ЕООД няма издаден сертификат за регистрация на ИДВС за диагностика на АЧС, предмет на поръчката.

Видно от горе изложеното, участникът е представил техническо предложение - приложение № 2, което не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката. Във връзка с раздел II, т. 1.2 от документацията за участие и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП участникът не е допуснат до разглеждане на ценово предложение и е отстранен от по-нататъшно участие от процедурата.

### 4. „Антисел България“ ООД

Мотиви за отстраняване:

На 28.06.2019 г. на закрито заседание, комисията, назначена със заповед № РД-10-49/07.06.2019 г. на Възложителя е пристъпила към разглеждане на техническото предложение на участника и приложенията към него и е установила следното:

В противоречие с изискванията на раздел II, т. 1.2.3. от документацията, участникът не е представил сертификат за регистрация на ИДВС в набора китове, предмет на поръчката, издадени по реда на ЗВД. Към техническото си предложение участникът представя копия на част от заявления с вх. № 7748/ 17.05.2019 г. и вх. № 7820/ 20.05.2019 г. за издаване на сертификати за регистрация съответно на кит за детекция на вируса на Африканска чума по свинете и на кит за екстракция на вируса на ДНК на АЧС, но същият няма издаден сертификат за регистрация на нито един от посочените китове, което е в противоречие и с изискванията на т. 2.1., т. 2.5.1. и т. 2.5.2. от техническата спецификация. Комисията служебно е извършила проверка в Регистъра на инвитро диагностичните ветеринарномедицински средства, получили сертификат за регистрация в Република България на основание чл. 410д, ал. 3 от ЗВД и е установила, че фирма „Антисел България“ ООД няма издаден сертификат за регистрация на ИДВС за диагностика на АЧС, предмет на поръчката.

Видно от горе изложеното, участникът е представил техническо предложение - приложение № 2, което не отговаря на предварително обявените условия за изпълнение на поръчката. Във връзка с раздел II, т. 1.2 от документацията за участие и на основание чл. 107, т. 2, б. „а“ от ЗОП участникът не е допуснат до разглеждане на ценово предложение и е отстранен от по-нататъшно участие от процедурата.

III. Определям за изпълнител на поръчката следния участник: „Асклеп – Фарма Консорциум“ ДЗЗД.

IV. Електронната преписка в профила на купувача, където са публикувани протоколите и окончателния доклад от работата на комисията, е достъпна на: <http://babh.government.bg/op/5b262443b935b8c3c8a902f8f4410397>

V. Решението може да бъде обжалвано в 10-дневен срок от получаването му пред Комисията за защита на конкуренцията.

**ПРОФ. Д-Р ПАСКАЛ ЖЕЛЯЗКОВ, ЛВМ**  
ДИРЕКТОР НА НДНИВМИ

