

Изх№ 2554/15.08.18

ДО:

Всички заинтересовани лица за участие в публично състезание открито то реда на по ЗОП с предмет : „Доставка на медицински изделия за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД гр. Габрово 2018-2019 г.“

Уважаеми дами и господа,

Във връзка с постъпило запитване на основание чл.33 ал.1 от ЗОП отстрана на заинтересовано лице по процедура провеждана по реда на ЗОП с предмет: „Доставка на медицински изделия за нуждите на МБАЛ „Д-р Тота Венкова” АД гр. Габрово 2018-2019 г.“, правим следните разяснение по процедурата:

Въпрос №1”В т.3.3.1 /стр.10 от док./ е записано: Участникът да е внедрил и да прилага система за управление на качеството EN ISO 9001:2008, А в разяснението е написано: За удостоверяване на това обстоятелство участниците следва да предоставят информация с посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на името на производителя. Моля да уточните сертификата на участника или на производителя искате?

Отговор: Възложителя е допуснал грешка при посочването за попълването на ЕЕДОП, като е посочил изписването и посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на името на производителя. Следва да се разбира и чете посочване на валиден сертификат за въведена система за управление на качеството, с обхват съгласно предмета на поръчката, издаден на името на участника.

Въпрос №2” В т.4.10, г) /стр.35 от док./ е записано: Представяне на Оторизационно писмо /документ за упълномощаване/, издаден отфирмата/ите производител/и на медицински изделия, че участникът е „упълномощенпредставител” за доставка на медицински изделия на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство – Отнася се за производител на медицинските изделия, който не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство. Моля да уточните за изделията, произведени на територията на ЕС изисква ли се оторизационно писмо от производителя?” .

Отговор: Възложителят изрично е посочил, че това се отнася САМО за производител на медицинските изделия, който не е установен на територията на държава членка на ЕС или на държава от Европейското икономическо пространство.

Дата: 15.08. 2018 г.

Възложител:

Д-р Минко Михов

Член на съвета на директорите
на МБАЛ „Д-Р ТОТА ВЕНКОВА” АД

**Информацията е заличена
съгласно чл.2 и чл.4 от ЗЗЛД**