

ПРОТОКОЛ № 2

от дейността на комисия, назначена със Заповед № 20 / 15.01.2015 г.
за разглеждане, оценка и класиране на подадените оферти
в открита процедура за възлагане на обществена поръчка с предмет:
„Доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и
периферна ангиопластика за нуждите на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД гр.
Велико Търново

На 12.02.2015 г. от 09,00 часа в малкия салон на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД
– гр. Велико Търново, комисията, назначена със Заповед № 20/15.01.2015 г. на
Изпълнителния директор на МОБАЛ „Д-р Стефан Черкезов” АД – гр. Велико Търново, се
събра в пълен състав:

1. **Председател:** д-р Мирослав Ганев – лекар II-ро Отделение по Вътрешни болести
и членове:

1. Д-р Николай Илиев – лекар II-ро Отделение по Вътрешни болести КИС
2. Д-р Ивайло Балакев – лекар II-ро Отделение по Вътрешни болести КИС
3. Силвия Дечева – адвокат ВТАК, правоспособен юрист;
4. Здравка Михайлова – икономист обществени поръчки
продължи работата си в определения ден и час.

I. След изтичане на срока по чл.68, ал.9 от ЗОП, комисията пристъпи към разглеждане
на допълнително представените документи относно съответствието на участниците с
критериите за подбор, поставени от възложителя.

Председателя докладва, че до 09.00 часа на 12.02.2015 г. са представени допълнителни
изисканите с Протокол № 1 документи от участниците „Маримпекс-7” ЕООД,
„Фарматекс Медикъл” ЕООД, „Екос Медика ” ООД, „РСР” ЕООД , „Б.Браун
Медикал” ЕООД и „Софарма Трейдинг” АД.

Комисията пристъпи към разглеждане на допълнително представените документи от
участниците „Маримпекс-7” ЕООД, „Фарматекс Медикъл” ЕООД, „Екос Медика ” ООД,
„РСР” ЕООД , „Б.Браун Медикал” ЕООД и „Софарма Трейдинг” АД.

Първо комисията разгледа документите на участника „Маримпекс-7” ЕООД,
подадени с вх.№ 47-106/09.02.2015 г., след което разгледа допълнително представените
документи на участника „Фарматекс Медикъл” ЕООД с вх.№ 47-110/09.02.2015г.,
документите на участника „РСР” ЕООД с вх.№ 47-120/06.02.2015г., документите на
участника „Екос Медика ” ООД с вх.№ 47-111/11.02.2015г., документите на участника
„Б.Браун Медикал” ЕООД с вх.№ 47-113/12.02.2015г. и документите на участника
„Софарма Трейдинг” АД с вх.№ 47-132/11.02.2015г.

Участникът „Маримпекс-7” ЕООД допълнително е представил Сертификат за
съответствие с добрата производствена практика на производителя Байер Фарма АГ, който
е сертификат приложим за производители на лекарствени продукти за позициите, с които
участват и кратка характеристика на офериранияте лекарствени продукти по обособена
група №VI. Участникът уточнява, че офериранияте продукти в обособена група №VI-
Допълнителен консуматив са лекарствени продукти и изискванията към тях са съгласно
ЗЛПХМ, а не както е за медицински изделия по ЗМИ.

По отношение на участника „Фарматекс Медикъл” ЕООД е представил изискания
Образец № 1- Оферта за участие в открита процедура по ЗОП, подписана и подпечатана от
участника.

По отношение на участника РСР” ЕООД е представил копие от платежен документ
за внесената гаранция за участие.

По отношение на участника „Екос Медика” ООД, същият е представил Сертификати
по ISO 13485 на производителя Pendra Car и Декларация за съответствие с Директива

93/42ЕИО и Приложение към Декларацията за съответствие за медицинското изделие „Водещ катетър Climberc“. По отношение на допълнително представяне на Оторизационно писмо от производителя Pendra Car, участникът е направил разяснение, че притежател на разрешението за употреба и централна дистрибуция на медицинското изделие „Водещ катетър Climberc“ по позиция № 65 е TERUMO EUROPE N.V., за което участника е представил оторизационно писмо от този производител. Комисията констатира, че от допълнително представеното приложение към Декларацията за съответствие с Директива 93/42/ЕИО на производителя Pendra Car изрично е опоменато, притежател на разрешението за употреба на продукта „Водещ катетър Climberc“ е TERUMO EUROPE N.V.

По отношение на участникът „Софарма Трейдинг“ АД, допълнително е представил пълномощно, с което го упълномощават да оферира продуктите на „ACCURA“.

По отношение на участникът „Б.Браун Медикал“ ЕООД, допълнително е представил Доказателства за изпълнени доставки. От приложената справка и приложените към нея удостоверения комисията констатира, че участника е изпълнил доставки през последните три години на стойност не по-малка от прогнозната стойност на поръчката за съответните позиции за които участва.

II. След като се запозна с допълнително представената информация и документи, комисията констатира:

1. В офертата на участниците „Маримпекс-7“ ЕООД, „Фарматекс Медикъл“ ЕООД, РСР“ ЕООД, „Екос Медика“ ООД, „Б.Браун Медикал“ ЕООД и „Софарма Трейдинг“ АД не са констатирани липси на документи и/или несъответствия с критериите за подбор, и/или друга нередност, включително фактически грешки.

III. На основание чл.68, ал.10 от ЗОП комисията допуска до разглеждане на техническите предложения на всички участници по позиции както следва:

1. „Инфомед“ ЕООД, с адрес: гр. София 1330, Бизнес център „Сердика“, сграда 1, етаж 3, офис 307-309, бул. „Акад. Иван Гешов“ № 2 Е, по обособена група VI за следните позиции/номенклатури с №№ 129 и 130.

2. „Прохелт“ ЕООД, с адрес: гр. София, ул. „Миджур“ № 14, п.к. 1164, по обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 32,34; по обособена група V – позиция 60; по обособена група VI – позиции с №№ 66, 67, 68, 82, 101, 102; по обособена група XIV – позиция с № 247.

3. „АПЕКС МЕДИКА“ ООД с адрес: гр. София, Ж.к. Красно село. Борово, бл. 214, вх. В, ет.2, ап.40, по обособена група II за следните позиции/номенклатури с № 23; по обособена група IX – позиция с № 189; по обособена група X – позиции с №№ 208 и 209; по обособена група XII – позиция с № 225; по обособена група XIII – позиции с №№ 236, 237 и 238.

4. „ГАМИДОР БЪЛГАРИЯ“ ООД, с адрес: гр. София 1408, Бул. „Витоша“ № 152, ет.2, ап. 5, по обособена група VI – позиции с №№ 121, 122, 123 и 124.

5. „БУЛМЕД 2000“ ЕООД с адрес: гр. София 1680, кв. „Бели брези“, ул. „Хайдушка гора“ 59-61, по обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 32, 33, 34,39,46; обособена група VI – позиции № 111,120,125,126; по обособена група VIII – позиция 172; по обособена група XIV – позиции №№ 245, 247, 248, 249, 250, 251, 252, 253, 254, 255,257,259,260,262,263; по обособена група XV – позиции №№ 267,270,271,274,275 и 277.

6. „Емония Фарматех България“ ЕООД, с адрес: гр. София, ул. „Блага Димитрова“ № 37, по обособена група III – позиции с №№ 30,32,33,34,35,36,38,39,42,46,47; по обособена група IV – позиции с №№ 55,56,57,58,59; по обособена група VI – позиции с №№ 71,78,82,84; по обособена група XV – позиция № 267.

7. „ВЕГА МЕДИКАЛ“ ООД, с адрес: гр. София, бул. „Симеоновско шосе“ № 93 Б, вх. Б, ет. 3, по обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 3,5,6,7,8 по обособена група II – позиции №№ 24,25,28; по обособена група IV – позиции № 53; по обособена група VII – позиции с №№ 144,145,147,149,155,156,157,159; по обособена група

VIII – позиции №№ 160,161,162,163,164,165,169,170,171,172,173,174; по обособена група IX – позиции №№ 176,177,178,179,180,181,182,187,188 ; по обособена група X – позиции №№ 192,193,195,196,197, 200,203,204, 206, 209 ; по обособена група XI – позиции с №№ 210,211,213 ; по обособена група XII – позиции №№ 218,220,221, 225, 226 ; по обособена група XIII – позиции №№ 228,229,230, 232,233, 235, 236, 237, 238, 239, 241, 243 и 244.

8. „МЕДЕКС” ООД, с адрес: гр. София п.к. 1138, ул. „Самоковско шосе” № 2 Л, Търговски център „БОИЛА”, 5 ет, по обособена група XIII за позиция с № 235.

9. „МЕДИХЕЛП”ЕООД, с адрес: гр. София 1330, ж.к. Красна поляна, ул. „Добротич” , бл. 329 А, ет. 1, по обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 1, 2, 6, 7 ; по обособена група II – позиция № 22; обособена група VIII – позиция № 160; по обособена група IX – позиции с №№ 182, 184, 185, 186, 187, 188 ; по обособена група X – позиции с №№ 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196 ; по обособена група XI – позиция № 210; по обособена група XII – позиции с №№ 217, 218, 219, 226 ; по обособена група XIII – позиции с №№ 228, 229, 244 ; по обособена група XIV – позиции с №№ 245, 246, 247, 248, 249, 250, 254, 255, 256, 257, 258, 259, 260, 261, 262 и 263.

10. „МАРИМПЕКС-7 ” ЕООД с адрес: гр. София, бул. „Цар Борис III ” 54, по обособена група I за следните позиции/номенклатури с № 3; по обособена група VI – по позиции с №№ 91, 92, 93, 94, 95, 96; по обособена група VII – позиции с №№ 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 15,; по обособена група IX – позиции с №№ 176, 177, 178, 179, 180, 181; по обособена група X – позиции с №№ 198, 199, 200, 201, 202, 203, 204, 205, 206, 207; по обособена група XI – позиции с №№ 211, 212, 213, 216; по обособена група XII – позиции с №№ 220, 221, 222, 223, 224; по обособена група XIII – позиции с №№ 230, 231, 232, 233, 234; по обособена група XIV - позиции с №№ 246, 256, 257, 258, 259, 260 и 261.

11. „МЕДИМАГ-МС” ООД с адрес: гр. София 1404, ЖК „Манастирски ливади-Изток”, ул. „Димитър Сагаев” № 19, по обособена група I позиции/номенклатури с № 8; за обособена група IX – позиция № 176; за обособена група X – позиции №№ 197, 209 ; за обособена група XII – позиции №№ 218, 224; за обособена група XIII – позиции №№ 232, 234, 235 и 236 .

12. „МАКМЕД” ООД с адрес: гр. София, ул. „Адам Мицкевич” № 4 В, ет.2, офис 4, по обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 32 , 34; за обособена група VI – позиции №№ 66, 67, 68 , 76, 79, 82, 84, 87, 101, 102, 104 115, 119, 121, 122, 123, 124, 129, 130, 131, 133, 134, 135, 136, 137 и 138 .

13. „ИНТЕРАГРО-90” ЕООД с адрес: гр. София, ЖК Манастирски ливади – Запад, ул. „Бяло поле” № 3 , бизнес сграда „Комфорт”, офис 1, по обособена група XIV - за следните позиции/номенклатури с №№ 245, 247, 249, 250, 252, 253, 254, 255, 256, 258; за обособена група XV – позиции с №№ 266, 271 и 272.

14. „ФАРМАТЕКС МЕДИКЪЛ ” ЕООД, с адрес: гр. София, ул. „Любен Каравелов” № 16, по обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 30, 31, 32, 34, 38, 42, 46, 47 ; по обособена група IV – позиции с №№ 48, 49, 50, 51, 52, 55, 56, 57, 58, 59; по обособена група V – позиции с №№ 62 ,63; по обособена група VI – позиции с №№ 71, 72, 73, 74, 76, 77, 78, 79, 81, 82, 84, 87 и 110.

15. „ЕКОС МЕДИКА”ООД, с адрес: гр. София 1618, ул. „Голям Братан” № 8, по обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 4 и 5 ; по обособена група II – позиции №№ 21,24,25,26,28 ; по обособена група III – позиции с №№ 29, 31, 35, 36, 37, 44, 45 ; по обособена група IV – позиции с №№ 48, 53, 55, 59 ; по обособена група V – позиции с №№ 62, 64, 65 ; по обособена група VI – позиции с №№ 110, 134, 135, 136, 137 , 138 ; по обособена група VIII – позиции с №№ 161, 162, 163 ; по обособена група X – позиции с №№ 197, 204; по обособена група XI – позиция с № 214, по обособена група XII – позиция с № 227, по обособена група XIII – позиция 240 .

16. „РСР” ЕООД, с адрес: гр. София 1606, ул. „Виктор Григорович” № 3, ет.1 ап.2, по обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20 ; по обособена група II – позиции с №№ 24 и 27 ; по обособена група VI – позиции с №№ 73, 74, 128; по обособена група IX – позиции с №№ 184, 185, 186 ; по обособена група X – позиции с №№ 192 и 204.

17. „Б. БРАУН МЕДИКАЛ” ЕООД, с адрес: гр. София 1799, ЖК „Младост 2”, бул. „Андрей Ляпчев” 66, по обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 1, 4, 6, 13, 15, 19, 20; по обособена група III – позиция с № 46; по обособена група IV – позиции с №№ 48, 50, 52, 55, 56, 57, 59; по обособена група V – позиции с №№ 61 и 65; по обособена група VI – позиции с №№ 70, 71, 73, 75, 76, 77, 78, 79, 83, 84, 98, 99, 112, 115, 116, 119 и 132; по обособена група VIII – позиция с № 167; по обособена група XII – позиции с №№ 217, 219, 220, 222, 225, 226, 227; по обособена група XIII – позиции с №№ 229, 231, 232, 233, 234, 235, 236, 237, 238, 239, 240, 241, 242 и 243; по обособена група XV – позиция с № 271.

18. „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ” АД, с адрес: гр. София 1756, ул. „Лъчезар Станчев” № 5, Софарма Бизнес Тауърс, сграда А, ет. 12, по обособена група III – позиции с №№ 30, 32, 33, 34, 38, 39, 43, 47; по обособена група IV – позиции с №№ 49, 50, 51, 52, 55, 56, 57, 58; по обособена група V – позиции с №№ 60, 62, 63, 64; по обособена група VI – позиции с №№ 66, 68, 70, 71, 73, 74, 102, 104, 105, 113, 114, 129, 130, 131; по обособена група VIII – позиции с №№ 161, 162, 163, 175; по обособена група IX – позиции с №№ 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 187, 189; по обособена група X – позиции с №№ 192, 197, 198, 199, 203, 204, 205, 206, 207, 209; по обособена група XI – позиции с №№ 210, 211, 216; по обособена група XII – позиция № 224; по обособена група XIII – позиция № 231.

IV. След извършване на горните действия относно преценката на съответствието на документите, представени от участниците с критериите за подбор, комисията пристъпи към обстойно разглеждане на техническото предложение (Образец № 3), съдържащо се във всеки Плик № 2 в офертата на всеки един участник.

Участниците са направили следните предложения за изпълнение на обществената поръчка:

1. по отношение на **Оферта № 1** на участника „Инфомед” ЕООД е представена за обособена група VI за следните позиции/номенклатури с №№ 129 и 130, като същия е направил следните предложения:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.
- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.
- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

2. по отношение на **Оферта № 2** на участника „Прохелт”ЕООД е представена за обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 32,34; по обособена група V – позиция 60; по обособена група VI – позиции с №№ 66, 67, 68, 82, 101, 102; по обособена група XIV – позиция с № 247, като същия е направил следните предложения за всяка обособена група:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов”АД – гр. Велико Търново, в срок до 48(Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

- **Участникът е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер, но не е приложил декларация по чл.33, ал.5 от ЗОП, с която да е декларирал това обстоятелство.**

3. по отношение на **Оферта № 3** на участника „Апекс Медика” ООД, е представена за обособена група II за следните позиции/номенклатури с № 23; по обособена група IX – позиция № 189; по обособена група X – позиции с №№ 208 и 209; по обособена група XII – позиция № 225; по обособена група XIII – позиции с №№ 236, 237 и 238, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

4. по отношение на **Оферта № 4** на участника „Гамидор България“ ООД е представена за обособена група VI – позиции с №№ 121, 122, 123 и 124, като същия е направил следните предложения:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- **Участникът е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер. Приложена е декларация по чл.33, ал.5 от ЗОП, с която декларира, че информацията относно цената в представеното предложение за изпълнение на настоящата поръчка представлява техническа или търговска тайна, поради което не следва да бъдат предоставени под каквато и да е форма на трети лица.**

5. по отношение на **Оферта № 5** на участника „Булмед 2000“ ЕООД е представена за обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 32, 33, 34,39,46; обособена група VI – позиции № 111,120,125,126; по обособена група VIII – позиция 172; по обособена група XIV – позиции №№ 245, 247, 248, 249, 250, 251, 252, 253, 254, 255, 257, 259,260,262,263; по обособена група XV – позиции №№ 267,270,271,274,275 и 277 , като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов“АД – гр. Велико Търново, в срок до 24(Двадесет и четири) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчния срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%.**

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

6. по отношение на **Оферта № 6** на участника „Емония Фарматех България“ ЕООД, е представена за обособена група I за следните позиции с № 8 ; по обособена група III – позиции с №№ 30,32,33,34,35,36,38,39,42,46,47; по обособена група IV – позиции с №№ 55,56,57,58,59; по обособена група VI – позиции с №№ 71,78,82,84; по обособена

група XV – позиция № 267, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 24(Двадесет и четири) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 75% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%.**

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

7. по отношение на **Оферта № 7** на участника „Вега Медикал” ООД е представена за обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 3,5,6,7,8 по обособена група II – позиции №№ 24,25,28; по обособена група IV – позиции № 53; по обособена група VII – позиции с №№ 144,145,147,149,155,156,157,159 ; по обособена група VIII – позиции №№ 160,161,162,163,164,165,169,170,171,172,173,174; по обособена група IX – позиции №№ 176,177,178,179,180,181,182,187,188 ; по обособена група X – позиции №№ 192,193,195,196,197, 200,203,204, 206, 209 ; по обособена група XI – позиции с №№ 210,211,213 ; по обособена група XII – позиции №№ 218,220,221, 225, 226 ; по обособена група XIII – позиции №№ 228,229,230, 232,233, 235, 236, 237, 238, 239, 241, 243 и 244, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 48(Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

8. по отношение на **Оферта № 8** на участника „Медекс” ООД, е представена за обособена група XIII за позиция с № 235, като същия е направил следните предложения :

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

9. по отношение на **Оферта № 9** на участника „Медихелп“ ЕООД е представена за обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 1, 2, 6, 7; по обособена група II – позиция № 22; обособена група VIII – позиция № 160; по обособена група IX – позиции с №№ 182, 184, 185, 186, 187, 188; по обособена група X – позиции с №№ 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196; по обособена група XI – позиция № 210; по обособена група XII – позиции с №№ 217, 218, 219, 226; по обособена група XIII – позиции с №№ 228, 229, 244; по обособена група XIV – позиции с №№ 245, 246, 247, 248, 249, 250, 254, 255, 256, 257, 258, 259, 260, 261, 262 и 263, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- **Участникът е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер. Приложена е декларация по чл.33, ал.5 от ЗОП, с която декларира, че информацията относно личните данни на Управителя на Търговското дружество в представеното предложение за изпълнение на настоящата поръчка представлява техническа или търговска тайна, поради което не следва да бъдат предоставени под каквато и да е форма на трети лица.**

10. по отношение на **Оферта № 10** на участника „Маримпекс-7“ ЕООД е представена за обособена група I за следните позиции/номенклатури с № 3; по обособена група VI – по позиции с №№ 91, 92, 93, 94, 95, 96; по обособена група VII – позиции с №№ 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 15,; по обособена група IX – позиции с №№ 176, 177, 178, 179, 180, 181; по обособена група X – позиции с №№ 198, 199, 200, 201, 202, 203, 204, 205, 206, 207; по обособена група XI – позиции с №№ 211, 212, 213, 216; по обособена група XII – позиции с №№ 220, 221, 222, 223, 224; по обособена група XIII – позиции с №№ 230, 231, 232, 233, 234; по обособена група XIV - позиции с №№ 246, 256, 257, 258, 259, 260 и 261, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчния срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

11. по отношение на **Оферта № 11** на участника „Медимаг - МС” ООД е представена за обособена група I позиции/номенклатури с № 8; за обособена група IX – позиция № 176; за обособена група X – позиции №№ 197, 209 ; за обособена група XII – позиции №№ 218, 224; за обособена група XIII – позици №№ 232, 234, 235 и 236, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчния срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:
- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;
- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;
- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;
- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;
- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

12. по отношение на **Оферта № 12** на участника „Макмед” ООД е представена за обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 32 , 34; за обособена група VI – позиции №№ 66, 67, 68 , 76, 79, 82, 84, 87, 101, 102, 104 115, 119, 121, 122, 123, 124, 129, 130, 131, 133, 134, 135, 136, 137 и 138, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%.**

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

13. по отношение на **Оферта № 13** на участника „Интерагро 90” ЕООД е представена за обособена група група XIV - за следните позиции/номенклатури с №№

245, 247, 249, 250, 252, 253, 254, 255, 256, 258; за обособена група XV – позиции с №№ 266, 271 и 272, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 24 (Двадесет и четири) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчния срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%.**

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

14. по отношение на **Оферта № 14** на участника „Фарматекс Медикъл” ЕООД е представена за обособена група III за следните позиции/номенклатури с №№ 30, 31, 32, 34, 38, 42, 46, 47; по обособена група IV – позиции с №№ 48, 49, 50, 51, 52, 55, 56, 57, 58, 59; по обособена група V – позиции с №№ 62, 63; по обособена група VI – позиции с №№ 71, 72, 73, 74, 76, 77, 78, 79, 81, 82, 84, 87 и 110, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 36 (Тридесет и шест) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

15. по отношение на **Оферта № 15** на участника „Екос Медика ” ООД е представена за обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 4 и 5 ; по обособена група II – позиции №№ 21,24,25,26,28 ; по обособена група III – позиции с №№ 29, 31, 35, 36, 37, 44, 45 ; по обособена група IV – позиции с №№ 48, 53, 55, 59 ; по обособена група V – позиции с №№ 62, 64, 65 ; по обособена група VI – позиции с №№ 110, 134, 135, 136, 137 , 138 ; по обособена група VIII – позиции с №№ 161, 162, 163 ; по обособена група X – позиции с №№ 197, 204; по обособена група XI – позиция с № 214, по обособена група XII – позиция с № 227, по обособена група XIII – позиция 240, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов” АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

16. по отношение на **Оферта № 16** на участника „**РСР**“ **ЕООД** е представена за обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20 ; по обособена група II – позиции с №№ 24 и 27 ; по обособена група VI – позиции с №№ 73, 74, 128; по обособена група IX – позиции с №№ 184, 185, 186 ; по обособена група X – позиции с №№ 192 и 204, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст.Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%.**

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- **Участникът е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер. Приложена е декларация по чл.33, ал.5 от ЗОП, с която декларира, че информацията относно търговското наименование, производител и предложени цени в представеното предложение за изпълнение на настоящата поръчка представлява техническа или търговска тайна, поради което не следва да бъдат предоставени под каквато и да е форма на трети лица.**

17. по отношение на **Оферта № 17** на участника „**Б.Браун Медикал**“ **ЕООД** е представена за обособена група I за следните позиции/номенклатури с №№ 1, 4, 6, 13, 15, 19, 20; по обособена група III – позиция с № 46; по обособена група IV – позиции с №№ 48, 50, 52, 55, 56, 57, 59 ; по обособена група V – позиции с №№ 61 и 65; по обособена група VI – позиции с №№ 70, 71, 73, 75, 76, 77, 78, 79, 83, 84, 98, 99, 112, 115, 116, 119 и 132; по обособена група VIII – позиция с № 167; по обособена група XII – позиции с №№ 217, 219, 220, 222, 225, 226, 227 ; по обособена група XIII – позиции с №№ 229, 231, 232,

233, 234, 235, 236, 237, 238, 239, 240, 241, 242 и 243; по обособена група XV - позиция с № 271, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчния срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%.**

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с по-кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

18. по отношение на **Оферта № 18** на участника „Софарма Трейдинг“ АД е представена за обособена група III – позиции с №№ 30, 32, 33, 34, 38, 39, 43, 47 ; по обособена група IV - позиции с №№ 49, 50, 51, 52, 55, 56, 57, 58 ; по обособена група V – позиции с №№ 60, 62, 63, 64; по обособена група VI – позиции с №№ 66, 68, 70, 71, 73 ,74, 102, 104, 105, 113, 114, 129, 130, 131; по обособена група VIII – позиции с №№ 161, 162, 163, 175 ; по обособена група IX – позиции с №№ 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 187, 189; по обособена група X – позиции с №№ 192, 197, 198, 199, 203, 204, 205, 206, 207, 209; по обособена група XI – позиции с №№ 210,211, 216; по обособена група XII – позиция № 224; по обособена група XIII – позиция № 23, като същия е направил следните предложения за всяка от обособените групи:

- Участникът заявява, че е запознат с проекта на договора за възлагане на обществената поръчка, приема го без възражения и ако бъде определен за изпълнител, ще сключи договора изцяло в съответствие с проекта, приложен към документацията за участие, в законово установения срок.

- Заявява, че с подаване на настоящата оферта направените от тях предложения и поети ангажименти са валидни за срок от 180 календарни дни, считано от крайния срок за получаване на офертите.

- Предлага да извърши доставките периодично, за своя сметка, до болнична аптека при МОБАЛ „Д-р Ст. Черкезов“ АД – гр. Велико Търново, в срок до 48 (Четиридесет и осем) часа, но не по-дълъг от 48 часа, а при спешност 12 часа от получаване на заявка, подадена от възложителя.

- Приема плащането за извършената доставка да се извършва отложено, по банкова сметка на изпълнителя, в срок от 60 (шестдесет) дни след представяне на фактура.

- Гарантира, че остатъчният срок на годност на медицинските изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика, към датите на доставка ще е 60% (шестдесет процента) от обявения от производителя, **но не по-малко от 60%**.

- Съгласни са, в случай на доставка на медицинските изделия и консумативи с кратък от предложения срок на годност, да заплати неустойка както следва:

- 59,99% - 50% срок на годност - 20 % върху стойността на доставката;

- 49,99% - 40% срок на годност - 30 % върху стойността на доставката;

- 39,99% - 30% срок на годност - 60 % върху стойността на доставката;

- 29,99% - 20% срок на годност - 75 % върху стойността на доставката;

- под 20% срок на годност - 90 % върху стойността на доставката

- Съгласен е в случай на незапечатани и/или в лошо състояние опаковки да подмени доставените медицински изделия и консумативи, незабавно с нови.

- Приложени са към техническото предложение Техническа спецификация (Образец № 3А) за позициите от съответната обособена група, които е оферирал участникът.

- Съгласен е да се придържа към това предложение за срок от 180 дни (не по-малко от 180 дни) след датата определена за краен срок за предаване на оферта.

- Участникът не е заявил, че част от офертата има конфиденциален характер.

V. На следващия етап от своята работа, комисията пристъпи към обстойно разглеждане на техническата спецификация (Образец № 3А), съдържаща се във всеки Плик № 2 на участниците.

Комисията провери съответствието на техническото предложение за предлаганите продукти от участниците със специфичните изисквания, включени в Техническата спецификация (Приложение № 2А и Образец № 3А) от утвърдената от възложителя документацията за участие в откритата процедура.

Комисията констатира, че в техническите предложения за някои позиции има несъответствия съгласно изискванията на възложителя.

1. При разглеждането на техническото предложение за всяка една позиция предложена от участниците, комисията констатира, че има несъответствие на техническото предложение със специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация, от участника „**Б. Браун медикал**” ЕООД по следните обособени позиции:

1.1. по позиция №1 **Коронарен дилатационен водач Тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения водач е 195см, а не 190 см, и не може да се удължава до 340см и е с хидрофилно покритие, а не хидрофобно.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 1, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен дилатационен водач Тип I**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип I** да е с материал:хром-никел в дисталното ядро ; неръждаема стомана проксимално ; дистално рентген-позитивни намотки от платина, конструкция: shaping ribbon, дължина на намотките:3cm; 4,5cm за модел ExtraSupport , маркери: 92 и102cm, дължина:190cm /удължаване до 340cm/, твърдост на върха: High Flexible; Flexible; Medium, Опора: standart &Extrasupport, покритие:дистални 30 cm хидрофобно; shaft- тефлон, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 1.

1.2. по позиция №4 **Коронарен дилатационен водач Тип IV-** Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а

именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, тежест 3, 6, 9, 12, при задание 1 и 3,6 гр.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 4, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен дилатационен водач Тип IV**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип IV** да е 0,014" Коронарен дилатационен водач за комплексна анатомия, DUO-CORE технология в конструкцията-силиконово покритие върху връзката между стоманена дръжка и нитинолов дистален край, дистален shape- нитинолова спирала с платинена върхова част, 40см M-coat дистално хидрофилно покритие, Дължина на водача - 180 см, Тежест - Floppy - 1.0g, Intermediate-3.6g, Hypercoat - 1.0g, Extra floppy - 0.6g, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 тежест 3,6,9,12 гр. и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 4.

1.3. по позиция №6 **Коронарен дилатационен водач Тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения водач не отговаря на зададената дължина; материала не е неръждаема стомана, а нитинол; липсва дистална намотка от 26мм паладий; маркери на шафта на 90 и 100см, вместо на 92 и 102см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 6, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен дилатационен водач Тип IV**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип VI** да е с характеристики: Диаметър-0,014"; Дължина-190 см; Материал на ядрото-неръждаема стомана; Проксимална намотка - 21,5 см, неръждаема стомана; Дистална намотка - 26мм, палдаий, рентген-позитивна; Покритие проксимален шафт - PTFE; Твърдост на върха - Много гъвкав (HF), Гъвкав (F), Среден (M); Ниво на опора - Стандартен и ES (Допълнителна опора); Маркери на шафта 92 см и 102 см от дисталния край; Дистално покритие - 30 см хидрофилно, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, който не е с дължина 190 см.. материала не е неръждаема стомана, а нитинол; липсва дистална намотка от 26мм паладий; маркери на шафта на 90 и 100см, вместо на 92 и 102см. и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 6.

1.4. по позиция № 13 **Коронарен дилатационен водач Тип XIII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 13, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен дилатационен водач Тип XIII**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XIII** да е с характеристики: 180см; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11см, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11см; PTFE покритие на шафта, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 13.

1.5. по позиция № 15 **Коронарен дилатационен водач Тип XV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а

именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 15, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен дилатационен водач Тип XV**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XV** да е с характеристики: 180cm; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 6.0G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 15.

1.6. по позиция № 19 **Коронарен дилатационен водач Тип XIX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 19, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен дилатационен водач Тип XIX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XIX** да е с характеристики: 180cm; прав и J вариант, подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11cm; SLIP COAT покритие на shaft, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 19.

1.7. по позиция № 20 **Коронарен дилатационен водач Тип XX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 20, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен дилатационен водач Тип XX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XX** да е с характеристики: 180cm; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 20.

1.8. по позиция № 217 **РТСА балон тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е с друг материал-Somax II; профила на върха е различен – 0.016”; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 6мм;липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 217, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип I**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият

РТСА балон тип I да е с характеристики: материал: SCP(semi cristalline co-polymer); Дизайн на шафта: Hupotube EFT(Enhanced Force Transmission); Профил на върха: 0,017"; Диаметър на дисталния шафт: 2.4F (1.25, 1.5 mm), 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0 mm); маркери:Iridium, набити; Coatingхидрофилно на дисталния шафт; хидрофобно върху проксималния шафт, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона(Patchwork).Нагъване: 2 и 3 катно; NP: 7bar ; RBP: 14 bar;Размери: 1,25-4,0mm/6-30mm, **а участникът предлага РТСА балон** по тази позиция, с материал-Comax II; профила на върха е различен – 0.016"; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 6мм; липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork) и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 217.

1.9. по **позиция № 219 РТСА балон тип III**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма нитинолови елементи върху балона; материала на балона е Comax, а не РЕВАХ; използваемата дължина е 145см, а не 137см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 219, комисията установи, че предлагания от участника "**РТСА балон тип III**" не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип III** да е с характеристики: катетър за коронарна ангиопластика. водач:0.14"; Катетър: RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Нисък профил: ≈ 2,7F; Балона:РЕВАХ, semicompliant; Шафт: 5F; 6F водещ катетър; Работна дължина: 137 cm; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2-3,5mm; Дължина на балона: 10-20mm., **а участникът предлага балон** по тази позиция с материал на балона Comax, а не РЕВАХ; използваемата дължина е 145см. и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 219.

1.10. по **позиция № 222 РТСА балон тип VI**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: дължина на балона в мм: 10; 15; 20; 25; 30 и няма избор между 2 варианта (Push or Flex), а не както е техническото задание дължина на балона от 8mm до 40mm; За дължини на балона 8,0мм, 12,0мм, 15,0мм, 20,0мм – избор между 2 варианта (Push or Flex) за диаметър 1,50мм, които осигуряват различни характеристики.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 222, комисията установи, че предлагания от участника "**РТСА балон тип VI**" не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип VI** да е с характеристики: Дължина на балона от 8mm до 40mm; За дължини на балона 8,0мм, 12,0мм, 15,0мм, 20,0мм – избор между 2 варианта (Push or Flex) за диаметър 1,50мм, които осигуряват различни характеристики; Всички размери са налични както за Monorail така и за Over-the-Wire катетерни платформи; Ултра нисък профил – 0,017"; Приложени са хидрофилно (Bioslide™) и хидрофобно (Xtra™) покрития, при различните размери; Работната дължина на балонния катетър е 140 cm. Съвместим с водачи <0,014"/0,36 мм; Проксималния маркери (един на разстояние 90 cm и два на 100 cm от върха); Моделите с размер 1,5 mm имат един рентгеноконтрастен маркер, докато всички останали модели имат два рентгеноконтрастни маркера; **а участникът предлага балон** по тази позиция с дължина на балона в мм: 10; 15; 20; 25; 30 и няма избор между 2 варианта (Push or Flex), който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 222.

1.11. по **позиция № 225 РТСА балон тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата

спецификация е зададена дължина 10 мм – 40 мм., а от каталозите е видно, че продуктите на Б.Браун са с максимална дължина 30 мм.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 225, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип IX**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип IX** да е с характеристики: Работна дължина на катетъра 141,5 см. Ултрафлексибилни материал Pebax ; Проксимален shaft -2,1 Френча ; Дистален shaft - 2,6 Френча; Размери: Диаметър от 1.5мм-5,00мм; Дължини от 10мм-40мм, **а участникът предлага балон** по тази позиция с максимална дължина 30 мм., която не съответства с техническата спецификация по позиция № 225.

1.12. по **позиция № 226 РТСА балон тип X-** Предложения балон е с различен носител-Iopromide(не Бутирил-три-хексил цитрат), работната дължина е 138см, не 140см; липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 226, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип X**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип X** да е с характеристики: Дизайн на shaft: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission), Диаметър на дистални shaft: 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0mm), Маркери:два платина-иридий, Работна дължина: 140см, Водещ катетър: 5F , ПОКРИТИЕ , Медикамент : Паклитаксел(Paclitaxel) , Доза на медикамента: 3.0 µg/mm², Матрица ; Паклитаксел и Бутирил-три-хексил цитрат; Покрита повърхност, Цилиндрични и конусовидни раздели на балона; надминаващи проксималния и дисталния маркер, Време за излъчване на медикамента: 30 сек., **а участникът предлага балон** по тази позиция с различен носител-Iopromide(не Бутирил-три-хексил цитрат), работната дължина е 138см, липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 226.

1.13. по **позиция № 229 Коронарен стент тип II-** Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения стент не отговаря на зададените размери, както и липсва дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид; стента няма полимер, а пробукол; използваемата дължина е 145см, не 140.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 229, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип II**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип II** да е с характеристики: материал: кобалт-хром, L-605; дизайн: двоен хелиокоидален; пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ активно покритие: BIOlute- биорезурбируем полимер; дебелина на стратове:0,0024”; доза: 50-250µg в зависимост от размера; дължина на shaft:140см; маркери:platinum iridium, набити ; диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0; дължини: 9-13-15-18-22-26-30-35-40, **а участникът предлага стент** по тази позиция с различен размер, както и липсва дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид; стента няма полимер, а пробукол; използваемата дължина е 145см., който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 229.

1.14. по **позиция № 231 Коронарен стент тип IV-** Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен

е от сплав кобалт- хром, а не е изработен от сплав платина- хром както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 231, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип IV**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IV** да е с характеристики: метален стент изработен от сплав платина- хром , комбинирана с иновативната усилената системата за подаване .Тип на стента: разтварящ се от балон стент.Съдржание на: никел -9%; платина -33%; хром -18%; желязо -37%....., **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен от сплав кобалт-хром , който не отговаря на техническата спецификация по позиция № 231.

1.15. по позиция № 232 **Коронарен стент тип V**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: отделяне на сиролимус, а не както е техническото задание Система за коронарно стентиране с отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 232, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип V**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип V** да е с характеристики: отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail, **а участникът предлага стент** по тази позиция с отделяне на сиролимус, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 232.

1.16. по позиция № 233 **Коронарен стент тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен е от сплав кобалт- хром ; отделяне на биолимус A9, а не е коронарна стент система, освобождаваща паклитаксел; Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 233, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип VI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип VI** да е с характеристики: Коронарна стент система, освобождаваща паклитаксел;Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав и е лазерно срязан в определена геометрична структура....., **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен е от сплав кобалт- хром и отделяне на биолимус A9 и не отговаря на изискванията заложи в техническата спецификация по позиция № 233.

1.17. по позиция № 234 **Коронарен стент тип VII**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: отделяне на сиролимус, а не както е техническото задание Система за коронарно стентиране с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 234, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип VII**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип VII** да е с характеристики: Система за коронарно стентиране с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail., **а участникът предлага стент** по тази позиция с отделяне на сиролимус, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 234.

1.18. по **позиция № 236 Коронарен стент тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина 8 мм – 38 мм. От каталозите е видно, че продуктите на Б.Браун са с максимална дължина 32 мм.Дебелина на стратове не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 236, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип IX**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложен в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IX** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-хром ,дебелина на стратове 65µm,подчертана флексибилност,подходящ за калциеви лезии ,ентри профил 0.45мм, Grilamid L25 Nylon 12,рентгенови маркери - 90% Pt, 10% Ir,електрополиран,структура отворена клетка,със –S-образни конектори; рзмери : Дължини от 8мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00 мм , **а участникът предлага стент** по тази позиция с максимална дължина 32 мм., който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 236.

1.19. по **позиция № 237 Коронарен стент тип X**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина 8 мм – 38 мм. От каталозите е видно, че продуктите на Б.Браун са с максимална дължина 32 мм.Дебелина на стратове не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 237, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип X**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложен в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип X** да е с характеристики:Коронарен стент от стомана,мултиклетъчен дизайн,електрополиран,подходящ за протекция на страничния клон,XL дизайн ,ентри профил 0.45мм,луер лок система от Polycarbonate (PC), Lexan HPS 7.; Размери : Дължини от 10мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00мм; Номинално налягане 9atm.; Максимално налягане 18atm, **а участникът предлага стент** по тази позиция с максимална дължина 32 мм., който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 237.

1.20. по **позиция № 238 Коронарен стент тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина от 8-38 мм. От каталозите е видно, че предлаганият от тях продукт е с максимална дължина 32 мм.Дебелина на стратове не съвпада. По техническа спецификация покритието трябва да бъде от биостабилен полимер съдържащ ултра тънко покритие Paclitaxel 5µm, а активното вещество на предложението от Б.Браун продукт не отговаря на изискването.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 238, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип XI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложен в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип XI** да е с характеристики:Коронарен стент от Кобалт-Хром

дебелина на стратовете 65µm.; S-образни конектори лазерно изрязан, електрополиран, ултрафлекс геометрия, дизайн полуотворена клетка, проксимален shaft 1,95F, ентри профил 0.017";; Покритие от биостабилен полимер съдържащ ултра тънко покритие Paclitaxel 5µm; Размери : Дължини : 8mm-38mm; Диаметър : 2.00mm-4.00mm; Номинално налягане 8atm.; Максимално налягане 16/14atm., **а участникът предлага стент** по тази позиция с максимална дължина 32 мм. и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 238.

2. При разглеждането на техническото предложение за всяка една позиция предложена от участниците, комисията констатира, че има несъответствие на техническото предложение със специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация, от участника **„Вега Медикал” ООД** по следните обособени позиции:

2.1. **позиция №3 Коронарен дилатационен водач Тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - диаметра на водача не е 0.014 инча както е заданието на възложителя, а е 0,018 и 0,035 и 0,038 инча ; дължината на водача не е 185/300 см, а е 180/320 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 3, комисията установи, че предлагания от участника **“Коронарен дилатационен водач Тип III”** не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип III** да е с Хидрофилно покритие; полимерен връх лесен за оформяне; прав и "J" тип; по-голяма опора ; висок контрол на провеждане; подобрен контрол на усукването; share memory, диаметър на водача 0,014";; дължини - 185/300см. Имат променен проксимален край, който позволява закрепването **“AddWire™ Extension Wire”**, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, с диаметра на водача 0,018 и 0,035 и 0,038 инча и дължината на водача 180/320 см. и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 3.

2.2. по **позиция №6 Коронарен дилатационен водач Тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения водач не отговаря на зададения диаметър, не отговаря на зададената дължина; материала не е неръждаема стомана; липсва дистална намотка от 26мм паладий; липсва версия с допълнителна опора; не се предлага с различна твърдост на върха.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 6, комисията установи, че предлагания от участника **“Коронарен дилатационен водач Тип IV”** не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип VI** да е с характеристики: Диаметър-0,014"; Дължина-190 см; Материал на ядрото-неръждаема стомана; Проксимална намотка - 21,5 см, неръждаема стомана; Дистална намотка – 26мм, палдаий, рентген-позитивна; Покритие проксимален shaft – PTFE; Твърдост на върха - Много гъвкав (HF), Гъвкав (F), Среден (M); Ниво на опора - Стандартен и ES (Допълнителна опора); Маркери на shaft 92 см и 102 см от дисталния край; Дистално покритие - 30 см хидрофилно, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, чиито материал не е неръждаема стомана, липсва дистална намотка от 26мм паладий, липсва версия с допълнителна опора, не се предлага с различна твърдост на върха и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 6.

2.3. по **позиция № 24 Периферен Катетър за добра опора** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Притежава 4 маркера на разстояние 5 см., а не както е описано в техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 24, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен Катетър за добра опора**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен Катетър за добра опора** да е с характеристики: съвместим с 4Ф въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см, двойно оплетен със стоманени нишки shaft/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 щамповани на 40мм и 60мм от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40см хидрофилно покритие- М коут, последователно изтънен връх, изключителна устойчивост на кинк, добра опора при преминаване на комплексни лизии, ангулиран профил удобен за намиране на true lumen и навигиране през бифуркации, **а участникът предлага** катетър по тази позиция с 4 маркера на разстояние 5 см и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка по позиция № 24.

2.4. по **позиция № 25 Хиперселективен микрокатетър** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предлагат с профил 2,5 и 2,8 F, а не както е заданието 2,0; 2,4; 2,7 и 2,8 F, както и дължината е 110, 135 и 180 см, а не както е заданието 110 и 130 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 25, комисията установи, че предлагания от участника “**Хиперселективен микрокатетър**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Хиперселективен микрокатетър** да е с характеристики: с М-хидрофилно покритие върху външното полимерно покритие, SUS braid технология, дължина 110см-130 см/коаксиална опция-водач 0.021"+RO marker 2.8F/, 150см с профил 2.0F, 2,4F, 2,7F,2.8F вътрешен диаметър 0,022"(0,57мм)., **а участникът предлага** продукт с профил 2,5 и 2,8 F и с дължина 110, 135 и 180 см и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка по позиция № 25.

2.5. по **позиция № 28 Коронарен микро-водещ катетър** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предлагат с профил 2,5 и 2,8 F, а не както е заданието 1,8 F и максимален профил 2,6 F, както дължината е 110, 135 и 180 см, не както е заданието 130 и 150 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 28, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен микро-водещ катетър**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен микро-водещ катетър** да е с характеристики: микро-водещ катетър за хронични оклузии и максимално дистални лезии, SS braid технология осигуряваща изключителна устойчивост, хидрофилен М-coat/без проксималните 60 см/ дължина 130 или 150 см, ултра нисък дистален профил 1,8F, проксимален профил-2.6F, златен маркер на 0,7мм от върха., **а участникът предлага** продукт с профил 2,5 и 2,8 F и с дължина 110, 135 и 180 см. и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка по позиция № 28.

2.6. по **позиция № 144 Оклузионен балон катетър с един лумен и балон в дисталния край** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не е в два варианта: комплайънт и супер комплайънт; употреба върху водач 0.35инча, а не както е техническото задание 0,14 инча.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 144, комисията установи, че предлагания от участника “Оклузионен балон

катетър с един лумен и балон в дисталния край” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Оклузионен балон катетър с един лумен и балон в дисталния край** да е с характеристики: Предлага се в два варианта :комплайънт и супер комплайънт. Радиоконтрастни маркери в дисталния и проксималния край. Хидрофилно покритие в дисталния край. Препорачъна употреба върху водач 0.14инч. Размери: Трансформ комплайънт – диаметър на балона/дължина на балона 3мм/10мм; 3мм/15мм; 4мм/10мм; 4мм/15мм; 4мм/20мм; 4мм/30мм; 5мм/10мм; 5мм/15мм; 5мм/20мм; 5мм/30мм; Трансформ супер комплайънт - диаметър на балона/дължина на балона: 3мм/4мм; 4мм/7мм; 4мм/10мм; 7мм/7мм;7мм/10мм;7мм/15мм; не съдържа латекс, стерилизиран с етилен оксид, **а участникът предлага продукт** не е в два варианта: комплайънт и супер комплайънт, употреба върху водач е 0.35инча и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 144.

2.7. по позиция № 145 **Водач тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: диаметър 0,035 инча.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 145, комисията установи, че предлагания от участника “ **Водач тип I**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Водач тип I** да е с характеристики: „..... Предлага се в два модела: проксимален/дистален OD – 0,012in/0,010in - обща дължина 200см; 300см, дължина на дисталния сегмент 55см; проксимален/дистален OD – 0,014in - дължина 200см; 300см, дължина на дисталния сегмент 35см, 45см, стерилизиран с етилен диоксид; за еднократна употреба. **а участникът предлага продукт** с диаметър 0,035 инча и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 145.

2.8. по позиция № 147 **Микрокатетри тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - прави, а не както е техническото задание според формата на върха - 45; 90; J; C; S и прав.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 147, комисията установи, че предлагания от участника “ **Микрокатетри тип I** ” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Микрокатетри тип I** да е с характеристики: „покрити със специално полимерно покритие хидроелен , намаляващо триенето по време на манипулация; с единичен лумен; радиоконтрастен връх, улесняващ визуализацията; Според формата на върха - 45; 90; J; C; S и прав; 1,7F профил на дисталния край;вътрешен диаметър 0,0165in; съвместим с водач 0,014in;Крайна /Дистална дължина– 150см/6см; Проксимален /Дистален OD – 2,4F/ 1,7F.Проксимален /Дистален ID: 0,0165 “ / 0,0165”; минимален I.D на водещия катетър 0,038”, **а участника предлага продукта** прав и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 147.

2.9. по позиция № 149 **Еднолуменен катетър** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: Диаметър - 4.0F; 5.0F; дължина 100 см; 125 см, а не както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 149, комисията установи, че предлагания от участника “**Еднолуменен**

катетър” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Еднолуменен катетър** да е с характеристики: „.....Устойчив на усукване и огъване .Размери:OD/ID -3.9Fr/2.9FR Дължина 125см.; 3.9F (0.050" / 1.30 mm)/ 0.038" (2.9F / 0.9 mm) Дължина -136 cm; 4.3F (0.056" / 1.45 mm) /0.044" (3.3F / 1.1 mm) Дължина - 115см,130см,136см.; 5.2F (0.068" / 1.75 mm) /0.057" (4.3F / 1.4 mm) Дължина 115см,125см. Не съдържа латекс”, а **участникът предлага продукт с диаметър - 4.0F; 5.0F и дължина 100 см; 125 см** и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 149.

2.10. по **позиция № 160 Водещ катетър тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: участникът предлага катетър, който е 45см и 110см прав, а не както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 160, комисията установи, че предлагания от участника “ **Водещ катетър тип I**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Водещ катетър тип I** да е с характеристики: 0.035”, 45см-прав и контралатерален 100 см-прав; Материал: неръждаема стомана и полимер ; Шафт:подсилен със стоманени нишки; Рентген-позитивен маркер, а **участникът предлага продукт без версии 45см контралатерален и 100см прав** и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 160.

2.11. по **позиция № 176 Балон тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,18" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 176, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип I**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; Монораил и OTW; съвместим с с 0,14" водач, а **участникът предлага балон по тази позиция съвместим с 0,18" водач** и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 176.

2.12. по **позиция № 177 Балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 177, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип II**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип II** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал Pebax; Nano-composite Slope™ шафт; дисталния

участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с неръждаема стомана hupotube; съвместим с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 см за OTW и 143 см за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50мм Push версия и 2,00 – 4,00 мм чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шафта на 90см и 100см; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в мм: 1,50; дължина в мм: 20; размери за Flex версията: диаметри в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 20; 30; 40, **а участникът предлага** балон по тази позиция съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 177.

2.13. по **позиция № 179 Балон тип IV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 179, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип IV**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IV** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална, бъбречна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 8,0; дължини на балона в мм: 10 – 60 , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 179.

2.14. по **позиция № 180 Балон тип V** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 180, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип V**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип V** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентиране на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40см, 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в мм: 20 – 100; , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 180.

2.15. по позиция № 181 Балон тип VI - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,18" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 181, комисията установи, че предлагания от участника "Балон тип VI" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият Балон тип VI да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венoзни диализни фистули; полукомплиантен балон в дисталния край – материал ДунаLEAP; коаксиален дизайн на шайфта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм:80; 100; 120; 150, а участникът предлага продукт с размер съвместим само с 0,18" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 181.

2.16. по позиция № 182 Балон тип VII - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10мм; работната дължина е 80 и 150см, вместо 50,90 и 137см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 182, комисията установи, че предлагания от участника "Балон тип VII" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият Балон тип VII да е с характеристики: Режещ балон катетър за периферна ангиопластика: водач: .014"/018"; Катетър: Over The Wire и RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Материал на балона: Nylon ,semicompliant; Шайфт: 5F; Интродюсер: 6F и 7F; Работна дължина: 50,90 и 137 см; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,0-6,0mm; Дължина на балона: 10-40mm, а участникът предлага балон, който няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10мм; работна дължина 80 и 150см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 182.

2.17. по позиция № 187 Балон тип XII - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон не е за високо налягане и е с RBP до 15 атм вместо до 27атм.

От направеното описание и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 187, комисията установи, че предлагания от участника "Балон тип XII" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият Балон тип XII да е с характеристики: Периферен балон за високо налягане.; Съвместимост с водач: 0.035"; Материал: Nylon, Pebax; Дизайн на шайфт: коаксиален 5.9F; RBP: до 27 атм; Минимален размер на интродюсера 6F: \varnothing 3,0 -8,0 мм; 7F: \varnothing 9,0 -10,0 мм; 8F: \varnothing 12,0 мм; Работна дължина: 40 и 75см; Размери: d:3,0-12,0; l:20-100, а участникът предлага балон, който не е за високо налягане и е с RBP до 15 атм и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 187.

2.18. по позиция № 188 Балон тип XIII - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балони

не са за водач 0.018"; Матрицата(носителя) е Shellac вместо Butyryl-tri-hexyl citrate (ВТНС); материала на балона е Polyamid/Nilon, а не задания semi cristaline polymer; не отговарят на зададената работна дължина.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 188, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип XIII**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XIII** да е с характеристики: Съвместимост с водач:0.018"; Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer) ПОКРИТИЕ ; Медикамент : Паклитаксел(Paclitaxel) ; Доза на медикамента: 3.0 µg/mm²; Матрица:Butyryl-tri-hexyl citrate (ВТНС) ; Шафт: 3.8F, хидрофобно покрит; Маркери: набити; Работна дължина: 90 ,130; Размери: d:3,0-4,0-5,0-6,0-7,0 mm; l:40-80-120mm; Интродюсер: 4F(3,0-4,0mm), 5F(5,0-7,0mm), **а участникът предлага** балон, който не е за водач 0.018"; Матрицата(носителя) е Shellac ; материала на балона е Polyamid/Nilon и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 188.

2.19. по **позиция № 192 Периферен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения стент е по водач 0.035" вместо 0.014"; липсва златен маркер; липсва ProBio покритие;материала на стента Stainless steel вместо Cobalt Chromium; работната дължина е 135см, вместо 140см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 192, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип III**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип III** да е с характеристики: Ренален стент: Материал: Cobalt Chromium(L-605); Водач: .014";Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на шафта: Hupotube EFT(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140см; Дебелина на стратите: 155 µm; Маркери:1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm; RBP:15atm; Размери: d:4,5-7,0; l:12-15-19; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента, **а участникът предлага** стент с водач 0.035", липсва златен маркер и ProBio покритие,материала на стента е Stainless steel, работната дължина е 135см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 192.

2.20. по **позиция № 193 Периферен стент тип IV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва система release handle system; липсва ProBio покритие; липсва дължина 200; работната дължина е 80см и 125см, вместо 90см и 135см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 193, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип IV**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип IV** да е с характеристики: Материал: NiTi; .035"; Дебелина на стратите :140/85µm; Скъсяване:<2%; Работна дължина:90-135см; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; Release handle- система за освобождаване на стента; 6F съвместимост с интродюсер; Размери: d:5,0-7,0мм; l:30-200мм;, **а участникът предлага** стент, който няма система release handle system, липсва ProBio покритие и дължина 200, работната дължина е 80см и 125см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 193.

2.21. по **позиция № 195 Периферен стент тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва

ProBio покритие от силиконов карбид; липсва Easy release system; работната дължина е 80 и 125см, вместо 70см и 120см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 195, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип VI**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип VI** да е с характеристики: Материал: NiTi; .035”; Дизайн на стента:12 венца; 3S връзки между сегментите; Дебелина на стратове:225µm; Скъсяване:<2%; Дължина на shaft: 70 и 120cm; Маркери: по 4 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на shaft; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента;6F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удебеление на shaft, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d:7,0-12,0; l:30-80, **а участникът предлага** стент, който няма ProBio покритие от силиконов карбид, липсва Easy release system, работната дължина е 80 и 125см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 195.

2.22. по позиция № 196 **Периферен стент тип VII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва съвместимост в 4F интродюсер;липсва ProBio покритие; липсва Easy release system; не се предлага в диаметър 4 и 5мм; работната дължина е само 125см, вместо зададените 70-135см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 196, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип VII**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип VI** да е с характеристики: Материал: NiTi; .018”; Дизайн на стента:12 венца; 3 S връзки между сегментите ; Дебелина на стратове :155/80µm; Скъсяване:<2%; Работна дължина:70-135cm;Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на shaft; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента;4F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удебеление на shaft, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред ;Размери: d:4,0-7,0; l:20-80, **а участникът предлага** стент, който няма съвместимост в 4F интродюсер, липсва ProBio покритие, липсва Easy release system, не се предлага в диаметър 4 и 5мм; работната дължина е само 125см, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 196.

2.23. по позиция № 200 **Периферен стент тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: материал: Stainless steel; не е сплав платина - хром; съвместим с водач 0,035”, а не както е техническото задание изработен от сплав платина – хром; Предназначен за водач <0,014 инча (0,36 мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 200, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XI**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XI** да е с характеристики: изработен от сплав платина – хром, включен в системи за подаване Monorail и OTW; Налични дължини на стента в мм: 12,20,28,38; Налични диаметри на стента в мм: 2.25,2.50, 3.00,3.50,4.00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm² еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 144см; Предназначен за

водач <0,014 инча (0,36 мм); Балон: нов дупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен shaft, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm -1827 kPa Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PBMA - поли (n-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус, **а участникът предлага** стент, който е от материал: Stainless steel; не е сплав платина - хром; съвместим с водач 0,035" и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 200.

2.24. по позиция № 203 Периферен стент тип XIV - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е с диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10), а не както е в техническото задание с диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14)

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 203, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип XIV**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XIV** да е с характеристики: „...Стентът е ограничен до максимум 6F (2.1 мм) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен shaft за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система е съвместима с 0,035 инчови (0,89 мм) водачи. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда; налична с различни диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две дължини на shaft – къс 75см и дълъг 120см.”, **а участникът предлага** стент, който е с диаметри в мм 5; 6; 7; 8; 9; 10 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 203.

2.25. по позиция № 206 Периферен стент тип XVII- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е водачи – диаметър .035”, а не както е в техническото задание с водачи – максимален диаметър .014”.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 206, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип XVII**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XVII** да е с характеристики:” Саморазтварящ се стент, специално за каротидни артерии; 5 FR система; Дължина на системата 135 см; Водачи – максимален диаметър .014”, дължина 150-190 ; Непрекъснатата радиална устойчивост;...”, **а участникът предлага** стент, който е с водачи – диаметър .035”и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 206.

2.26. по позиция № 209 Периферен стент тип XX - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е записан диаметър от 6 мм – 11 мм., от каталозите е видно, че продуктите са с максимален диаметър 10 мм. Също така по техническа спецификация са зададени дължини от 20 – 150 мм, а тяхната максимална дължина е 140 мм. Освобождаващия механизъм по спецификация е с двоен спусък, а то не е такава.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 209, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип XX**" не

съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XX** да е с характеристики: Мултизонов силно флексибилен катетър преминаващ през тортуозна анатомия и осигуряващ 1:1 позициониране посредством два спусъка. Tantulom маркери, флексибилни конектори, позволяващи $\frac{3}{4}$ и пълно ротиране на стента без деформация. Шафт маркер WKN 1.4306 (304L). Радиална сила NLT 650 mN. Краш резистънс NLT 0.045 N/mm. Работна дължина 80см-120см; Позициониране по водач 0.035“; Размери : Диаметър 6мм-11мм , дължини 20мм-150мм, **а участникът предлага** стент с максимален диаметър 10 мм максимална дължина е 140 мм. освобождаващия механизъм не е с двоен спусък и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 209.

2.27. по позиция № 210 **Периферен водач тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложени водач не отговаря на зададения диаметър 0,018“; не отговаря на зададените дължини; материала не е неръждаема стомана, а нитинол.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 210, комисията установи, че предлагания от участника **“Периферен водач тип I”** не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен водач тип I** да е с характеристики: Диаметър на водача: 018“; Дължина на водача: 195см и 300см; Ядро:неръждаема стомана; Външна намотка: 6см неръждаема стомана; Вътрешна намотка:2 см платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff, **а участникът предлага** водач с различен диаметър, с различна дължина, материала е нитинол и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 210.

2.28. по позиция № 218 **РТСА балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е с различен материал- Ребах, няма налягане 20атм; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 8мм, диаметър- няма 4.5 и 5.0; профила на върха е 0.019“; липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork); използваема дължина 142см, а не 145см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 218, комисията установи, че предлагания от участника **“ РТСА балон тип II ”** не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип II** да е с характеристики: материал: SCP(semi cristalline co-polymer); Дизайн на шафта: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Профил на върха: 0,018“; Диаметър на дисталния шафт: 2.6F (2.0 - 3.5 mm), 2.7F (4.0-5.0 mm); маркери:Iridium, набити(по 2 за всички размери); Покритие: хидрофилно на дисталния шафт; хидрофобно върху проксималния шафт, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона(Patchwork).; NP: 14atm; RBP: 20 atm(18atm- 4.0-5.0mm); Размери: 2,0-5,0mm/8-30mm; Работна дължина: 145см; Водещ катетър: 5F., **а участникът предлага** балон с Ребах, няма налягане 20атм; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 8мм, диаметър- няма 4.5 и 5.0, профила на върха е 0.019“; липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork); използваема дължина 142см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 218.

2.29. по позиция № 221 **РТСА балон тип V** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: диаметър на балона в мм; 1.5; 2.0; 2.5; 2.75; 3.0; 3.5; 4.0, а не както е техническото задание диаметър на балона - 4,00/ 4,50/ 5,00/ 5,50/ 6,00 мм.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 221, комисията установи, че предлагания от участника “ **РТСА балон тип V** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип V** да е с характеристики: Дилатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплиантен балон в близост до дисталния край; Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. TrakTip™ Rebaх® дистален shaft- 150 см дължина на shaft- Диаметри от 4,00 – 6,00 мм; материал на балона - DynaLEAP; лазерно заточен връх; Ro-маркери; трислоен вътрешен ствол; по-флексибилен връх; Проксималният участък на катетъра е еднолуменен, 1.8F тип hypotube; профил -0,022"; дължини-15, 20 мм; диаметър на балона - 4,00/4,50/5,00/5,50/6,00 мм; номинално налягане - 6 АТМ; Хидрофилно покритие от дисталния връх до входа за водача; За да се предотврати авто-адхезия на хидрофилното покритие на балона, от дисталния връх проксимално на балона върху хидрофилното покритие е приложено силиконово покритие; Два рентгеноконтрастни маркера., **а участникът предлага** балон с диаметър в мм; 1.5; 2.0; 2.5; 2.75; 3.0; 3.5; 4.0 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 221.

2.30. по позиция № 225 **РТСА балон тип IX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина на катетъра 141,5 см. От каталозите е видно, че продуктите са с дължина от 110 – 150 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 225, комисията установи, че предлагания от участника “ **РТСА балон тип IX** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип IX** да е с характеристики: Коронарен балон катетър .Рapid ексчейндж смяна.Работна дължина на катетъра 141,5 см.Ултрафлексибилни ,материал Rebaх ; Проксимален shaft -2,1Френча ; Дистален shaft -2,6 Френча; Размери: Диаметър от 1.5мм-5,00мм; Дължини от 10мм-40мм., **а участникът предлага** балон с дължина от 110 – 150 см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 225.

2.31. по позиция № 226 **РТСА балон тип X** - Предложеният балон е с различен носител-Shellac(не Бутирил-три-хексил цитрат), липсва диаметър 2мм, липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 226, комисията установи, че предлагания от участника “ **РТСА балон тип X** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип X** да е с характеристики: Профил на върха:0.017", Дизайн на shaft: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission), Диаметър на дистални shaft: 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0mm), Маркери:два платина-иридий, Работна дължина: 140см, Водещ катетър: 5F , ПОКРИТИЕ , Медикамент : Паклитаксел(Paclitaxel) , Доза на медикамента: 3.0 µg/mm2, Матрица ; Паклитаксел и Бутирил-три-хексил цитрат; Покрита повърхност, Цилиндрични и конусовидни раздели на балона; надминаващи проксималния и дисталния маркер, Време за излъчване на медикамента: 30 сек, **а участникът предлага** балон с различен носител--Shellac(не Бутирил-три-хексил цитрат), липсва диаметър 2мм, липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 226.

2.32. по позиция № 228 **Коронарен стент тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно:

Предложения стент не отговаря на зададения дизайн, не отговаря на зададените размери- няма диаметри 4.5 и 5см, както и дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид; предложения стент е с по-голяма дебелина на страта- 0.0033"/0.0034".

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 228, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип I**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип I** да е с характеристики: Материал: кобалт-хром; дизайн: двоен хелиокоидален; съотношение метал:свободно пространство: 16/13% и 12/11%; дебелина на стратите:0,0024"; преминаващ профил:0,037"; дължина на шафта:140см; маркери:platinum iridium, набити ; покритие: PROBIO /силиконов карбид/; диаметри: 2.0-5.0; дължини: 9-13-15-18-20-22-26-30-35-4., **а участникът предлага** стент, който няма диаметри 4.5 и 5см, както и дължина 40мм, липсва пасивно покритие от силиконов карбид, предложения стент е с по-голяма дебелина на страта- 0.0033"/0.0034"и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 228.

2.33. по позиция № 229 **Коронарен стент тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения стент е с различен полимер(PLA, не PLLA) и медикамент(BA9, не Sirolimus); не отговаря на зададените размери, както и липсва дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид. Дизайна е различен: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 229, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип II**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип II** да е с характеристики: Медикамент: Sirolimus; материал: кобалт-хром, L-605; дизайн: двоен хелиокоидален; пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ активно покритие: BIOlute- биорезурбируем полимер; дебелина на стратите:0,0024"; доза: 50-250µg в зависимост от размера; дължина на шафта:140см; маркери:platinum iridium, набити; диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0; дължини: 9-13-15-18-22-26-30-35-40, **а участникът предлага продукт** с различен полимер (PLA, не PLLA) и медикамент(BA9, не Sirolimus), както и липсва дължина 40мм, липсва пасивно покритие от силиконов карбид, дизайна е различен: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 229.

2.34. по позиция № 230 **Коронарен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром, а не както е техническото задание материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L с покритие от тинаниев оксид

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 230, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип III**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип III** да е с характеристики: „материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L с покритие от тинаниев оксид; Тандем архитектура; Нов Би аксиален дизайн; Дизайн на клетката -Верифлекс, Трак тип; оптимален баланс между съвместимост, флексибилност и радиална сила – Униформ дизайн на клетките; много нисък профил-0,041"; по-тънки елементи /стратове/- 0,0038'; Съотношение метал/артерия - 14 -

19%; Откат на стента <5%; Скъсяване на стента <5%; площ на клетката: SV - 3,45 mm²; WH – 2,75 mm²; LV – 4,55 mm²;...”, а участникът предлага стент изработен от сплав кобалт-хром, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 230.

2.35. по позиция № 232 **Коронарен стент тип V**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром ; отделяне на биолимуc A9, а не както е техническото задание Система за коронарно стентирание с отделяне на еверолимуc Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 232, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип V**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип V** да е с характеристики: отделяне на еверолимуc Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail, а участникът предлага стент по тази позиция изработен от сплав кобалт- хром с отделяне на биолимуc A9 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 232.

2.36. по позиция № 233 **Коронарен стент тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром ; отделяне на биолимуc A9, а не както е техническото задание коронарна стент система, освобождаваща паклитаксел;Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 233, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип VI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип VI** да е с характеристики: Коронарна система, освобождаваща паклитаксел, Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав и е лазерно срязан в определена геометрична структура. Предлага се в 4 стент модела, всеки предназначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2,25 мм; Small Workhorse (SWH): 2.50 – 2.75 мм; Workhorse (WH): 3,00 - 3,50 мм; Large Vessel (LV): 4,00 – 5,00 мм;...”, а участникът предлага стент по тази позиция :изработен от сплав кобалт- хром, отделяне на биолимуc A9 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 233.

2.37. по позиция № 236 **Коронарен стент тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададен диаметър 2 мм -4 мм, а предложеният от тях продукт е с минимален диаметър 2,25 мм. В спецификацията е зададена дължина 8 – 38 мм, тяхната минимална е 9, а максималната е 36.Дебелина на стратовеите от 65 μm не съвпада също.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 236, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип IX**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IX** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-хром ,дебелина на стратовеите 65μm,подчертана флексибилност,подходящ за калциеви лезии ,ентри профил 0.45мм, Grilamid L25 Nylon 12,рентгенови маркери - 90% Pt, 10% Ir,електрополиран,структура отворена клетка,със –S-образни конектори; рзмери : Дължини от 8мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00 мм , а участникът предлага стент по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм., с дължина минимална 9, а максималната е 36 мм.,

дебелина на стратите от 65 μm не съвпада също и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 236.

2.38. по **позиция № 237 Коронарен стент тип X**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Минималният диаметър по техническа спецификация е от 2мм-4 мм. Предлаганите продукти от Вега Медикъл са с минимален диаметър 2,25 мм. Максималната дължина на продуктите им е ограничена до 36 мм при изискване в спецификацията дължината да бъде от 10 – 38 мм. Дебелина на стратите не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 237, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип X**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип X** да е с характеристики: Коронарен стент от стомана, мултиклетъчен дизайн, електрополиран, подходящ за протекция на страничния клон, XL дизайн , ентри профил 0.45мм, луер лок система от Polycarbonate (PC), Lexan HPS 7.; Размери : Дължини от 10мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00мм; Номинално налягане 9atm.; Максимално налягане 18atm, **а участникът предлага стент** по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм., с максимална дължина 36 мм., дебелина на стратите не съвпада който е с различни параметри и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 237.

2.39. по **позиция № 238 Коронарен стент тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Минималният диаметър по техническа спецификация е от 2мм-4 мм. Предлаганите продукти от Вега Медикъл са с минимален диаметър 2,25 мм. Максималната дължина на продуктите им е ограничена до 36 мм при изискване в спецификацията дължината да бъде от 8 – 38 мм. Дебелина на стратите не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 238, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип XI**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип XI** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-Хром , дебелина на стратите 65 μm .; S-образни конектори лазерно изрязан, електрополиран, ултрафлекс геометрия, дизайн полуотворена клетка, проксимален shaft 1,95F, ентри профил 0.017”.; Покритие от биостабилен полимер съдържащ ултра тънко покритие Paclitaxel 5 μm ; Размери : Дължини : 8мм-38мм; Диаметър: 2.00мм - 4.00мм; Номинално налягане 8atm.; Максимално налягане 16/14atm., **а участникът предлага стент** по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм , с максимална дължина 36 мм., дебелината на стентите не съвпадат и са с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 238.

2.40. по **позиция № 244 Коронарен стент тип XVII**- Предложения стент няма никакъв покривен материал; не отговаря по никакви параметри на зададените размери (напр. липсва изцяло диаметър 5мм); липсва пасивно покритие от силиконов карбид.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 244, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип XVII**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип XVII** да е с характеристики: материал: кобалт-хром; покривен материал на стента: нетъкан полиуретан (електроспининг); дебелина на покритието: 90 μm ;

максимален диаметър на експандиране на стента: $\varnothing 2.5 - 3.0 \text{ mm}$: 3.50 mm; $\varnothing 3.5 - 4.0 \text{ mm}$: 4.65 mm; $\varnothing 4.5 - 5.0 \text{ mm}$: 5.63 mm; номинално налягане $\varnothing 2.5 - 3.50 \text{ mm}$: 8 атм, $\varnothing 4.0 - 5.0 \text{ mm}$: 7 атм; максимално налягане преди пръсване: $\varnothing 2.5 - 4.0 \text{ mm}$: 16 атм, $\varnothing 4.5 - 5.0 \text{ mm}$: 14 атм, дебелина на стратовете: 2.5 - 3.0 mm: 60 μm (0.0024"); 3.5 - 4.0 mm: 80 μm (0.0031"); 4.5 - 5.0 mm: 120 μm (0.0047"); дължина на shaft: 140cm; маркери: platinum iridium, набити; покритие на стента: PROBIO /силиконов карбид/, диаметри: 2.5-5.0, дължини: 15-20-26, 5F водещ катетър за $\varnothing 2.5 - 4.0 \text{ mm}$; 6F водещ катетър за $\varnothing 4.5 - 5.0 \text{ mm}$, **а участникът предлага стент** по тази позиция, която няма никакъв покривен материал, не отговаря по никакви параметри на зададените размери (напр. липсва изцяло диаметър 5mm), липсва пасивно покритие от силиконов карбид и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 244.

3. При разглеждането на техническото предложение за всяка една позиция предложена от участниците, комисията констатира, че има несъответствие на техническото предложение със специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация, от участника „РСР“ЕООД по следните обособени позиции:

3.1. по позиция № 24 **Периферен Катетър за добра опора** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не предлага ангулиран профил на катетъра.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 24, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен Катетър за добра опора**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен Катетър за добра опора** да е с характеристики: съвместим с 4F въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 cm, двойно оплетен със стоманени нишки shaft/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1mm от върха и други 2 щамповани на 40mm и 60mm от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40cm хидрофилно покритие-М коут. Последователно изтънен връх. Изключителна устойчивост на кинк, добра опора при преминаване на комплексни лизии. Ангулиран профил удобен за намиране на true lumen и навигиране през бифуркации, **а участникът предлага** катетър по тази позиция, който не е ангулиран профил и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 24.

3.2. по позиция № 184 **Балон тип IX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е с PVP покритие вместо хидрофобно patchwork покритие; материала не е SCP.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 184, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип IX**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IX** да е с характеристики: Материал: SCP; Дизайн на shaft: коаксиален лумен на балона; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на shaft- само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 5кратно; RBP: 20atm(3-4mm), 16atm(5-6mm), 14atm(7-8mm), 12atm(9-10mm); Размер на интродюсера: 5F(3-7mm)-6F(8-10mm); Работна дължина: 80 и 130cm; Размери: d:3,0-10,0; l:20-200, **а участникът предлага** балон по тази позиция, който е с PVP покритие и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 184.

3.3. по позиция № 185 **Балон тип X** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е

от материал Thermoflex вместо SCP(Semi Cristaline Polimer), покритието е хидрофилно CrossCoat вместо хидрофобно patchwork покритие;размери: няма диаметър 7мм; диаметри 5 и 6мм не са съвместими в пълен обем с 4F.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 185, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип X**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип X** да е с характеристики: Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Дизайн на shaft: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на shaft- само върху външната повърхност на плките на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване:5кратно;2кратно за 170mm; Маркери: набити;Работна дължина: 90 ,130 и 150 cm; Размери: d:2,0-7,0; l:20-200; Интродюсер: 4F(2,0-6mm), 5F(7mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии, **а участникът предлага** балон по тази позиция, който е от материал Thermoflex , покритието е хидрофилно CrossCoat ,няма диаметър 7мм и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 185.

3.4. по **позиция № 186 Балон тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е от материал HDPE вместо SCP(Semi Cristaline Polimer), покритието е хидрофилно PVP, вместо хидрофобно patchwork покритие; размери: липсва дължина 220мм.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 186, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип XI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XI** да е с характеристики: Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Покритие: hydrophilic patchwork coating на балона и силикон на shaft- само върху външната повърхност на плките на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване:3кратно; Маркери: набити; Работна дължина: 90 ,120 и 150 cm; Размери: d:1,5-4,0; l:20-220;Интродюсер: 4F, **а участникът предлага** балон по тази позиция, който е от материал HDPE покритието е хидрофилно PVP, липсва дължина 220мм.и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 186.

3.5. по **позиция № 192 Периферен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва златен маркер; липсва ProBio покритие;материала на стента е Stainless steel вместо Cobalt Chromium; работната дължина е 80см, вместо 140см.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 192, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип III**” не съответства и не отговаря на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип III** да е с характеристики: Материал: Cobalt Chromium(L-605); Водач: .014”;Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на shaft: Nypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140cm; Дебелина на стратове: 155 µm;

Маркери: 1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm; RBP: 15atm; Размери: d: 4,5-7,0; l: 12-15-19; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента, **а участникът предлага** стент по тази позиция, който е от материал Stainless steel, няма златен маркер и ProBio покритие, работна дължина 80cm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 192.

4. При разглеждането на техническото предложение за всяка една позиция предложена от участниците, комисията констатира, че има несъответствие на техническото предложение със специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация, от участника „Софарма Трейдинг“ АД по следните обособени позиции:

4.1. по позиция № 60 **Въвеждащ коронарен катетър тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предлаганият продукт е с 6 F - 072 инча, а не както е техническото задание 6 F - 071 инча.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 60, комисията установи, че предлагания от участника “ **Въвеждащ коронарен катетър тип I** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Въвеждащ коронарен катетър тип I** да е с характеристики: Въвеждащи катетри с вътрешен диаметър; Флексибилна първична крива; Вторична крива с увеличена опора и задържане на кривата; Vest-Tech Nylon технология за повишена рентгенова видимост 5F-0.058” , 6F-0.071” , 7F-0.081” , 8F-0.09” . Позволяващ кисинг-балон техника, **а участникът предлага** катетър по тази позиция с 6 F - 072 инча и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 60.

4.2. по позиция № 176 **Балон тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 176, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип I** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколенна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; Монораил и OTW; съвместим с с 0,14" водач, **а участникът предлага** балон по тази позиция съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 176.

4.3. по позиция № 177 **Балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач, също така описаните характеристики не съответстват с техническото задание.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 177, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип II** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият

Балон тип II да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплицеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал Pebax; Nano-composite Slope™ шафт; дисталния участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с неръждаема стомана hupotube; съвместим с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 см за OTW и 143 см за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50мм Push версия и 2,00 – 4,00 мм чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шафта на 90см и 100см; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в мм: 1,50; дължина в мм: 20; размери за Flex версията: диаметри в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 20; 30; 40, **а участникът предлага** балон по тази позиция съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 177.

4.4. по позиция № 178 **Балон тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Продуктът е с дължина 3 -220 мм, а не като е техническото задание от 20 до 200 мм.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 178, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип III**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип III** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, тибиялна, перонеална, субклавия и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; OTW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0.040" (1.016 mm) - материал NuVax; съвместим с 0,35" водач, некомплянтен; двоен лумен, шафт завършващ в Y конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркера; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RBP – 24 atm; работни дължини на балон катетъра – 40см, 75см, 135см; диаметри на балона в мм: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10,12; дължини в мм: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200, **а участникът предлага** продукт с дължина 3-220 мм.и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 178.

4.5. по позиция № 179 **Балон тип IV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 179, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип IV**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IV** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, илио-феморална, бъбречна и каротидна

артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 8,0; дължини на балона в мм:10 – 60 , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 179.

4.6. по **позиция № 180 Балон тип V** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 180, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип V**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип V** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколenna, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40см, 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в мм:20 – 100; , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 180.

4.7. по **позиция № 181 Балон тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 181, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип VI**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип VI** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколenna, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм:80; 100; 120; 150, **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 181.

4.8. по **позиция № 182 Балон тип VII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10мм; работната

дължина е 90 и 150см, вместо 50,90 и 137см.; материала на балона е Duralyn вместо Nylon; липсва RX платформа на катетъра.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 182, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип VII**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип VII** да е с характеристики: Режещ балон катетър за периферна ангиопластика: водач: 0.14”/018”; Катетър: Over The Wire и RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Материал на балона: Nylon ,semicompliant; Шафт: 5F; Интродюсер: 6F и 7F; Работна дължина: 50,90 и 137 см; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,0-6,0mm; Дължина на балона: 10-40mm, **а участникът предлага** балон, който няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10mm; работна дължина 90 и 150см, материала на балона е Duralyn и без RX платформа на катетъра и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 182.

4.9. по **позиция № 184 Балон тип IX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е от материал Duralyn вместо SCP, покритието е хидрофилно MDX вместо хидрофобно patchwork покритие, работната дължина е 80 и 135см вместо 80 и 130см.; RBP е 18atm вместо 20 atm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 184, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип IX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IX** да е с характеристики: Периферни балон катетри съвместимост с водач: 0.035”; Материал: SCP; Дизайн на шафт: коаксиален лумен на балона; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на шафта- само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 5кратно; RBP: 20atm(3-4mm), 16atm(5-6mm), 14atm(7-8mm), 12atm(9-10mm); Размер на интродюсера: 5F(3-7mm)-6F(8-10mm); Работна дължина: 80 и 130см; Размери: d:3,0-10,0; l:20-200; , **а участникът предлага** балон, който е материал Duralyn , покритието е хидрофилно MDX, работната дължина е 80 и 135см ,RBP е 18atm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 184.

4.10. по **позиция № 185 Балон тип X** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е от материал Duralyn вместо SCP, покритието е хидрофилно MDX вместо хидрофобно patchwork покритие.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 185, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип X**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип X** да е с характеристики: Периферни балон катетри съвместимост с водач: 0.018”; Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Дизайн на шафт: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на шафта- само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са

покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване:5кратно;2кратно за 170mm; Маркери: набити;Работна дължина: 90 ,130 и 150 cm; Размери: d:2,0-7,0; l:20-200; Интродюсер: 4F(2,0-6mm), 5F(7mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии, **а участникът предлага** балон, който е материал Duralyn , покритието е хидрофилно MDX и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 185.

4.11. по **позиция № 187 Балон тип XII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон не е за високо налягане и е от материал Duralyn вместо Nylon и Pebax, RBP на предложения балон е 18atm вместо 27 atm; работната дължина е 80 и 135 cm вместо 40 и 75 cm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 187, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип XII**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XII** да е с характеристики: Периферен балон за високо налягане.; Съвместимост с водач:0.035”; Материал: Nylon, Pebax; Дизайн на shaft: коаксиален 5.9F; RBP: до 27 atm; Минимален размер на интродюсера 6F: \varnothing 3,0 -8,0 mm; 7F: \varnothing 9,0 -10,0 mm; 8F: \varnothing 12,0 mm; Работна дължина: 40 и 75cm; Размери: d:3,0-12,0; l:20-100, **а участникът предлага** балон, който е материал Duralyn , 18 atm , работната дължина е 80 и 135 cm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 187.

4.12. по **позиция № 189 Балон тип XIV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: По техническа спецификация размерите трябва да бъдат както следва - ентри профил 0,40 mm, диаметър от 1.25 mm-12.00 mm, дължини от 10 mm - 280 mm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 189, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип XIV**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XIV** да е с характеристики: Периферни балон катетри за водачи 0.014“,0.018“,0.035“,Материал РЕВАХ; Хидрофилно покритие 400mm; Работни дължини 80cm, 120cm,135cm,140cm,150cm; Размери : Диаметри 1.25mm-5.00mm; 3mm-12mm; 2mm-7mm; Дължини :10mm-80mm, 100mm-280mm, **а участникът предлага** балон със следните характеристики : Балон катетър, нисък профил, високо налягане, материал Duralyn, номинално налягане от 6 до 8 атмосфери. RBP 10 до 18 атмосфери, хидрофилно покритие, и не отговарят на техническата спецификация по позиция № 189.

4.13. по **позиция № 192 Периферен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: липсва златен маркер; липсва ProBio покритие; различен от зададения дизайн; не отговаря на индикации за ренално стентирание.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 192, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип III**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип III** да е с характеристики: Ренален стент: Материал: Cobalt Chromium(L-605); Водач: .014”;Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на shaft:

Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140cm; Дебелина на стратите: 155 μ m; Маркери:1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm; RBP:15atm; Размери: d:4,5-7,0; l:12-15-19; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента, **а участникът предлага** стент без златен маркер и ProBio покритие, различен от зададения дизайн и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 192.

4.14. по позиция № 198 Периферен стент тип IX- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е от материал – кобалт-хром L605; с размери: Дължина 10, 11, 12, 14, 15, 17, 18, 23, 24 mm, а не както е техническото задание от материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L и с размери: Диаметър 4,5,7 mm / Дължина 15, 19 mm; Диаметър 6 mm – Дължина 14, 18 mm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 198, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип IX** ” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип IX** да е с характеристики: „...Материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L; Tandem Architecture™ with Micro™ and Macro™ elements Геометрията на стента е лазерно изрязани модел, състоящ се от големи и малки синусоидална ленти, свързани с аксиален подпори. Повишено укрепване на лумена на проксималния край на стента; Три геометрични модела; SV (4.0, 5.0) WH (6.0) and LV (7.0); Във всеки модел дължината и ширината на елементите са увеличени Диаметър 4,5,7 mm / Дължина 15, 19 mm; Диаметър 6 mm – Дължина 14, 18 mm; Профил на върха 0.028”; Crossing профил 0.062”; 6 FR съвместим; Съвместим с водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм)”, **а участникът предлага** стент от материал – кобалт-хром L605 с размери: Дължина 10, 11, 12, 14, 15, 17, 18, 23, 24 mm, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 198.

4.15. по позиция № 199 Периферен стент тип X- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е с дължина 10, 14, 17, 23, mm, а не както е техническото задание с диаметър 5 - 10 mm / Дължина 17, 25, 27, 37, 57 mm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 199, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип X** ” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип X** да е с характеристики: „Система за доставка - OTW катетър с некомплаиантен балон; 2 рентгеноконтрасни маркера на балона; Съвместим с 0,35" водач; Номинално налягане 8 атм. за диаметри 5-9мм и 10 атм. за диаметър 10мм; Дължини на стента от 17 mm, 25 mm, 27 mm, 37 mm и 57 mm, стент и балон диаметри, вариращи от 5 mm до 10 mm и дължина балон от 20 mm до 60 mm. Система за доставка – две дължини 75cm и 135cm; Дисталните 30-40 cm са покрити с Hydro Pass™ покритие.”, **а участникът предлага** стент с дължина 10, 14, 17, 23,mm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 199.

4.16. по позиция № 203 Периферен стент тип XIV- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е с диаметри в мм (6; 7; 8; 9; 10), а не както е техническото задание диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 203, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XIV**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XIV** да е с характеристики: „...Стентът е ограничен до максимум 6F (2.1 мм) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен шафт за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система е съвместима с 0,035 инчови (0,89 мм) водачи. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда; налична с различни диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две дължини на шафта – къс 75см и дълъг 120см..”, а участникът предлага стент с дължина 6; 7; 8; 9; 10 ,mm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 203.

4.17. по позиция № 205 **Периферен стент тип XVI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: няма графт покритие, а не както е техническото задание покрити с PET (polyethylene terephthalate) графт материал.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 205, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XVI**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XVI** да е с характеристики: комплексни стенози на илиачната артерия (лезия с дължина ≥ 3 см или калцирана или ексцентричен лезия с дължина < 3 см) и запушване на илиачните съдове с диаметър 7-12, с изключение на атеросклеротични артериални аневризми и травматични увреждания на съд в периферните съдове с диаметър 5-12 мм; Състои се от две части:саморазтварящ се стент и система за доставяне Unister Plus; Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска супврслава, покрити с PET (polyethylene terephthalate) графт материал; Системата за доставка е съвместима с 0,035” водач; Размери за напълно разгънат стент – диаметър в мм: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 12,0; 14,0; дължинив мм: 20; 30; 50; 70, а участникът предлага стент без графт покритие и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 205.

4.18. по позиция № 209 **Периферен стент тип XX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е записан диаметър с размер 11 мм. От каталозите видно, че продуктите на Софарма Трейдинг АД са с диаметър 10 мм. Също така по техническа спецификация са зададени дължини от 20 – 150 мм, а предложеният от тях продукт е с максимална дължина 30 – 200 мм.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 209, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XX** да е с характеристики: Мултизонов силно флексибилен катетър преминаващ през тортуозна анатомия и осигуряващ 1:1 позициониране посредством два спусъка. Tantulom маркери, флексибилни конектори, позволяващи $\frac{3}{4}$ и пълно ротиране на стента без деформация. Шафт маркер WKN 1.4306 (304L). Радиална сила NLT 650 mN.

Краш резистънс NLT 0.045 N/mm. Работна дължина 80см-120см; Позициониране по водач 0.035“; Размери : Диаметър 6мм-11мм , дължини 20мм-150мм , **а участникът предлага** стент с диаметър 10 мм. и дължина 30-200 мм. и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 209.

4.19. по **позиция № 210 Периферен стент тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложения водач не отговаря на зададения диаметър, не отговаря на зададените дължини и липсва вътрешна намотка от платина /волфрам.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 210, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип I**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип I** да е с характеристики: Диаметър на водача: 018“; Дължина на водача: 195см и 300см; Ядро:неръждаема стомана; Външна намотка: 6см неръждаема стомана; Вътрешна намотка:2 см платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff; **а участникът предлага** водач с диаметър 035, дължина 180/300 см. и липсва вътрешна намотка от платина /волфрам и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 210.

5. При разглеждането на техническото предложение за всяка една позиция предложена от участниците, комисията констатира, че има несъответствие на техническото предложение със специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация, от участника „Медимаг - МС” ООД по следните обособени позиции:

5.1. по **позиция № 176 Балон тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: диаметра на балона в мм е 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0. , а не както е техническото задание 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0. Не отговаря на изискванията на техническото задание и дължината в мм, а именно: предложения от участника продукт е с дължина в мм 20, 40, 60, 80, 120, 200, а не както е техническото задание - 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 176, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип I**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: диаметри на балона в мм: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220, **а участникът предлага** балон с различни диаметри и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 176.

5.2. по **позиция № 209 Периферен стент тип XX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е записана работна дължина от 80 см до 120 см. От каталозите видно, че продуктите на Медимаг МС ООД са с работна дължина 135 см. Освен това по техническа спецификация е зададен диаметър 11 мм, а предложеният от тях продукт е с диаметър 10 мм. Освобождаващия механизъм по спецификация е с двоен спусък, а той ,не е такъв.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 209, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XX**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият

Периферен стент тип XX да е с характеристики: Мултизонов силно флексибилен катетър преминаващ през тортуозна анатомия и осигуряващ 1:1 позициониране посредством два спуська. Tantulom маркери, флексибилни конектори, позволяващи $\frac{3}{4}$ и пълно ротиране на стента без деформация. Шафт маркер WKN 1.4306 (304L). Радиална сила NLT 650 mN. Краш резистънс NLT 0.045 N/mm. Работна дължина 80см-120см; Позициониране по водач 0.035“; Размери : Диаметър 6мм-11мм , дължини 20мм-150мм , **а участникът предлага** стент с диаметър 10 мм. и не е с двоен спусък и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 209.

5.3. по **позиция № 218 РТСА балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма налягане 20атм; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 30мм;липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork); използваемата дължина е 143см, а не 145см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 218, комисията установи, че предлагания от участника “ **РТСА балон тип II**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип II** да е с характеристики: материал: SCP(semi cristalline co-polymer); Дизайн на шафта: Нупотube EFT(Enhanced Force Transmission); Профил на върха: 0,018“; Диаметър на дисталния шафт: 2.6F (2.0 - 3.5 mm), 2.7F (4.0-5.0 mm); маркери:Iridium, набити(по 2 за всички размери); Покритие: хидрофилно на дисталния шафт; хидрофобно върху проксималния шафт, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона(Patchwork).; NP: 14atm; RBP: 20 atm(18atm- 4.0-5.0mm); Размери: 2,0-5,0mm/8-30mm; Работна дължина: 145см; Водещ катетър: 5F, **а участникът предлага** балон, който няма налягане 20атм, няма дължина 30мм; няма лентовидно покритие върху балона(patchwork), използваемата дължина е 143см. и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 218.

5.4. по **позиция № 232 Коронарен стент тип V**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром, а не както е техническото задание Система за коронарно стентирание с отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 232, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип V**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип V** да е с характеристики: отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail, **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен от сплав кобалт- хром и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 232.

5.5. по **позиция № 234 Коронарен стент тип VII**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром, а не както е техническото задание Система за коронарно стентирание с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 234, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип VII**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият

Коронарен стент тип VII да е с характеристики: Система за коронарно стентиране с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимуc. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail., **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен от сплав кобалт- хром и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 234.

5.6. по **позиция № 236 Коронарен стент тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададен диаметър 2 мм – 4 мм, а предложеният от тях продукт е с минимален диаметър 2,25 мм. Дебелина на стратове не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 236, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип IX**" не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IX** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-хром, дебелина на стратове 65µm, подчертана флексибилност, подходящ за калциеви лезии, ентри профил 0.45мм, Grilamid L25 Nylon 12, рентгенови маркери - 90% Pt, 10% Ir, електрополиран, структура отворена клетка, със S-образни конектори; размери : Дължини от 8мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00 мм , **а участникът предлага стент** по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм. и дебелина на стратове не съвпада, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 236.

6. При разглеждането на техническото предложение за всяка една позиция предложена от участниците, комисията констатира, че има несъответствие на техническото предложение със специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация, от участника "**ЕМОНИЯ ФАРМАТЕХ БЪЛГАРИЯ**" ЕООД по следната обособена позиция:

6.1. по **позиция № 35 Диагностичен водач тип IV**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина до 180cm, а предложеният от тях продукт е с дължина 30-260 cm.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 35, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип I**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/ до 180cm с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "Mo coat", а участника предлага водач с дължина 30-260 cm, с различни диаметри и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 35.

VI. След като комисията съобрази изложените обстоятелства относно несъответствието на техническата спецификация в Плик № 2, констатира, че за отделни позиции описани по горе, участниците не отговарят на изискванията на чл. 56, ал. 1, т. 7 и т. 13 от ЗОП и изискванията на възложителя посочени в документацията за участие и единодушно **РЕШИ:**

Предлага на възложителя да отстрани от участие в откритата процедура на основание чл. 69, ал. 1, т. 1 и т. 3 от ЗОП следните участници:

1. участника „**Б. БРАУН МЕДИКАЛ**”ЕООД подал оферта с вх. № 47-34/14.01.2015г., от оценка и класиране по обособени позиции с №№ **3, 4, 6, 13, 15, 19, 20, 217, 219, 222, 225, 226, 229, 232, 234, 236, 237, 238, 231 и 233**, поради следните мотиви:

1.1. по позиция №1 **Коронарен дилатационен водач Тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения водач е 195см, а не 190 см, и не може да се удължава до 340см и е с хидрофилно покритие, а не хидрофобно.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 1, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен дилатационен водач Тип I**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип I** да е с материал:хром-никел в дисталното ядро ; неръждаема стомана проксимално ; дистално рентген-позитивни намотки от платина, конструкция: shaping ribbon, дължина на намотките:3cm; 4,5cm за модел ExtraSupport , маркери: 92 и102cm, дължина:190cm /удължаване до 340cm/, твърдост на върха: High Flexible; Flexible; Medium, Опора: standart &Extrasupport, покритие:дистални 30 cm хидрофобно; shaft- тефлон, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 1.

1.2. по позиция №4 **Коронарен дилатационен водач Тип IV**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, тежест 3, 6, 9, 12, при задание 1 и 3,6 гр.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 4, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен дилатационен водач Тип IV**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип IV** да е 0,014" Коронарен дилатационен водач за комплексна анатомия, DUO-CORE технология в конструкцията-силиконово покритие върху връзката между стоманена дръжка и нитинолов дистален край,дистален share- нитинолова спирала с платинена върхова част, 40cm M-coat дистално хидрофилно покритие, Дължина на водача - 180 см, Тежест - Floppy - 1.0g, Intermediate-3.6g, Hypercoat - 1.0g, Extra floppy - 0.6g, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 тежест 3,6,9,12 гр. и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 4.

1.3. по позиция №6 **Коронарен дилатационен водач Тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения водач не отговаря на зададената дължина; материала не е неръждаема стомана, а нитинол; липсва дистална намотка от 26мм паладий; маркери на shaft на 90 и 100см, вместо на 92 и 102см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 6, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен дилатационен водач Тип IV**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип VI** да е с характеристики: Диаметър-0,014"; Дължина-190 см; Материал на ядрото-неръждаема стомана; Проксимална намотка - 21,5 см, неръждаема стомана; Дистална намотка – 26мм, палдаий, рентген-позитивна; Покритие проксимален shaft – PTFE; Твърдост на върха - Много гъвкав (HF), Гъвкав (F), Среден (M); Ниво на опора - Стандартен и ES (Допълнителна опора); Маркери на shaft 92 см и 102 см от дисталния край; Дистално покритие - 30 см хидрофилно, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, който не е с дължина 190 см.. материала не е

неръждаема стомана, а нитинол; липсва дистална намотка от 26мм паладий; маркери на шафта на 90 и 100см, вместо на 92 и 102см. и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 6.

1.4. по **позиция № 13 Коронарен дилатационен водач Тип XIII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 13, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен дилатационен водач Тип XIII**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XIII** да е с характеристики: 180см; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11см, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11см; PTFE покритие на шафта, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 13.

1.5. по **позиция № 15 Коронарен дилатационен водач Тип XV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 15, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен дилатационен водач Тип XV**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XV** да е с характеристики: 180см; прав вариант; за хронични оклузии; рентгенопозитивна част - 11см, натоварване на върха - 6.0G, дължина на пружината - 11см; PTFE покритие на шафта, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 15.

1.6. по **позиция № 19 Коронарен дилатационен водач Тип XIX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 19, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен дилатационен водач Тип XIX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XIX** да е с характеристики: 180см; прав и J вариант, подходящ за проникване в силно стеснени и калцифицирани лезии; рентгенопозитивна част - 11см, натоварване на върха - 3.0G, дължина на пружината - 11см; SLIP COAT покритие на шафта, **а участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 см и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 19.

1.7. по **позиция № 20 Коронарен дилатационен водач Тип XX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - дължина на водача 185 и 195 см, а не както е изискването на Възложителя 180 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 20, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен дилатационен водач Тип XX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип XX** да е с характеристики: 180cm; прав вариант; за хронични калцифицирани оклузии; рентгенопозитивна част - 11cm, натоварване на върха - 12.0 G, дължина на пружината - 11cm; PTFE покритие на shaft, **а участникът предлага дилатационен водач по тази позиция, че е с дължина 185 и 195 cm и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 20.**

1.8. по **позиция № 217 РТСА балон тип I**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е с друг материал-Somax II; профила на върха е различен – 0.016”; не отговаря на зададените размери- липсва дължина бмм; липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 217, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип I**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип I** да е с характеристики: материал: SCP(semi cristalline co-polymer); Дизайн на shaft: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Профил на върха: 0,017”; Диаметър на дисталния shaft: 2.4F (1.25, 1.5 mm), 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0 mm); маркери: Iridium, набити; Coating хидрофилно на дисталния shaft; хидрофобно върху проксималния shaft, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона(Patchwork). Нагъване: 2 и 3 катно; NP: 7bar ; RBP: 14 bar; Размери: 1,25-4,0mm/6-30mm, **а участникът предлага РТСА балон по тази позиция, с материал-Somax II; профила на върха е различен – 0.016”; не** отговаря на зададените размери- липсва дължина бмм; липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork) и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 217.

1.9. по **позиция № 219 РТСА балон тип III**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма нитинолови елементи върху балона; материала на балона е Somax, а не РЕВАХ; използваемата дължина е 145cm, а не 137cm.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 219, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип III**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип III** да е с характеристики: катетър за коронарна ангиопластика. водач: 014”; Катетър: RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Нисък профил: ≈ 2,7F; Балона: РЕВАХ, semicompliant; Shaft: 5F; 6F водещ катетър; Работна дължина: 137 cm; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2-3,5mm; Дължина на балона: 10-20mm., **а участникът предлага балон по тази позиция с материал на балона Somax, а не РЕВАХ; използваемата дължина е 145cm. и различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 219.**

1.10. по **позиция № 222 РТСА балон тип VI**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: дължина на балона в мм: 10; 15; 20; 25; 30 и няма избор между 2 варианта (Push or Flex), а не както е техническото задание дължина на балона от 8mm до 40mm; За дължини на балона 8,0mm,

12,0мм, 15,0мм, 20,0мм – избор между 2 варианта (Push or Flex) за диаметър 1,50мм, които осигуряват различни характеристики.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 222, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип VI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип VI** да е с характеристики: Дължина на балона от 8mm до 40mm; За дължини на балона 8,0мм, 12,0мм, 15,0мм, 20,0мм – избор между 2 варианта (Push or Flex) за диаметър 1,50мм, които осигуряват различни характеристики; Всички размери са налични както за Monorail така и за Over-the-Wire катетерни платформи; Ултра нисък профил – 0,017’’; Приложени са хидрофилно (Bioslide™) и хидрофобно (Xtra™) покрития, при различните размери; Работната дължина на балонния катетър е 140 cm. Съвместим с водачи <0,014’’/0,36 мм; Проксималния маркери (един на разстояние 90 cm и два на 100 cm от върха); Моделите с размер 1,5 mm имат един рентгеноконтрастен маркер, докато всички останали модели имат два рентгеноконтрастни маркера; **а участникът предлага балон** по тази позиция с дължина на балона в мм: 10; 15; 20; 25; 30 и няма избор между 2 варианта (Push or Flex), който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 222.

1.11. по **позиция № 225 РТСА балон тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина 10 мм – 40 мм., а от каталозите е видно, че продуктите на Б.Браун са с максимална дължина 30 мм.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 225, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип IX**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип IX** да е с характеристики: Работна дължина на катетъра 141,5 см. Ултрафлексибилни материал Pebax ; Проксимален shaft -2,1 Френча ; Дистален shaft - 2,6 Френча; Размери: Диаметър от 1.5мм-5,00мм; Дължини от 10мм-40мм, **а участникът предлага балон** по тази позиция с максимална дължина 30 мм., която не съответства с техническата спецификация по позиция № 225.

1.12. по **позиция № 226 РТСА балон тип X**- Предложения балон е с различен носител-Iopromide(не Бутирил-три-хексил цитрат), работната дължина е 138см, не 140см; липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 226, комисията установи, че предлагания от участника “**РТСА балон тип X**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественанат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип X** да е с характеристики: Дизайн на shaft: Nypotube EFT(Enhanced Force Transmission), Диаметър на дистални shaft: 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0mm), Маркери:два платина-иридий, Работна дължина: 140см, Водещ катетър: 5F , ПОКРИТИЕ , Медикамент : Паклитаксел(Paclitaxel) , Доза на медикамента: 3.0 µg/mm², Матрица ; Паклитаксел и Бутирил-три-хексил цитрат; Покрита повърхност, Цилиндрични и конусовидни раздели на балона; надминаващи проксималния и дисталния маркер, Време за излъчване на медикамента: 30 сек., **а участникът предлага балон** по тази позиция с различен носител-Iopromide(не Бутирил-три-хексил цитрат), работната дължина е 138см, липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 226.

1.13. по позиция № 229 Коронарен стент тип II- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения стент не отговаря на зададените размери, както и липсва дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид; стента няма полимер, а пробукол; използваемата дължина е 145см, не 140.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 229, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип II**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип II** да е с характеристики: материал: кобалт-хром, L-605; дизайн: двоен хелиокоидален; пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ активно покритие: BIOlute- биорезурбируем полимер; дебелина на стратовете:0,0024”; доза: 50-250µg в зависимост от размера; дължина на шафта:140см; маркери:platinum iridium, набити ; диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0; дължини: 9-13-15-18-22-26-30-35-40, **а участникът предлага стент** по тази позиция с различен размер, както и липсва дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид; стента няма полимер, а пробукол; използваемата дължина е 145см., който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 229.

1.14. по позиция № 231 Коронарен стент тип IV- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен е от сплав кобалт- хром, а не е изработен от сплав платина- хром както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 231, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип IV**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IV** да е с характеристики: метален стент изработен от сплав платина- хром , комбинирана с иновативната усилената системата за подаване .Тип на стента: разтварящ се от балон стент.Съдржание на: никел -9%; платина -33%; хром -18%; желязо -37%....., **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен от сплав кобалт-хром , който не отговаря на техническата спецификация по позиция № 231.

1.15. по позиция № 232 Коронарен стент тип V- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: отделяне на сиролимус, а не както е техническото задание Система за коронарно стентиране с отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 232, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип V**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип V** да е с характеристики: отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail, **а участникът предлага стент** по тази позиция с отделяне на сиролимус, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 232.

1.16. по позиция № 233 Коронарен стент тип VI - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен е от сплав кобалт- хром ; отделяне на биолимус A9, а не е коронарна стент система,

освобождаваща паклитаксел; Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 233, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип VI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип VI** да е с характеристики: Коронарна стент система, освобождаваща паклитаксел; Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав и е лазерно срязан в определена геометрична структура...., **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен е от сплав кобалт- хром и отделяне на биолимуc A9 и не отговаря на изискванията заложиени в техническата спецификация по позиция № 233.

1.17. по позиция № 234 **Коронарен стент тип VII**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: отделяне на сиролимуc, а не както е техническото задание Система за коронарно стентирание с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимуc. Стент: изработен от сплав платина – хром.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 234, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип VII**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип VII** да е с характеристики: Система за коронарно стентирание с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимуc. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail., **а участникът предлага стент** по тази позиция с отделяне на сиролимуc, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 234.

1.18. по позиция № 236 **Коронарен стент тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина 8 мм – 38 мм. От каталозите е видно, че продуктите на Б.Браун са с максимална дължина 32 мм. Дебелина на стратове не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 236, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип IX**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IX** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-хром, дебелина на стратове 65µm, подчертана флексибилност, подходящ за калциеви лезии, ентри профил 0.45мм, Grilamid L25 Nylon 12, рентгенови маркери - 90% Pt, 10% Ir, електрополиран, структура отворена клетка, със -S-образни конектори; рзмери : Дължини от 8мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00 мм , **а участникът предлага стент** по тази позиция с максимална дължина 32 мм., който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 236.

1.19. по позиция № 237 **Коронарен стент тип X**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина 10 мм – 38 мм. От каталозите е видно, че продуктите на Б.Браун са с максимална дължина 32 мм. Дебелина на стратове не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 237, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен стент тип X**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип X** да е с характеристики: Коронарен стент от стомана, мултиклетъчен дизайн, електрополиран, подходящ за протекция на страничния клон, XL дизайн, ентри профил 0.45мм, луер лок система от Polycarbonate (PC), Lexan HPS 7.; Размери : Дължини от 10мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00мм; Номинално налягане 9atm.; Максимално налягане 18atm, а **участникът предлага стент** по тази позиция с максимална дължина 32 мм., който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 237.

1.20. по **позиция № 238 Коронарен стент тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина от 8-38 мм. От каталозите е видно, че предлаганият от тях продукт е с максимална дължина 32 мм. Дебелина на стратите не съвпада. По техническа спецификация покритието трябва да бъде от биостабилен полимер съдържащ ултра тънко покритие Paclitaxel 5µm, а активното вещество на предложения от Б.Браун продукт не отговаря на изискването.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 238, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип XI**" не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип XI** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-Хром, дебелина на стратите 65µm.; S-образни конектори лазерно изрязан, електрополиран, ултрафлекс геометрия, дизайн полуотворена клетка, проксимален shaft 1,95F, ентри профил 0.017"; Покритие от биостабилен полимер съдържащ ултра тънко покритие Paclitaxel 5µm; Размери : Дължини : 8мм-38мм; Диаметър : 2.00мм-4.00мм; Номинално налягане 8atm.; Максимално налягане 16/14atm., а **участникът предлага стент** по тази позиция с максимална дължина 32 мм. и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 238.

Изискванията, поставени от възложителя в документацията за участие, са предлаганите медицински изделия да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции от образца на техническа спецификация от документацията за участие.

Подадената оферта от участника „**Б. БРАУН МЕДИКАЛ**“ ЕООД за гореописните позиции, не отговаря на изискванията на чл. 56, ал. 1, т. 7 и т. 13 от ЗОП и изискванията на възложителя, посочени в утвърдената документация за тези позиции.

На основание чл. 69а от ЗОП, комисията реши предлаганата цена в Плик № 3 на участника „**Б. БРАУН МЕДИКАЛ**“ ЕООД ЕООД за обособените позиции, включени в I обособена група, да не се отваря, за останалите да не се оповестява, тъй като представената от него оферта с вх. № 47-34/14.01.2015г. за тези позиции не отговарят на изискванията на възложителя.

2. участника „**ВЕГА МЕДИКАЛ**“ ООД подал оферта с вх. № 47-24/14.01.2015г., от оценка и класиране по обособени позиции с №№ 3, 6, 24, 25, 28, 144, 145, 147, 149, 160, 176, 177, 179, 180, 181, 182, 187, 188, 192, 193, 195, 196, 200, 203, 206, 209, 210, 218, 221, 225, 226, 228, 229, 230, 232, 233, 236, 237, 238 и 244, поради следните мотиви:

2.1. **позиция №3 Коронарен дилатационен водач Тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - диаметра на водача не е 0.014 инча както е заданието на възложителя, а е 0,018 и 0,035 и 0,038 инча ; дължината на водача не е 185/300 см, а е 180/320 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 3, комисията установи, че предлагания от участника **“Коронарен дилатационен водач Тип III”** не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип III** да е с Хидрофилно покритие; полимерен връх лесен за оформяне; прав и "J" тип; по-голяма опора ; висок контрол на провеждане; подобрен контрол на усукването; shape memory, диаметър на водача 0,014"; дължини - 185/300см. Имат променен проксимален край, който позволява закрепването **“AddWire™ Extension Wire”**, а **участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, с диаметъра на водача 0,018 и 0,035 и 0,038 инча и дължината на водача 180/320 см. и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 3.

2.2. по позиция №6 **Коронарен дилатационен водач Тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения водач не отговаря на зададения диаметър, не отговаря на зададената дължина; материала не е неръждаема стомана; липсва дистална намотка от 26мм паладий; липсва версия с допълнителна опора; не се предлага с различна твърдост на върха.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 6, комисията установи, че предлагания от участника **“Коронарен дилатационен водач Тип IV”** не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен дилатационен водач Тип VI** да е с характеристики: Диаметър-0,014"; Дължина-190 см; Материал на ядрото-неръждаема стомана; Проксимална намотка - 21,5 см, неръждаема стомана; Дистална намотка – 26мм, палдаий, рентген-позитивна; Покритие проксимален shaft – PTFE; Твърдост на върха - Много гъвкав (HF), Гъвкав (F), Среден (M); Ниво на опора - Стандартен и ES (Допълнителна опора); Маркери на shaft 92 см и 102 см от дисталния край; Дистално покритие - 30 см хидрофилно, а **участникът предлага** дилатационен водач по тази позиция, чиито материал не е неръждаема стомана, липсва дистална намотка от 26мм паладий, липсва версия с допълнителна опора, не се предлага с различна твърдост на върха и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 6.

2.3. по позиция № 24 **Периферен Катетър за добра опора** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Притежава 4 маркера на разстояние 5 см., а не както е описано в техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 24, комисията установи, че предлагания от участника **“Периферен Катетър за добра опора”** не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен Катетър за добра опора** да е с характеристики: съвместим с 4Ф въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см, двойно оплетен със стоманени нишки shaft/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 щамповани на 40мм и 60мм от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40см хидрофилно покритие- M коут, последователно изтънен връх, изключителна устойчивост на кинк, добра опора при преминаване на комплексни лизии, ангулиран профил удобен за намиране на true lumen и навигиране през бифуркации, а **участникът предлага** катетър по тази позиция с 4 маркера на разстояние 5 см и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка по позиция № 24.

2.4. по позиция № 25 **Хиперселективен микрокатетър** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предлагат

с профил 2,5 и 2,8 F, а не както е заданието 2,0; 2,4; 2,7 и 2,8 F, както и дължината е 110, 135 и 180 см, а не както е заданието 110 и 130 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 25, комисията установи, че предлагания от участника “**Хиперселективен микрокатетър**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Хиперселективен микрокатетър** да е с характеристики: с М-хидрофилно покритие върху външното полимерно покритие, SUS braid технология, дължина 110см-130 см/коаксиална опция-водач 0.021"+RO marker 2.8F/, 150см с профил 2.0F, 2,4F, 2,7F,2.8F вътрешен диаметър 0,022"(0,57мм)., **а участникът предлага** продукт с профил 2,5 и 2,8 F и с дължина 110, 135 и 180 см и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка по позиция № 25.

2.5. по **позиция № 28 Коронарен микро-водещ катетър** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предлагат с профил 2,5 и 2,8 F, а не както е заданието 1,8 F и максимален профил 2,6 F, както дължината е 110, 135 и 180 см, не както е заданието 130 и 150 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 28, комисията установи, че предлагания от участника “**Коронарен микро-водещ катетър**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен микро-водещ катетър** да е с характеристики: микро-водещ катетър за хронични оклузии и максимално дистални лезии , SS braid технология осигуряваща изключителна устойчивост, хидрофилен М-coat/без проксималните 60 см/ дължина 130 или 150 см, ултра нисък дистален профил 1,8F, проксимален профил-2.6F,златен маркер на 0,7мм от върха., **а участникът предлага** продукт с профил 2,5 и 2,8 F и с дължина 110, 135 и 180 см. и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка по позиция № 28.

2.6. по **позиция № 144 Оклузионен балон катетър с един лумен и балон в дисталния край** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не е в два варианта: комплайънт и супер комплайънт; употреба върху водач 0.35инча, а не както е техническото задание 0,14 инча.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 144, комисията установи, че предлагания от участника “Оклузионен балон катетър с един лумен и балон в дисталния край” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Оклузионен балон катетър с един лумен и балон в дисталния край** да е с характеристики: Предлага се в два варианта :комплайънт и супер комплайънт. Радиоконтрастни маркери в дисталния и проксималния край. Хидрофилно покритие в дисталния край. Препорачъна употреба върху водач 0.14инч. Размери: Трансформ комплайънт – диаметър на балона/дължина на балона 3мм/10мм; 3мм/15мм; 4мм/10мм; 4мм/15мм; 4мм/20мм; 4мм/30мм; 5мм/10мм; 5мм/15мм; 5мм/20мм; 5мм/30мм; Трансформ супер комплайънт - диаметър на балона/дължина на балона: 3мм/4мм; 4мм/7мм; 4мм/10мм; 7мм/7мм;7мм/10мм;7мм/15мм; не съдържа латекс, стерилизиран с етилен оксид, **а участникът предлага продукт** не е в два варианта: комплайънт и супер комплайънт, употреба върху водач е 0.35инча и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 144.

2.7. по **позиция № 145 Водач тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: диаметър 0,035 инча.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 145, комисията установи, че предлагания от участника "**Водач тип I**" не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Водач тип I** да е с характеристики: „..... Предлага се в два модела: проксимален/дистален OD – 0,012in/0,010in - обща дължина 200см; 300см, дължина на дисталния сегмент 55см; проксимален/дистален OD – 0,014in - дължина 200см; 300см, дължина на дисталния сегмент 35см, 45см, стерилизиран с етилен диоксид; за еднократна употреба. **а участникът предлага продукт с диаметър 0,035 инча и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 145.**

2.8. по **позиция № 147 Микрокатетри тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не се покриват основни изисквания от заданието на технически характеристики - прави, а не както е техническото задание според формата на върха - 45; 90; J; C; S и прав.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 147, комисията установи, че предлагания от участника "**Микрокатетри тип I**" не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Микрокатетри тип I** да е с характеристики: „покрити със специално полимерно покритие хидроелен, намаляващо триенето по време на манипулация; с единичен лумен; радиоконтрастен връх, улесняващ визуализацията; Според формата на върха - 45; 90; J; C; S и прав; 1,7F профил на дисталния край; вътрешен диаметър 0,0165in; съвместим с водач 0,014in; Крайна /Дистална дължина– 150см/6см; Проксимален /Дистален OD – 2,4F/ 1,7F. Проксимален /Дистален ID: 0,0165 " / 0,0165"; минимален I.D на водещия катетър 0,038", **а участника предлага продукта прав и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 147.**

2.9. по **позиция № 149 Еднолуменен катетър** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: Диаметър - 4.0F; 5.0F; дължина 100 см; 125 см, а не както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 149, комисията установи, че предлагания от участника "**Еднолуменен катетър**" не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Еднолуменен катетър** да е с характеристики: „..... Устойчив на усукване и огъване .Размери: OD/ID -3.9Fr/2.9FR Дължина 125см.; 3.9F (0.050" / 1.30 mm) / 0.038" (2.9F / 0.9 mm) Дължина -136 см; 4.3F (0.056" / 1.45 mm) / 0.044" (3.3F / 1.1 mm) Дължина - 115см, 130см, 136см.; 5.2F (0.068" / 1.75 mm) / 0.057" (4.3F / 1.4 mm) Дължина 115см, 125см. Не съдържа латекс", **а участникът предлага продукт с диаметър - 4.0F; 5.0F и дължина 100 см; 125 см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 149.**

2.10. по **позиция № 160 Водещ катетър тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: участникът предлага катетър, който е 45см и 110см прав, а не както е техническото задание.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 160, комисията установи, че предлагания от участника "**Водещ катетър тип I**" не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Водещ катетър тип I** да е с характеристики: 0.035", 45см-прав и контралатерален 100 см-прав; Материал: неръждаема стомана и полимер ; Шафт:подсилен със стоманени нишки; Рентген-позитивен маркер, **а участникът предлага продукт без версии 45см контралатерален и 100см прав и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 160.**

2.11. по **позиция № 176 Балон тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,18" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 176, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип I**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; Монораил и OTW; съвместим с с 0,14" водач, **а участникът предлага балон по тази позиция съвместим с 0,18" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 176.**

2.12. по **позиция № 177 Балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 177, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип II**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип II** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал Pebax; Nano-composite Slope™ шафт; дисталния участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с неръждаема стомана hupotube; съвместим с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 см за OTW и 143 см за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50мм Push версия и 2,00 – 4,00 мм чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шафта на 90см и 100см; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в мм: 1,50; дължина в мм: 20; размери за Flex версията: диаметри в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 20; 30; 40, **а участникът предлага балон по тази позиция съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 177.**

2.13. по **позиция № 179 Балон тип IV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 179, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип IV**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IV** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална, бъбречна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 8,0; дължини на балона в мм: 10 – 60 , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 179.

2.14. по **позиция № 180 Балон тип V** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 180, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип V**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип V** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40см, 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в мм: 20 – 100; , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 180.

2.15. по **позиция № 181 Балон тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,18" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 181, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип VI**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип VI** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона

в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм:80; 100; 120; 150, **а участникът предлага** продукт с размер съвместим само с 0,18" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 181.

2.16. по **позиция № 182 Балон тип VII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10мм; работната дължина е 80 и 150см, вместо 50,90 и 137см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 182, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип VII**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип VII** да е с характеристики: Режещ балон катетър за периферна ангиопластика: водач: 0.14"/0.18"; Катетър: Over The Wire и RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Материал на балона: Nylon ,semicompliant; Шафт: 5F; Интродюсер: 6F и 7F; Работна дължина: 50,90 и 137 cm; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,0-6,0mm; Дължина на балона: 10-40mm, **а участникът предлага** балон, който няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10мм; работна дължина 80 и 150см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 182.

2.17. по **позиция № 187 Балон тип XII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон не е за високо налягане и е с RBP до 15 атм вместо до 27 атм.

От направеното описание и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 187, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип XII**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XII** да е с характеристики: Периферен балон за високо налягане.; Съвместимост с водач: 0.035"; Материал: Nylon, Ребах; Дизайн на шафт: коаксиален 5.9F; RBP: до 27 атм; Минимален размер на интродюсера 6F: \varnothing 3,0 -8,0 мм; 7F: \varnothing 9,0 -10,0 мм; 8F: \varnothing 12,0 мм; Работна дължина: 40 и 75cm; Размери: d:3,0-12,0; l:20-100, **а участникът предлага** балон, който не е за високо налягане и е с RBP до 15 атм и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 187.

2.18. по **позиция № 188 Балон тип XIII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балони не са за водач 0.018"; Матрицата(носител) е Shellac вместо Butyryl-tri-hexyl citrate (ВТНС); материала на балона е Polyamid/Nilon, а не зададения semi cristaline polymer; не отговарят на зададената работна дължина.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 188, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип XIII**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XIII** да е с характеристики: Съвместимост с водач: 0.018"; Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer) ПОКРИТИЕ ; Медикамент : Паклитаксел(Paclitaxel) ; Доза на медикамента: 3.0 μ g/mm²; Матрица: Butyryl-tri-hexyl citrate (ВТНС) ; Шафт: 3.8F, хидрофобно покрит; Маркери: набити; Работна дължина: 90 ,130; Размери: d:3,0-4,0-5,0-6,0-7,0 mm; l:40-80-120mm; Интродюсер: 4F(3,0-4,0mm), 5F(5,0-7,0mm), **а участникът предлага** балон, който не е за водач 0.018"; Матрицата(носител) е Shellac ; материала на балона е Polyamid/Nilon и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 188.

2.19. по **позиция № 192 Периферен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения стент е по водач 0.035” вместо 0.014”; липсва златен маркер; липсва ProBio покритие; материала на стента Stainless steel вместо Cobalt Chromium; работната дължина е 135см, вместо 140см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 192, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип III**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип III** да е с характеристики: Ренален стент; Материал: Cobalt Chromium(L-605); Водач: .014”; Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на шафта: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140см; Дебелина на стратове: 155 µm; Маркери:1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm; RBP:15atm; Размери: d:4,5-7,0; l:12-15-19; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента, **а участникът предлага** стент с водач 0.035”, липсва златен маркер и ProBio покритие, материала на стента е Stainless steel, работната дължина е 135см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 192.

2.20. по **позиция № 193 Периферен стент тип IV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва система release handle system; липсва ProBio покритие; липсва дължина 200; работната дължина е 80см и 125см, вместо 90см и 135см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 193, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип IV**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип IV** да е с характеристики: Материал: NiTi; .035”; Дебелина на стратове: 140/85µm; Скъсяване:<2%; Работна дължина:90-135см; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; Release handle- система за освобождаване на стента; 6F съвместимост с интродюсер; Размери: d:5,0-7,0мм; l:30-200мм;, **а участникът предлага** стент, който няма система release handle system, липсва ProBio покритие и дължина 200, работната дължина е 80см и 125см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 193.

2.21. по **позиция № 195 Периферен стент тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва ProBio покритие от силиконов карбид; липсва Easy release system; работната дължина е 80 и 125см, вместо 70см и 120см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 195, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип VI**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип VI** да е с характеристики: Материал: NiTi; .035”; Дизайн на стента:12 венеца; 3S връзки между сегментите; Дебелина на стратове:225µm; Скъсяване:<2%; Дължина на шафта: 70 и 120см; Маркери: по 4 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на шафта; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента;6F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удебеление на шафта, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d:7,0-12,0; l:30-80, **а участникът предлага** стент, който няма ProBio покритие от

силиконов карбид, липсва Easy release system, работната дължина е 80 и 125см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 195.

2.22. по **позиция № 196 Периферен стент тип VII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва съвместимост в 4F интродюсер; липсва ProBio покритие; липсва Easy release system; не се предлага в диаметър 4 и 5мм; работната дължина е само 125см, вместо зададените 70-135см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 196, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип VII**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип VI** да е с характеристики: Материал: NiTi; .018"; Дизайн на стента: 12 венеца; 3 S връзки между сегментите ; Дебелина на стратовете :155/80µm; Скъсяване: <2%; Работна дължина: 70-135см; Маркери: по 6 златни във всеки край; Покритие: ProBio на стента; хидрофобно на shaft; Easy release system- система за лесно освобождаване на стента; 4F съвместимост с интродюсер; anti jump mechanism- специално удебеление на shaft, което предпазва стента по време на разгъване от изплъзване напред; Размери: d: 4,0-7,0; l: 20-80, **а участникът предлага** стент, който няма съвместимост в 4F интродюсер, липсва ProBio покритие, липсва Easy release system, не се предлага в диаметър 4 и 5мм; работната дължина е само 125см, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 196.

2.23. по **позиция № 200 Периферен стент тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: материал: Stainless steel; не е сплав платина - хром; съвместим с водач 0,035", а не както е техническото задание изработен от сплав платина – хром; Предназначен за водач <0,014 инча (0,36 мм).

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 200, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип XI**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XI** да е с характеристики: изработен от сплав платина – хром, включен в системи за подаване Monorail и OTW; Налични дължини на стента в мм: 12,20,28,38; Налични диаметри на стента в мм: 2.25,2.50, 3.00,3.50,4.00; Лекарствен продукт: Съответстващо покритие на полимерен носител със 100 µg/cm² еверолимус приложен на стента; Работна дължина на системата за доставка: 144см; Предназначен за водач <0,014 инча (0,36 мм); Балон: нов двупластов, изработен по иновативна технология, в съчетание със съществуващия би аксиален вътрешен shaft, осигурява подобро подаване и намалено увеличение размерите на балона; два рентгеноконтрастни маркера, номинално 0,4 мм по-дълги от стента при всеки край; Номинално налягане на раздуване: 12 atm -1213 kPa ; Номинално налягане на разрушаване: 18 atm -1827 kPa Покритие: включва два слоя, вътрешният слой се състои от полимер - PVBMA - поли (n-бутил метакрилат), който е първоизточникът за подобряване на адхезията на външния слой; външният слой е полимерен матрикс, който се състои от полукристален кополимер, PVDF - HFP поли (винилиден флуорид-ко-хексафлуоропропилен), смесен с еверолимус, **а участникът предлага** стент, който е от материал: Stainless steel; не е сплав платина - хром; съвместим с водач 0,035" и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 200.

2.24. по **позиция № 203 Периферен стент тип XIV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е с диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10), а не както е в техническото задание с диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14)

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 203, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XIV**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XIV** да е с характеристики: „...Стентът е ограничен до максимум 6F (2.1 мм) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен шафт за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система е съвместима с 0,035 инчови (0,89 мм) водачи. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда; налична с различни диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две дължини на шафта – къс 75см и дълъг 120см.”, **а участникът предлага** стент, който е с диаметри в мм 5; 6; 7; 8; 9; 10 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 203.

2.25. по позиция № 206 Периферен стент тип XVII- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е водачи – диаметър .035”, а не както е техническото задание с водачи – максимален диаметър .014”.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 206, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XVII**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XVII** да е с характеристики:” Саморазтварящ се стент, специално за каротидни артерии; 5 FR система; Дължина на системата 135 см; Водачи – максимален диаметър .014”, дължина 150-190 ; Непрекъснатата радиална устойчивост;...”, **а участникът предлага** стент, който е с водачи – диаметър .035”и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 206.

2.26. по позиция № 209 Периферен стент тип XX - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е записан диаметър от 6 мм – 11 мм., от каталозите е видно, че продуктите са с максимален диаметър 10 мм. Също така по техническа спецификация са зададени дължини от 20 – 150 мм, а тяхната максимална дължина е 140 мм. Освобождаващия механизъм по спецификация е с двоен спусък, а то не е такова.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 209, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип XX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XX** да е с характеристики: Мултизонов силно флексибилен катетър преминаващ през тортуозна анатомия и осигуряващ 1:1 позициониране посредством два спусъка. Tantulom маркери, флексибилни конектори, позволяващи $\frac{3}{4}$ и пълно ротиране на стента без деформация. Шафт маркер WKN 1.4306 (304L). Радиална сила NLT 650 mN. Краш резистънс NLT 0.045 N/mm. Работна дължина 80см-120см; Позициониране по водач 0.035“; Размери : Диаметър 6мм-11мм , дължини 20мм-150мм, **а участникът предлага** стент с максимален диаметър 10 мм максимална дължина е 140 мм. освобождаващия механизъм не е с двоен спусък и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 209.

2.27. по позиция № 210 Периферен водач тип I - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно:

предложения водач не отговаря на зададения диаметър 0,018"; не отговаря на зададените дължини; материала не е неръждаема стомана, а нитинол.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 210, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен водач тип I**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен водач тип I** да е с характеристики: Диаметър на водача: 018"; Дължина на водача: 195см и 300см; Ядро:неръждаема стомана; Външна намотка: 6см неръждаема стомана; Вътрешна намотка:2 см платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff, **а участникът предлага** водач с различен диаметър, с различна дължина, материала е нитинол и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 210.

2.28. по **позиция № 218 РТСА балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е с различен материал- Pebax, няма налягане 20атм; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 8мм, диаметър- няма 4.5 и 5.0; профила на върха е 0.019"; липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork); използваема дължина 142см, а не 145см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 218, комисията установи, че предлагания от участника "**РТСА балон тип II**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип II** да е с характеристики: материал: SCP(semi cristalline co-polymer); Дизайн на shaft: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Профил на върха: 0,018"; Диаметър на дисталния shaft: 2.6F (2.0 - 3.5 mm), 2.7F (4.0-5.0 mm); маркери:Iridium, набити(по 2 за всички размери); Покритие: хидрофилно на дисталния shaft; хидрофобно върху проксималния shaft, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона(Patchwork).; NP: 14atm; RBP: 20 atm(18atm- 4.0-5.0mm); Размери: 2,0-5,0mm/8-30mm; Работна дължина: 145см; Водещ катетър: 5F., **а участникът предлага** балон с Pebax, няма налягане 20атм; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 8мм, диаметър- няма 4.5 и 5.0, профила на върха е 0.019"; липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork); използваема дължина 142см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 218.

2.29. по **позиция № 221 РТСА балон тип V** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: диаметър на балона в мм; 1.5; 2.0; 2.5; 2.75; 3.0; 3.5; 4.0, а не както е техническото задание диаметър на балона - 4,00/ 4,50/ 5,00/ 5,50/ 6,00 мм.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 221, комисията установи, че предлагания от участника "**РТСА балон тип V**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип V** да е с характеристики: Дилатационни катетъри за ПТКА за бърза смяна, с полу-комплиантен балон в близост до дисталния край; Дисталният участък на катетъра е двулуменен и коаксиален. TrakTip™ Pebax® дистален shaft- 150 см дължина на shaft- Диаметри от 4,00 – 6,00 мм; материал на балона - DynaLEAP;лазерно заточен връх; Ro-маркери; трислоен вътрешен ствол; по-флексибилен връх; Проксималният участък на катетъра е еднолуменен, 1.8Fтип hypotube; профил -0,022"; дължини-15, 20 мм; диаметър на балона - 4,00/4,50/5,00/5,50/6,00 мм; номинално налягане - 6 АТМ; Хидрофилно покритие от дисталния връх до входа за водача; За да се предотврати авто-адхезия на хидрофилното покритие на балона, от дисталния връх проксимално на балона върху

хидрофилното покритие е приложено силиконово покритие; Два рентгеноконтрастни маркера., **а участникът предлага** балон с диаметър в мм; 1.5; 2.0; 2.5; 2.75; 3.0; 3.5; 4.0 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 221.

2.30. по **позиция № 225 РТСА балон тип IX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина на катететъра 141,5 см. От каталозите е видно, че продуктите са с дължина от 110 – 150 см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 225, комисията установи, че предлагания от участника “ **РТСА балон тип IX** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип IX** да е с характеристики: Коронарен балон катетър .Рапид ексчейндж смяна.Работна дължина на катетъра 141,5 см.Ултрафлексибилни ,материал Ревах ; Проксимален shaft -2,1Френча ; Дистален shaft -2,6 Френча; Размери: Диаметър от 1.5мм-5,00мм; Дължини от 10мм-40мм., **а участникът предлага** балон с дължина от 110 – 150 см и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 225.

2.31. по **позиция № 226 РТСА балон тип X** - Предложения балон е с различен носител-Shellac(не Бутирил-три-хексил цитрат), липсва диаметър 2мм, липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 226, комисията установи, че предлагания от участника “ **РТСА балон тип X** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип X** да е с характеристики: Профил на върха:0.017”, Дизайн на shaft: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission), Диаметър на дистални shaft: 2.5F (2.0 - 3.5 mm), 2.6F (4.0mm), Маркери:два платина-иридий, Работна дължина: 140см, Водещ катетър: 5F , ПОКРИТИЕ , Медикамент : Паклитаксел(Paclitaxel) , Доза на медикамента: 3.0 µg/mm², Матрица ; Паклитаксел и Бутирил-три-хексил цитрат; Покрита повърхност, Цилиндрични и конусовидни раздели на балона; надминаващи проксималния и дисталния маркер, Време за излъчване на медикамента: 30 сек, **а участникът предлага** балон с различен носител-Shellac(не Бутирил-три-хексил цитрат), липсва диаметър 2мм, липсват цилиндрични конусовидни раздели на балона, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 226.

2.32. по **позиция № 228 Коронарен стент тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения стент не отговаря на зададения дизайн, не отговаря на зададените размери- няма диаметри 4.5 и 5см, както и дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид; предложения стент е с по-голяма дебелина на страта- 0.0033”/0.0034”.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 228, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип I** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип I** да е с характеристики: Материал: кобалт-хром; дизайн: двоен хеликоидален; съотношение метал:свободно пространство: 16/13% и 12/11%; дебелина на стратите:0,0024”; преминаващ профил:0,037”; дължина на shaft:140см; маркери:platinum iridium, набити ; покритие: PROBIO /силиконов карбид/; диаметри: 2.0-5.0; дължини: 9-13-15-18-20-22-26-30-35-4., **а участникът предлага** стент, който няма диаметри 4.5 и 5см, както и дължина 40мм, липсва пасивно покритие от силиконов карбид,

предложения стент е с по-голяма дебелина на страта- 0.0033"/0.0034"и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 228.

2.33. по **позиция № 229 Коронарен стент тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения стент е с различен полимер(PLA, не PLLA) и медикамент(BA9, не Sirolimus); не отговаря на зададените размери, както и липсва дължина 40мм; липсва пасивно покритие от силиконов карбид. Дизайна е различен: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 229, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип II**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип II** да е с характеристики: Медикамент: Sirolimus; материал: кобалт-хром, L-605; дизайн: двоен хеликоидален; пасивно покритие: PROBIO /силиконов карбид/ активно покритие: BIOlute- биорезурбируем полимер; дебелина на стратове:0,0024"; доза: 50-250µg в зависимост от размера; дължина на shaft:140cm; маркери:platinum iridium, набити; диаметри: 2.25-2.5-2.75-3.0-3.5-4.0; дължини: 9-13-15-18-22-26-30-35-40, **а участникът предлага продукт** с различен полимер (PLA, не PLLA) и медикамент(BA9, не Sirolimus), както и липсва дължина 40мм, липсва пасивно покритие от силиконов карбид, дизайна е различен: квадратична връзка с "S" образни конектори с дебелина 0.0047"/0.12mm и модел с 6 или 9 корони и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 229.

2.34. по **позиция № 230 Коронарен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром, а не както е техническото задание материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L с покритие от тинаниев оксид

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 230, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип III**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип III** да е с характеристики: „материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L с покритие от тинаниев оксид; Тандем архитектура; Нов Би аксиален дизайн; Дизайн на клетката -Верифлекс, Трак тип; оптимален баланс между съвместимост, флексибилност и радиална сила – Униформ дизайн на клетките; много нисък профил-0,041"; по-тънки елементи /стратове/- 0,0038"; Съотношение метал/артерия - 14 - 19%; Откат на стента <5%; Скъсяване на стента <5%; площ на клетката: SV - 3,45 mm²; WH – 2,75 mm²; LV – 4,55 mm²;...”, **а участникът предлага** стент изработен от сплав кобалт-хром, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 230.

2.35. по **позиция № 232 Коронарен стент тип V**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром ; отделяне на биолимус A9, а не както е техническото задание Система за коронарно стентирание с отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 232, комисията установи, че предлагания от участника "**Коронарен стент тип V**" не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип V** да е с характеристики: отделяне на еверолимус Стент: изработен

от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail, а участникът предлага стент по тази позиция изработен от сплав кобалт- хром с отделяне на биолимуc А9 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 232.

2.36. по позиция № 233 Коронарен стент тип VI - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром ; отделяне на биолимуc А9, а не както е техническото задание коронарна стент система, освобождаваща паклитаксел; Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 233, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип VI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип VI** да е с характеристики: Коронарна система, освобождаваща паклитаксел „Стент: Изработен от неръждаема стомана платина-хром-алуминиева (SS-PtCr) сплав и е лазерно срязан в определена геометрична структура. Предлага се в 4 стент модела, всеки предназначен за специфични диаметри, както следва: Small Vessel (SV): 2,25 мм; Small Workhorse (SWH): 2.50 – 2.75 мм; Workhorse (WH): 3,00 - 3,50 мм; Large Vessel (LV): 4,00 – 5,00 мм;...”, а участникът предлага стент по тази позиция :изработен от сплав кобалт- хром, отделяне на биолимуc А9 и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 233.

2.37. по позиция № 236 Коронарен стент тип IX- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададен диаметър 2 мм -4 мм, а предложеният от тях продукт е с минимален диаметър 2,25 мм. В спецификацията е зададена дължина 8 – 38 мм, тяхната минимална е 9, а максималната е 36.Дебелина на стратовеите от 65 μm не съвпада също.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 236, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип IX**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IX** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-хром ,дебелина на стратовеите 65μm,подчертана флексибилност,подходящ за калциеви лезии ,ентри профил 0.45мм, Grilamid L25 Nylon 12,рентгенови маркери - 90% Pt, 10% Ir,електрополиран,структура отворена клетка,със –S-образни конектори; рзмери : Дължини от 8мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00 мм , а участникът предлага стент по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм., с дължина минимална 9, а максималната е 36 мм., дебелина на стратовеите от 65 μm не съвпада също и е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 236.

2.38. по позиция № 237 Коронарен стент тип X- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Минималният диаметър по техническа спецификация е от 2мм-4 мм. Предлаганите продукти от Вега Медикъл са с минимален димаетът 2,25 мм. Максималната дължина на продуктите им е ограничена до 36 мм при изискване в спецификацията дължината да бъде от 10 – 38 мм. Дебелина на стратовеите не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 237, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип X**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложиени в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип X** да е с характеристики:Коронарен стент от стомана,мултиклетъчен

дизайн, електрополиран, подходящ за протекция на страничния клон, XL дизайн , ентри профил 0.45мм, луер лок система от Polycarbonate (PC), Lexan HPS 7.; Размери : Дължини от 10мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00мм; Номинално налягане 9atm.; Максимално налягане 18atm, **а участникът предлага стент** по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм., с максимална дължина 36 мм., дебелина на стратите не съвпада който е с различни параметри и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 237.

2.39. по **позиция № 238 Коронарен стент тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Минималният диаметър по техническа спецификация е от 2мм-4 мм. Предлаганите продукти от Вега Медикъл са с минимален диаметър 2,25 мм. Максималната дължина на продуктите им е ограничена до 36 мм при изискване в спецификацията дължината да бъде от 8 – 38 мм. Дебелина на стратите не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 238, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип XI**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип XI** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-Хром , дебелина на стратите 65µm.; S-образни конектори лазерно изрязан, електрополиран, ултрафлекс геометрия, дизайн полуотворена клетка, проксимален shaft 1,95F, ентри профил 0.017”.; Покритие от биостабилен полимер съдържащ ултра тънко покритие Raslitaxel 5µm; Размери : Дължини : 8мм-38мм; Диаметър: 2.00мм - 4.00мм; Номинално налягане 8atm.; Максимално налягане 16/14atm., **а участникът предлага стент** по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм , с максимална дължина 36 мм., дебелината на стентите не съвпадат и са с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 238.

2.40. по **позиция № 244 Коронарен стент тип XVII**- Предложения стент няма никакъв покривен материал; не отговаря по никакви параметри на зададените размери (напр. липсва изцяло диаметър 5мм); липсва пасивно покритие от силиконов карбид.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 244, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип XVII**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип XVII** да е с характеристики: материал: кобалт-хром; покривен материал на стента: нетъкан полиуретан (електроспининг); дебелина на покритието: 90µm; максимален диаметър на експандиране на стента: $\varnothing 2.5 - 3.0 \text{ mm} : 3.50 \text{ mm}$; $\varnothing 3.5 - 4.0 \text{ mm} : 4.65 \text{ mm}$; $\varnothing 4.5 - 5.0 \text{ mm} : 5.63 \text{ mm}$; номинално налягане $\varnothing 2.5 - 3.50 \text{ mm} : 8 \text{ atm}$, $\varnothing 4.0 - 5.0 \text{ mm} : 7 \text{ atm}$; максимално налягане преди пръсване: $\varnothing 2.5 - 4.0 \text{ mm} : 16 \text{ atm}$, $\varnothing 4.5 - 5.0 \text{ mm} : 14 \text{ atm}$, дебелина на стратите: $2.5 - 3.0 \text{ mm} : 60 \mu\text{m} (0.0024\text{'})$; $3.5 - 4.0 \text{ mm} : 80 \mu\text{m} (0.0031\text{'})$; $4.5 - 5.0 \text{ mm} : 120 \mu\text{m} (0.0047\text{'})$; дължина на shaft: 140cm; маркери: platinum iridium, набити ; покритие на стента: PROBIO /силиконов карбид/, диаметри: 2.5-5.0, дължини: 15-20-26, 5F водещ катетър за $\varnothing 2.5 - 4.0 \text{ mm}$; 6F водещ катетър за $\varnothing 4.5 - 5.0 \text{ mm}$, **а участникът предлага стент** по тази позиция , която няма никакъв покривен материал, не отговаря по никакви параметри на зададените размери (напр. липсва изцяло диаметър 5мм), липсва пасивно покритие от силиконов карбид и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 244.

Изискванията, поставени от възложителя в документацията за участие, са предлаганите медицински изделия да са съобразени и да съответстват като технически и

работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции от образца на техническа спецификация от документацията за участие.

Подадената оферта от участника „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД за гореописните позиции, не отговаря на изискванията на чл. 56, ал. 1, т. 7 и т. 13 от ЗОП и изискванията на възложителя, посочени в утвърдената документация за тези позиции.

На основание чл. 69а от ЗОП, комисията реши предлаганата цена в Плик № 3 на участника „ВЕГА МЕДИКАЛ” ООД за обособените позиции, включени в II и IX обособени групи, да не се отварят, за останалите да не се оповестява, тъй като представената от него оферта с вх. № 47-24/14.01.2015г. за тези позиции не отговарят на изискванията на възложителя.

3. участника „РСР” ЕООД, подал оферта с вх. № 47-33/14.01.2015 г., от оценка и класиране по обособени позиции с №№ **24,184,185,186 и 192**, поради следните мотиви:

3.1. по **позиция № 24 Периферен Катетър за добра опора** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: не предлага ангулиран профил на катетъра.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 24, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен Катетър за добра опора**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен Катетър за добра опора** да е с характеристики: съвместим с 4Ф въвеждаща система и водач на 0.035", с дължини 65-90-135-150 см, двойно оплетен със стоманени нишки shaft/DBSS-technology/, 3 маркера - 1 вграден на 1мм от върха и други 2 шамповани на 40мм и 60мм от първия, профили- прав и ангулиран на 30°, 40см хидрофилно покритие-М коут.Последователно изтънен връх.Изключителна устойчивост на кинк,добра опора при преминаване на комплексни лизии. Ангулиран профил удобен за намиране на true lumen и навигиране през бифуркации, **а участникът предлага** катетър по тази позиция, който не е ангулиран профил и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 24.

3.2. по **позиция № 184 Балон тип IX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е с PVP покритие вместо хидрофобно patchwork покритие; материала не е SCP.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 184, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип IX**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IX** да е с характеристики: Материал: SCP; Дизайн на shaft: коаксиален лумен на балона; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на shaft- само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване:5кратно;RBP: 20atm(3-4mm), 16atm(5-6mm), 14atm(7-8mm), 12atm(9-10mm); Размер на интродюсера: 5F(3-7mm)-6F(8-10mm); Работна дължина: 80 и 130cm; Размери: d:3,0-10,0; l:20-200, **а участникът предлага** балон по тази позиция, който е с PVP покритие и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 184.

3.3. по **позиция № 185 Балон тип X** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е от материал Thermoflex вместо SCP(Semi Cristaline Polimer), покритието е хидрофилно

CrossCoat вместо хидрофобно patchwork покритие;размери: няма диаметър 7мм; диаметри 5 и 6мм не са съвместими в пълен обем с 4F.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 185, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип Х**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип Х** да е с характеристики: Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Дизайн на shaft: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на shaft- само върху външната повърхност на плките на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване:5кратно;2кратно за 170mm; Маркери: набити;Работна дължина: 90 ,130 и 150 cm; Размери: d:2,0-7,0; l:20-200; Интродюсер: 4F(2,0-6mm), 5F(7mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии, **а участникът предлага** балон по тази позиция, който е от материал Thermoflex , покритието е хидрофилно CrossCoat ,няма диаметър 7мм и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 185.

3.4. по **позиция № 186 Балон тип XI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е от материал HDPE вместо SCP(Semi Cristaline Polimer), покритието е хидрофилно PVP, вместо хидрофобно patchwork покритие; размери: липсва дължина 220мм.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 186, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип XI**” не съответства и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XI** да е с характеристики: Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Покритие: hydrophilic patchwork coating на балона и силикон на shaft- само върху външната повърхност на плките на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване:3кратно; Маркери: набити; Работна дължина: 90 ,120 и 150 cm; Размери: d:1,5-4,0; l:20-220;Интродюсер: 4F, **а участникът предлага** балон по тази позиция, който е от материал HDPE покритието е хидрофилно PVP, липсва дължина 220мм.и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 186.

3.5. по **позиция № 192 Периферен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Липсва златен маркер; липсва ProBio покритие;материала на стента е Stainless steel вместо Cobalt Chromium; работната дължина е 80см, вместо 140см.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 192, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип III**” не съответства и не отговаря на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип III** да е с характеристики: Материал: Cobalt Chromium(L-605); Водач: .014”;Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на shaft: Nypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140cm; Дебелина на стратове: 155 µm; Маркери:1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm;

RBP:15atm; Размери: d:4,5-7,0; l:12-15-19; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента, **а участникът предлага** стент по тази позиция, който е от материал Stainless steel, няма златен маркер и ProBio покритие, работна дължина 80cm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 192.

Изискванията, поставени от възложителя в документацията за участие, са предлаганите медицински изделия да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции от образеца на техническа спецификация от документацията за участие.

Подадената оферта от участника „РСП“ ЕООД за гореописните позиции, не отговаря на изискванията на чл. 56, ал. 1, т. 7 и т. 13 от ЗОП и изискванията на възложителя, посочени в утвърдената документация за тези позиции.

На основание чл. 69а от ЗОП, комисията реши предлаганата цена в Плик № 3 на участника „РСП“ ЕООД за обособените позиции, включени в IX обособена група, да не се отварят, за останалите да не се оповестява, тъй като представената от него оферта с вх. № 47-33/14.01.2015 г. за тези позиции не отговарят на изискванията на възложителя.

4. участника „СОФАРМА ТРЕЙДИНГ“ АД подал оферта с вх. № 47-36 / 14.01.2015г., от оценка и класиране по обособени позиции с №№ **60, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 184, 185, 187, 189, 192, 198, 199, 203, 205, 209 и 210**, поради следните мотиви:

4.1. по позиция № 60 **Въвеждащ коронарен катетър тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предлаганият продукт е с 6 F - 072 инча, а не както е техническото задание 6 F - 071 инча.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 60, комисията установи, че предлагания от участника “ **Въвеждащ коронарен катетър тип I**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Въвеждащ коронарен катетър тип I** да е с характеристики: Въвеждащи катетри с вътрешен диаметър; Флексибилна първична крива; Вторична крива с увеличена опора и задържане на кривата; Vest-Tech Nylon технология за повишена рентгенова видимост 5F-0.058”, 6F-0.071”, 7F-0.081”, 8F-0.09”. Позволяващ кисинг-балон техника, **а участникът предлага** катетър по тази позиция с 6 F - 072 инча и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 60.

4.2. по позиция № 176 **Балон тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 176, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип I**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; Монораил и OTW; съвместим с с 0,14" водач, **а участникът предлага** балон по

тази позиция съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 176.

4.3. по **позиция № 177 Балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим с 0,14" водач, също така описаните характеристики не съответстват с техническото задание.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 177, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип II**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип II** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплитеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; MR и OTW с полукомплиантен балон близо до дисталния край – материал Pebax; Nano-composite Slope™ шафт; дисталния участък на двата катетъра, и проксималния на OTW са с двоен, коаксиален лумен; проксималния участък на MR катетъра е с единичен лумен, обвит с неръждаема стомана hurotube; съвместим с 0,14" водач; катетъра включва заострен връх (0.017"); Работни дължини - 142 см за OTW и 143 см за MR конфигурации, съответно. Катетрите са на разположение в две версии (1.50мм Push версия и 2,00 – 4,00 мм чрез Flex версия), които предоставят различни експлоатационни характеристики за лечение на различни видове на стенози; маркери на проксималната част шафта на 90см и 100см; Хидрофилно (Bioslide™) покритие - от дисталния край на проксималните маркери на OTW катетъра, и от дисталния край до порта за водача на MR катетъра; хидрофобно (Xtra™) покритие - от дисталния край до проксималната част на балон за OTW и MR катетрите; размери за Push версията: диаметър в мм: 1,50; дължина в мм: 20; размери за Flex версията: диаметри в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 20; 30; 40, **а участникът предлага** балон по тази позиция съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 177.

4.4. по **позиция № 178 Балон тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Продуктът е с дължина 3 -220 мм, а не като е техническото задание от 20 до 200 мм.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 178, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип III**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип III** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколелна, тибиялна, перонеална, субклавия и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; OTW тип, с нисък профил на балона и конусовиден връх (0.040" (1.016 mm) - материал NuVax; съвместим с 0,35" водач, некомплянтен; двоен лумен, шафт завършващ в Y конектор; два платина-иридиеви рентгеноконтрастни маркера; лубрикантно покритие Mediglide на балона и върха; RBP – 24 atm; работни дължини на балон катетъра – 40см, 75см, 135см; диаметри на балона в мм: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10,12; дължини в мм: 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 180, 200, **а участникът предлага** продукт с дължина 3-220 мм.и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 178.

4.5. по **позиция № 179 Балон тип IV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 179, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип IV**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IV** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална, бъбречна и каротидна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на shaft; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 8,0; дължини на балона в мм:10 – 60 , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 179.

4.6. по **позиция № 180 Балон тип V** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 180, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип V**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип V** да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, подколенна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; за постдилатация при стентирание на периферни съдове със саморазтварящи се или разтварящи се с балон стентове; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на shaft; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 40см, 80см и 135см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 4,0; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; дължини на балона в мм:20 – 100; , **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 180.

4.7. по **позиция № 181 Балон тип VI** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: съвместим с 0,35" водач, а не както е техническото задание съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 181, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип VI**" не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият

Балон тип VI да е с характеристики: Балон катетър за РТА в периферните съдове, включително илиачна, бедрена, инфрапоплицеална, подколелна, илио-феморална и бъбречна артерии; за третиране на обструктивни лезии по рождение или придобити артерио-венозни диализни фистули; полукомплиантен балон в дисталния край – материал DynaLEAP; коаксиален дизайн на шафта; съвместим водачи с 0,14"(0,36мм) и с 0,18"(0,46мм); MR и OTW конфигурации; 2 златни рентгеноконтрастни маркера; работни дължини 90см и 150см; хидрофилно Bioslide™ и хидрофобно Xtra™; диаметри на балона в мм: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини на балона в мм:80; 100; 120; 150, **а участникът предлага** продукт с размер съвместим с 0,35" водач и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 181.

4.8. по **позиция № 182 Балон тип VII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10мм; работната дължина е 90 и 150см, вместо 50,90 и 137см.; материала на балона е Duralyn вместо Nylon; липсва RX платформа на катетъра.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 182, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип VII**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип VII** да е с характеристики: Режещ балон катетър за периферна ангиопластика: водач: 0,14"/0,18"; Катетър: Over The Wire и RX; Scoring element: нитинолов, три спирали; Материал на балона: Nylon ,semicompliant; Шафт: 5F; Интродюсер: 6F и 7F; Работна дължина: 50,90 и 137 см; Маркери на балона: 2 набити; Диаметър на балона: 2,0-6,0mm; Дължина на балона: 10-40mm, **а участникът предлага** балон, който няма scoring element; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 10мм; работна дължина 90 и 150см, материала на балона е Duralyn и без RX платформа на катетъра и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 182.

4.9. по **позиция № 184 Балон тип IX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е от материал Duralyn вместо SCP, покритието е хидрофилно MDX вместо хидрофобно patchwork покритие, работната дължина е 80 и 135см вместо 80 и 130см.; RBP е 18atm вместо 20 atm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 184, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип IX**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип IX** да е с характеристики: Периферни балон катетри съвместимост с водач: 0,035"; Материал: SCP; Дизайн на шафт: коаксиален лумен на балона; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на шафта- само върху външната повърхност на пликите на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване: 5кратно; RBP: 20atm(3-4mm), 16atm(5-6mm), 14atm(7-8mm), 12atm(9-10mm); Размер на интродюсера: 5F(3-7mm)-6F(8-10mm); Работна дължина: 80 и 130см; Размери: d:3,0-10,0; l:20-200; , **а участникът предлага** балон, който е материал Duralyn , покритието е хидрофилно MDX, работната дължина е 80 и 135см ,RBP е 18atm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 184.

4.10. по **позиция № 185 Балон тип X** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон е

от материал Duralyn вместо SCP, покритието е хидрофилно MDX вместо хидрофобно patchwork покритие.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 185, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип Х**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип Х** да е с характеристики: Периферни балон катетри съвместимост с водач:0.018”; Материал: SCP(Semi Cristaline Polimer); Дизайн на shaft: coaxial balloon lumen; Покритие: hydrophobic patchwork coating на балона и силикон на shaft- само върху външната повърхност на плките на балона, така че като се раздуе има ивици, които не са покрити със силикон, което подобрява сцеплението със съда; Нагъване:5кратно;2кратно за 170mm; Маркери: набити;Работна дължина: 90 ,130 и 150 cm; Размери: d:2,0-7,0; l:20-200; Интродюсер: 4F(2,0-6mm), 5F(7mm); LONG SIZES: 200 mm за дълги и дифузни лезии, **а участникът предлага** балон, който е материал Duralyn , покритието е хидрофилно MDX и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 185.

4.11. по **позиция № 187 Балон тип XII** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон не е за високо налягане и е от материал Duralyn вместо Nylon и Pebax, RBP на предложения балон е 18atm вместо 27 atm; работната дължина е 80 и 135 cm вместо 40 и 75 cm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 187, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип XII**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XII** да е с характеристики: Периферен балон за високо налягане.; Съвместимост с водач:0.035”; Материал: Nylon, Pebax; Дизайн на shaft: коаксиален 5.9F; RBP: до 27 atm; Минимален размер на интродюсера 6F: \varnothing 3,0 -8,0 mm; 7F: \varnothing 9,0 -10,0 mm; 8F: \varnothing 12,0 mm; Работна дължина: 40 и 75cm; Размери: d:3,0-12,0; l:20-100, **а участникът предлага** балон, който е материал Duralyn , 18 atm , работната дължина е 80 и 135 cm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 187.

4.12. по **позиция № 189 Балон тип XIV** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: По техническа спецификация размерите трябва да бъдат както следва - ентри профил 0,40 mm, диаметър от 1.25 mm-12.00 mm, дължини от 10 mm - 280 mm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 189, комисията установи, че предлагания от участника “**Балон тип XIV**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип XIV** да е с характеристики: Периферни балон катетри за водачи 0.014“,0.018“,0.035“,Материал РЕВАХ; Хидрофилно покритие 400mm; Работни дължини 80cm, 120cm,135cm,140cm,150cm; Размери : Диаметри 1.25mm-5.00mm; 3mm-12mm; 2mm-7mm; Дължини :10mm-80mm, 100mm-280mm, **а участникът предлага** балон със следните характеристики : Балон катетър, нисък профил, високо налягане, материал Duralyn, номинално налягане от 6 до 8 атмосфери. RBP 10 до 18 атмосфери, хидрофилно покритие, и не отговарят на техническата спецификация по позиция № 189.

4.13. по позиция № 192 **Периферен стент тип III** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: липсва златен маркер; липсва ProBio покритие; различен от зададения дизайн; не отговаря на индикации за ренално стентиране.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 192, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип III**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип III** да е с характеристики: Ренален стент: Материал: Cobalt Chromium(L-605); Водач: .014”;Дизайн на стента: двойна спирала; Дизайн на shaft: Hypotube EFT(Enhanced Force Transmission); Работна дължина:80-140cm; Дебелина на стратове: 155 µm; Маркери:1 златен проксимален (на стента); Профил на преминаване: 1.35-1.70mm; RBP:15atm; Размери: d:4,5-7,0; l:12-15-19; Покритие: ProBio; Технология на термично закрепване на стента, **а участникът предлага** стент без златен маркер и ProBio покритие, различен от зададения дизайн и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 192.

4.14. по позиция № 198 **Периферен стент тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е от материал – кобалт-хром L605; с размери: Дължина 10, 11, 12, 14, 15, 17, 18, 23, 24 mm, а не както е техническото задание от материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L и с размери: Диаметър 4,5,7 mm / Дължина 15, 19 mm; Диаметър 6 mm – Дължина 14, 18 mm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 198, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип IX**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип IX** да е с характеристики: „...Материал на стента - неръждаема стомана хирургично ниво 316L; Tandem Architecture™ with Micro™ and Macro™ elements Геометрията на стента е лазерно изрязани модел, състоящ се от големи и малки синусоидална ленти, свързани с аксиален подпори. Повишено укрепване на лумена на проксималния край на стента; Три геометрични модела; SV (4.0, 5.0) WH (6.0) and LV (7.0); Във всеки модел дължината и ширината на елементите са увеличени Диаметър 4,5,7 mm / Дължина 15, 19 mm; Диаметър 6 mm – Дължина 14, 18 mm; Профил на върха 0.028”; Crossing профил 0.062”; 6 FR съвместим; Съвместим с водачи с 0,14"(0,36mm) и с 0,18"(0,46mm)”, **а участникът предлага** стент от материал – кобалт-хром L605 с размери: Дължина 10, 11, 12, 14, 15, 17, 18, 23, 24 mm, и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 198.

4.15. по позиция № 199 **Периферен стент тип X**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е с дължина 10, 14, 17, 23, mm, а не както е техническото задание с диаметър 5 - 10 mm / Дължина 17, 25, 27, 37, 57 mm.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 199, комисията установи, че предлагания от участника “**Периферен стент тип X**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият

Периферен стент тип X да е с характеристики: „Система за доставка - OTW катетър с некомпониран балон; 2 рентгеноконтрасни маркера на балона; Съвместим с 0,35" водач; Номинално налягане 8 атм. за диаметри 5-9мм и 10 атм. за диаметър 10мм; Дължини на стента от 17 мм, 25 мм, 27 мм, 37 мм и 57 мм, стент и балон диаметри, вариращи от 5 мм до 10 мм и дължина балон от 20 мм до 60 мм. Система за доставка – две дължини 75см и 135см; Дисталните 30-40 см са покрити с Hydro Pass™ покритие.”, **а участникът предлага** стент с дължина 10, 14, 17, 23,mm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 199.

4.16. по позиция № 203 Периферен стент тип XIV- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният продукт е с диаметри в мм (6; 7; 8; 9; 10), а не както е техническото задание диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14).

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 203, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип XIV** ” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XIV** да е с характеристики: „....Стентът е ограничен до максимум 6F (2.1 мм) ВД на доставящата система. Доставящата система има коаксиален дизайн с външен шафт за защита и ограничаване на стента преди разгъването. Доставящата система е съвместима с 0,035 инчови (0,89 мм) водачи. Тъй като стентът е изложен на телесната температура, той се разширява, за да опре в стената на съда; налична с различни диаметри в мм (5; 6; 7; 8; 9; 10; 12; 14) и дължини на стента. Доставящата система също се предлага с две дължини на шафта – къс 75см и дълъг 120см..”, **а участникът предлага** стент с дължина 6; 7; 8; 9; 10 ,mm и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 203.

4.17. по позиция № 205 Периферен стент тип XVI - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: няма графт покритие, а не както е техническото задание покрити с PET (polyethylene terephthalate) графт материал.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 205, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип XVI**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на обществената поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XVI** да е с характеристики: комплексни стенози на илиачната артерия (лезия с дължина ≥ 3 см или калцирана или ексцентричен лезия с дължина < 3 см) и запушване на илиачните съдове с диаметър 7-12, с изключение на атеросклеротични артериални аневризми и травматични увреждания на съд в периферните съдове с диаметър 5-12 мм; Състои се от две части: саморазтварящ се стент и система за доставяне Unister Plus; Ендопротезата се състои от мрежа оплетена в тубуларна меш конфигурация, изработена от биомедицинска супрслав, покрити с PET (polyethylene terephthalate) графт материал; Системата за доставка е съвместима с 0,035" водач; Размери за напълно разгънат стент – диаметър в мм: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0; 12,0; 14,0; дължини в мм: 20; 30; 50; 70, **а участникът предлага** стент без графт покритие и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 205.

4.18. по позиция № 209 Периферен стент тип XX - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е записан диаметър с размер 11 мм. От каталозите видно, че продуктите на Софарма Трейдинг АД са с диаметър 10 мм. Също така по техническа

спецификация са зададени дължини от 20 – 150 мм, а предложеният от тях продукт е с максимална дължина 30 – 200 мм.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 209, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип XX**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XX** да е с характеристики: Мултизонов силно флексибилен катетър преминаващ през тортуозна анатомия и осигуряващ 1:1 позициониране посредством два спусъка. Tantulom маркери, флексибилни конектори, позволяващи $\frac{3}{4}$ и пълно ротиране на стента без деформация. Шафт маркер WKN 1.4306 (304L). Радиална сила NLT 650 mN. Краш резистънс NLT 0.045 N/mm. Работна дължина 80см-120см; Позициониране по водач 0.035“; Размери : Диаметър 6мм-11мм , дължини 20мм-150мм , **а участникът предлага стент с диаметър 10 мм. и дължина 30-200 мм. и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 209.**

4.19. по **позиция № 210 Периферен стент тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: предложеният водач не отговаря на зададения диаметър, не отговаря на зададените дължини и липсва вътрешна намотка от платина /волфрам.

От направеното описание в колоната за техническо предложение (Образец № 3А), както и в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 210, комисията установи, че предлагания от участника “ **Периферен стент тип I**” не съответстват и неотговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип I** да е с характеристики: Диаметър на водача: 018“; Дължина на водача: 195см и 300см; Ядро:неръждаема стомана; Външна намотка: 6см неръждаема стомана; Вътрешна намотка:2 см платина/волфрам; Твърдост на върха:Medium и Stiff; **а участникът предлага водач с диаметър 035, дължина 180/300 см. и липсва вътрешна намотка от платина /волфрам и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 210.**

Изискванията, поставени от възложителя в документацията за участие, са предлаганите медицински изделия да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции от образца на техническа спецификация от документацията за участие.

Подадената оферта от участника „**СОФАРМА ТРЕЙДИНГ**” АД за гореописните позиции, не отговаря на изискванията на чл. 56, ал. 1, т. 7 и т. 13 от ЗОП и изискванията на възложителя, посочени в утвърдената документация за тези позиции.

На основание чл. 69а от ЗОП, комисията реши предлаганата цена в Плик № 3 на участника „**СОФАРМА ТРЕЙДИНГ**” АД за обособените позиции да не се оповестява, тъй като представената от него оферта с вх. № 47-36 / 14.01.2015г. за тези позиции не отговарят на изискванията на възложителя.

5. участника „**МЕДИМАГ-МС**” ООД подал оферта с вх. № 47-28/14.01.2015г., от оценка и класиране по обособени позиции с №№ **176, 209, 218, 232, 234, 236**, поради следните мотиви:

5.1. по **позиция № 176 Балон тип I** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: размери: диаметра на

балона в мм е 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0. , а не както е техническото задание 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0. Не отговаря на изискванията на техническото задание и дължината в мм, а именно: предложения от участника продукт е с дължина в мм 20, 40, 60, 80, 120, 200, а не както е техническото задание - 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 176, комисията установи, че предлагания от участника "**Балон тип I**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: диаметри на балона в мм: 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; дължини в мм: 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220, **а участникът предлага** балон с различни диаметри и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 176.

5.2. по **позиция № 209 Периферен стент тип XX** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е записана работна дължина от 80 см до 120 см. От каталозите видно, че продуктите на Медимаг МС ООД са с работна дължина 135 см. Освен това по техническа спецификация е зададен диаметър 11 мм, а предложеният от тях продукт е с диаметър 10 мм. Освобождаващия механизъм по спецификация е с двоен спусък, а той ,не е такъв.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 209, комисията установи, че предлагания от участника "**Периферен стент тип XX**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Периферен стент тип XX** да е с характеристики: Мултизонов силно флексибилен катетър преминаващ през тортуозна анатомия и осигуряващ 1:1 позициониране посредством два спусъка. Tantulom маркери, флексибилни конектори, позволяващи $\frac{3}{4}$ и пълно ротиране на стента без деформация. Шафт маркер WKN 1.4306 (304L). Радиална сила NLT 650 mN. Краш резистънс NLT 0.045 N/mm. Работна дължина 80см-120см; Позициониране по водач 0.035"; Размери : Диаметър 6мм-11мм , дължини 20мм-150мм , **а участникът предлага** стент с диаметър 10 мм. и не е с двоен спусък и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 209.

5.3. по **позиция № 218 РТСА балон тип II** - Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: Предложения балон няма налягане 20атм; не отговаря на зададените размери- липсва дължина 30мм;липсва лентовидно покритие върху балона(patchwork); използваемата дължина е 143см, а не 145см.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 218, комисията установи, че предлагания от участника "**РТСА балон тип II**" не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **РТСА балон тип II** да е с характеристики: материал: SCP(semi cristalline co-polymer); Дизайн на шафта: Нуротубе EFT(Enhanced Force Transmission); Профил на върха: 0,018"; Диаметър на дисталния шафт: 2.6F (2.0 - 3.5 mm), 2.7F (4.0-5.0 mm); маркери:Iridium, набити(по 2 за всички размери); Покритие: хидрофилно на дисталния шафт; хидрофобно върху проксималния шафт, балона и върха; специална технология на нанасяне на покритието само върху външната повърхност на пликите на балона(Patchwork).; NP: 14atm; RBP: 20 atm(18atm- 4.0-5.0mm); Размери: 2,0-5,0mm/8-30mm; Работна дължина: 145см; Водещ катетър: 5F, **а участникът предлага** балон, който няма налягане 20атм, няма дължина 30мм; няма лентовидно покритие върху балона(patchwork), използваемата дължина е 143см. и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 218.

5.4. по **позиция № 232 Коронарен стент тип V**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром, а не както е техническото задание Система за коронарно стентирание с отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 232, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип V**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип V** да е с характеристики: отделяне на еверолимус Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail, **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен от сплав кобалт- хром и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 232.

5.5. по **позиция № 234 Коронарен стент тип VII**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: изработен от сплав кобалт- хром, а не както е техническото задание Система за коронарно стентирание с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 234, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип VII**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип VII** да е с характеристики: Система за коронарно стентирание с ултратънко биоразградимо покритие с отделяне на еверолимус. Стент: изработен от сплав платина – хром, включен в система за подаване Monorail., **а участникът предлага стент** по тази позиция изработен от сплав кобалт- хром и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 234.

5.6. по **позиция № 236 Коронарен стент тип IX**- Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададен диаметър 2 мм – 4 мм, а предложеният от тях продукт е с минимален диаметър 2,25 мм. Дебелина на стратове не съвпада.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 236, комисията установи, че предлагания от участника “ **Коронарен стент тип IX**” не съответства и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Коронарен стент тип IX** да е с характеристики: Коронарен стент от Кобалт-хром, дебелина на стратове 65µm, подчертана флексибилност, подходящ за калциеви лезии, ентри профил 0.45мм, Grilamid L25 Nylon 12, рентгенови маркери - 90% Pt, 10% Ir, електрополиран, структура отворена клетка, със –S-образни конектори; рзмери : Дължини от 8мм-38мм; Диаметър от 2.00мм-4.00 мм , **а участникът предлага стент** по тази позиция с минимален диаметър 2,25 мм. и дебелина на стратове не съвпада, който е с различни параметри от заложените в техническата спецификация по позиция № 236.

Изискванията, поставени от възложителя в документацията за участие, са предлаганите медицински изделия да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции от образца на техническа спецификация от документацията за участие.

Подадената оферта от участника „МЕДИМАГ-МС” ООД за гореописните позиции, не отговаря на изискванията на чл. 56, ал. 1, т. 7 и т. 13 от ЗОП и изискванията на възложителя, посочени в утвърдената документация за тези позиции.

На основание чл. 69а от ЗОП, комисията реши предлаганата цена в Плик № 3 на участника „МЕДИМАГ-МС” ООД за обособените позиции, включени в IX обособена група, да не се отварят, за останалите да не се оповестява, тъй като представената от него оферта с вх. № 47-28/14.01.2015г. за тези позиции не отговарят на изискванията на възложителя.

6. участника „Емония Фарматех България” ЕООД подал оферта с вх. № 47-23/14.01.2015г., от оценка и класиране по обособена позиция № 35, поради следните мотиви:

6.1. по позиция № 35 **Диагностичен водач тип IV-** Предложеният продукт от участника не отговаря на техническата спецификация на Възложителя, а именно: В техническата спецификация е зададена дължина до 180cm, а предложеният от тях продукт е с дължина 30-260 cm.

От направеното описание в приложените проспекти и каталози по обособена позиция № 35, комисията установи, че предлагания от участника “ **Балон тип I**” не съответстват и не отговарят на специфичните изисквания, заложи в техническата спецификация на общественат поръчка.

Съгласно специфичните изисквания посочени в техническата спецификация, представляващи неразделна част от документацията за участие, се изисква предлаганият **Балон тип I** да е с характеристики: Диагностични водачи 0.018-0.025-0.032-0.035-0.038/ до 180cm с конструкция "one-piece nitinol core" полиуретанов жакет и хидрофилно покритие "M coat", а участника предлага водач с дължина 30-260 cm, с различни диаметр и не отговаря на техническата спецификация по позиция № 35.

Изискванията, поставени от възложителя в документацията за участие, са предлаганите медицински изделия да са съобразени и да съответстват като технически и работни характеристики на изискванията на възложителя, които са посочени към отделните позиции от образеца на техническа спецификация от документацията за участие.

Подадената оферта от участника „Емония Фарматех България” ЕООД за гореописните позиции, не отговаря на изискванията на чл. 56, ал. 1, т. 7 и т. 13 от ЗОП и изискванията на възложителя, посочени в утвърдената документация за тези позиции.

На основание чл. 69а от ЗОП, комисията реши предлаганата цена в Плик № 3 на участника „Емония Фарматех България” ЕООД за обособените позиции да не се оповестява, тъй като представената от него оферта с вх. № 47-23/14.01.2015г. за тези позиции не отговарят на изискванията на възложителя.

VII. В хода на своята работа комисията установи, че никой от участниците не е подал оферта за следните позиции с №№:

40	Диагностичен водач тип IX	брой	10.00
41	Диагностичен водач тип X	брой	400.00
54	Диагностични катетри тип I	брой	160.00
69	Камери за инвазивно налягане	брой	30.00
80	Въвеждаща, нережеща игла	брой	160.00
85	Спринцовки с гумено бутало	брой	3000.00
86	Лайтунг за високо налягане	Брой	140.00

88	Камера за трансдюсер	Брой	10.00
89	Лайтунг	Брой	200.00
90	Система за контрастна материя	Брой	400.00
97	Скалпел еднократен	брой	400.00
100	Интакардиални игли	кутия	16.00
103	Къс лайтунг	брой	800.00
106	Еднократни гъби за измиване на ръцете	брой	200.00
107	Разтвор за почистване на опративно поле	шише	30.00
108	Разтвор за дезинфекция на ръце и повърхности.	шише	30.00
109	Електродни лепенки за хемодинамична станция	пакет	400.00
117	Ангиографски спринцовки с уши 20 мл	брой	200.00
118	Спринцовка за инжектомат MEDRAD-V	брой	10.00
127	Дивайс - щипка за изваждане на чужди тела	брой	6.00
139	Комплект за стерилизация AR-11	брой	24.00
151	Микро водачи	брой	20.00
152	Водещи катетри тип II	брой	20.00
153	Платинени спирали и транспортни системи	брой	20.00
154	Микрокатетри тип III	брой	20.00
158	Система за механична екстракция на тромб	брой	10.00
166	Кранче за високо налягане	брой	10.00
168	Пункционни игли за водачи	брой	100.00
215	Периферен водач тип VI	брой	40.00
264	Адаптор за свързване на електрод тип A1 -N.	брой	4.00
265	Адаптор за свързване на електрод тип A1 -B.	брой	4.00
268	Медицински силикон модел-AC-0130	брой	4.00
269	Инструмент за изрязване и отстраняване на електрод		брой2.00
276	PSA апарат самостоятелен-с кабел за измерване		брой2.00

Резултатите от техническите предложения за доставка на медицински изделия и консумативи за инвазивна кардиология и периферна ангиопластика подробно описани в Приложение № 1, неразделна част от Протокол № 2.

След извършване на действията по чл. 68 от ЗОП, комисията констатира, че офертите на всички участници (освен за посочените по горе позиции на участниците) по позиции отговарят на изискванията на възложителя, като следва те да бъдат допуснати до оценяване и класиране за съответните позиции, за които отговарят на изискванията на ЗОП и документацията за участие.

Комисията единодушно РЕШИ:Плик № 3 „Ценово предложение” на допуснатите участници по съответните обособени позиции да бъде отворено на 11.03.2015 г.(сряда) в 15.00 часа.

Председателя на комисията да публикува съобщение в интернет страницата на възложителя за датата, часа и мястото на отваряне на ценовите оферти, не по-късно от два работни дни преди датата на отваряне на ценовите оферти.

Комисията приключи работата си в настоящото заседание в 12.00 часа на 06.03.2015 г.

КОМИСИЯ:

Председател:
(д-р Мирослав Ганев)

Членове:

1. (Д-р Николай Илиев)
2. (Д-р Ивайло Балакев)
3. (Силвия Дечева)
4. (Здравка Михайлова)