



GOVERNMENT OF ROMANIA

ROMANIA - BULGARIA

Interreg



EUROPEAN UNION



GOVERNMENT OF BULGARIA

Изх. № 26-00-1295 / 20.10. 2017 г.

**РАЗЯСНЕНИЯ ПО УСЛОВИЯТА НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

„ДОСТАВКА НА ЛИНЕЙКА ТИП С - РЕАНОМОБИЛ ПО ПРОЕКТ „ВАШЕТО ЗДРАВЕ ИМА ЗНАЧЕНИЕ! - МОДЕРНИЗАЦИЯ НА БОЛНИЦИТЕ В ЗИМНИЧ И СВИЩОВ” - ПРОЕКТ CODE 16.5.2.042; eMS CODE: ROBG-174, ДБФП №49362/06.04.2017 Г. ПО ПРОГРАМА “INTERREG V-A ROMANIA-BULGARIA” 2014-2020 Г.“, обявена с №00753-2017-0034 в Регистъра на обществените поръчки.

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Във връзка с постъпило писмено искане за разяснения с Вх. №26-00-1295/19.10.2017 год. по условията на процедурата, на основание чл.33, ал.2 от ЗОП предоставям следните разяснения:

ВЪПРОС

„Възложителят изисква прилагане към Техническото предложение на копия от Декларациите за съответствие със стандарт БДС EN1789:2007 + A2:2004 или еквивалент, издадена от производителя на предлаганото медицинско оборудване.

Според ЗМИ, медицинската апаратура в Република България, включително и тази за оборудване на линейки, следва задължително да бъде с нанесена СЕ маркировка и придружена с Декларация за СЕ съответствие по Директивата за Медицинските изделия 93/42/СЕЕ, която покрива всички релевантни към съответното медицинско изделие подстандарт, изискуеми за територията на Европейския съюз.

Ще приеме ли Възложителят, в съответствие със ЗМИ, като еквивалент на декларациите за съответствие със стандарт БДС EN1789:2007 + A2:2004 (които е един национален стандарт), прилагане на декларации за СЕ съответствие по Директива 93/42/СЕЕ за медицинските изделия, издадени от производителя или неговия оторизиран представител за Европейския съюз (за производители базирани извън Европейското икономическо пространство)?”

РАЗЯСНЕНИЕ

Възложителя е изискал участниците към техническото си предложение да приложат декларации за съответствие със стандарт БДС EN1789:2007 + A2:2014 или еквивалент, издадени от производителя на предлаганото медицинско оборудване придружени с копия на официални преводи на български език, заверени с подпис и печат и посочени имена на лицето, което подписва за следното медицинско оборудване:

1. Апарат за терапевтиране на пациенти при спешни кардиологични състояния подходящ за ползване в стационар или подвижни интензивни отделения;
2. Основна носилка;
3. Носилка тип „гръбначна дъска”;
4. Лопатъчна носилка;

Съдържанието на тази публикация не представлява непременно официалната позиция на Европейски съюз.

Отговорността за съдържанието се носи единствено от нейните автори.

Проект „Вашето здраве има значение! - модернизация на болниците в Зимнич и Свищов” е финансиран от Европейския съюз, чрез Европейския фонд за Регионално развитие в рамките на програмата “INTERREG V-A ROMANIA-BULGARIA”.