

Valsts asinsdonoru centrs
Sēlpils iela 9, Rīga, LV-1007

Atklāta konkursa
„Reaģenti imūnhematoloģiskai izmeklēšanai ar gelkaršu metodi”
(identifikācijas Nr. VADC 2018/14)
Iepirkumu komisijas (turpmāk – komisija)
ZIŅOJUMS

2018. gada 28. jūnijā

- 1) Iepirkuma procedūras veids: atklāts konkurss.
- 2) Iepirkuma līguma priekšmets: Reaģentu imūnhematoloģiskai izmeklēšanai ar gelkaršu metodi iegāde ar piegādi.
- 3) Piedāvājuma izvēles kritērijs: Tehniskās specifikācijas prasībām atbilstošs saimnieciski izdevīgākais piedāvājums ar zemāko cenu.
- 4) Datums, kad paziņojums publicēts Iepirkumu uzraudzības biroja tīmekļvietnē: 2018. gada 30. maijs.
- 5) Komisijas sastāva pamatojums: Valsts asinsdonoru centra 2017. gada 19. decembra rīkojums Nr.132 “Par rīkojuma Nr. 118 “Par Valsts asinsdonoru centra koleģiālo institūciju noteikšanu” grozījumiem”.
- 6) Komisijas sastāvs:
 1. Dmitrijs Sliņko – Laboratoriju departamenta direktors – komisijas priekšsēdētājs;
 2. Tamāra Strauta – Finanšu departamenta direktore – komisijas priekšsēdētāja vietniece;
 3. Ruta Tračuma – galvenā medicīnas māsa – komisijas locekle;
 4. Gatis Berļakovs – Tehniskā departamenta direktors – komisijas loceklis;
 5. Līga Jākobsons – Administratīvā departamenta vecākā iepirkumu speciāliste – komisijas locekle;
 6. Roberts Jansons – Administratīvā departamenta jurists – komisijas loceklis.
- 7) Iepirkuma procedūras dokumentu sagatavotāji:
 1. Iepirkuma procedūras nolikuma sagatavotājs: Administratīvā departamenta vecākā iepirkumu speciāliste Līga Jākobsons;
 2. Tehniskā specifikācija: Laboratoriju departamenta Hematoloģiskās izmeklēšanas nodaļas ārsts Gunta Šmite;
 3. komisijas sēdes protokoli, vēstules, paziņojumi: Administratīvā departamenta vecākais iepirkumu speciālists Līga Jākobsons.
- 8) Piedāvājumu iesniegšanas termiņš: 2018. gada 15. jūnijs, plkst.11.00.
- 9) Piedāvājumu atvēršanas vieta, datums, laiks: Elektronisko iepirkumu sistēma, 2018. gada 15. jūnijs, plkst. 11:33.

10) Informācija par pretendentu/-iem (kā arī tā piedāvātā kopējā līguma cena):

N.p. k.	Pretevents	Piedāvājuma iesniegšanas veids	Piedāvājuma iesniegšanas datums un laiks	Cena
1.	"Medilink" SIA	Sistēmā	15.06.2018. plkst. 09:15	EIRO 61647.82

11) Piedāvājumu vērtēšanas kopsavilkums:

2018. gada 18. jūnija komisijas sēde (protokols Nr.3):

Komisija iepazīstas ar piedāvājuma atvēšanas protokolu un tā pielikumu. Komisija nolemj piesaistīt piedāvājuma vērtēšanā un nodot pretendenta tehnisko piedāvājumu atzinuma sniegšanai ekspertam Hematoloģiskās izmeklēšanas nodaļas ārstam Guntai Šmitei. Piedāvājuma vērtēšanu atbilstoši nolikuma prasībām komisija veiks pēc eksperta atzinuma saņemšanas.

2018. gada 26. jūnija komisijas sēde (protokols Nr.4):

G. Šmite ziņo komisijai, ka pretendenta SIA "Medilink" iesniegtais piedāvājums ir uzskatāms par atbilstošu iepirkuma nolikuma tehniskās specifikācijas prasībām.

Komisija veic pretendenta piedāvājuma vērtēšanu atbilstoši nolikuma 15.3. punktam:

Nolikuma prasību punkts Nr.	Prasība	Pretendenta SIA "Medilink" piedāvājums
9.1.1.	Pieteikums dalībai iepirkumā (forma nolikuma 1. pielikumā)	Ir iesniegts, atbilst
9.1.2.	Arvalstīs reģistrēta pretendenta attiecīgās valsts Uzņēmumu reģistra vai līdzvērtīgas uzņēmējdarbību/komercdarbību reģistrējošas iestādes izdotas reģistrācijas apliecības kopija vai izziņas kopija, kas apliecina, ka pretendents ir reģistrēts likumā noteiktajā kārtībā. Ja Pretendents ir reģistrēts Latvijas Republikas Uzņēmumu reģistrā, šāda veida dokuments nav jāiesniedz.	Nav nepieciešams iesniegt
9.1.3.	Ražotāja vai tā pārstāvja pilnvarojuma apliecinājums (izsniegtās pilnvaras apliecināta kopija) pretendentam par tiesībām pārdot precī Latvijā. Gadījumā, kad pretendents iesniedz ražotāja pārstāvja pilnvaru, klāt jāpievieno ražotāja pilnvarojuma apliecinājumu pārstāvim par tiesībām pārdot piedāvāto precī Latvijā un pārpilnvarojuma tiesībām.	Ir iesniegts, atbilst
9.1.4.	Dokuments (apliecinājums), kurā norāda, vai pretendenta vai tā piesaistītā apakšuzņēmēja uzņēmums atbilst mazā vai vidējā uzņēmuma statusam (mazais uzņēmums ir uzņēmums, kurā nodarbinātas mazāk nekā 50 personas un kura gada apgrozījums un/vai gada bilance nepārsniedz 10 miljonus euro; vidējais uzņēmums ir uzņēmums, kas nav mazais uzņēmums, un kurā nodarbinātas mazāk nekā 250 personas un kura gada apgrozījums nepārsniedz 50 miljonus euro un/vai gada bilance kopā nepārsniedz 43 miljonu euro).	Ir iesniegts, atbilst

Komisija veic pretendenta piedāvājuma vērtēšanu atbilstoši nolikuma 15.4. punktam:

1.Prasības iepirkuma priekšmetam		Pretendenta SIA “Medilink” piedāvājums (Lapas Nr. tehniskā un finanšu piedāvājuma dokumentācijā vai preču katalogā)
1.1.	Ražotnes EC sertifikāts par pilnīgas kvalitātes nodrošinājuma sistēmu vai EC sertifikāts par tipveida pārbaudi un EC sertifikāts par ražošanas kvalitātes nodrošināšanu.	Ir iesniegts/atbilst
1.2.	Metodes princips - hemaglutinācijas reakcija gēlā.	Atbilst
1.3.	Reaģenti piemēroti darbam ar Centrā esošo aprīkojumu (centrifūga 6S un 24S).	Atbilst
1.4.	Reaģentiem jābūt saderīgiem ar mikrotipizēšanas sistēmu Cefadex gēlā.	Atbilst
1.5.	EK atbilstības deklarācijas (EC Declaration of Conformity) katram reaģentam (kopija).	Ir iesniegts/atbilst
1.6.	Kvalitātes atbilstības sertifikāts: preces pilns nosaukums, ražotājs, ražotāja par kvalitāti atbildīgās personas apliecinājums (paraugš katram reaģentam).	Ir iesniegts/atbilst
1.7.	CE marķējums uz oriģinālā iepakojuma.	Atbilst
1.8.	Informācija par iepirkuma priekšmeta laišanu apgrozībā Latvijas Republikas teritorijā (izdruka no LATMED reģistra).	Ir iesniegts/atbilst
1.9.	Drošības datu lapa latviešu valodā katram reaģentam vai reaģentu grupai, lai nosegtu katru reaģentu.	Ir iesniegts/atbilst
1.10.	Lietošanas instrukcijas. <i>Piezīme:</i> Pēc pasūtītāja pieprasījuma līguma darbības laikā jānodrošina tulkojums latviešu valodā.	Ir iesniegts/atbilst
1.11.	Antivielas saturošo reaģentu derīguma termiņš ne mazāks par sešiem mēnešiem no piegādes brīža Valsts asinsdonoru centrā.	Atbilst
1.12.	Eritrocitāro reaģentu derīguma termiņš ne mazāks kā trīs nedēļas no piegādes brīža Valsts asinsdonoru centrā.	Atbilst

Komisija secina, ka pretendenta piedāvājums ir atbilstošs atlases un tehniskās specifikācijas prasībām. Iepirkuma komisija pārbauda, vai uz pretendentu nav attiecināmi Publisko iepirkumu likuma 42. panta pirmajā daļā noteiktie izslēgšanas noteikumi. Elektronisko iepirkumu sistēmas e-izziņas apliecina, ka uz pretendentu nav attiecināmi Publisko iepirkumu likuma 42. panta pirmajā daļā noteiktie izslēgšanas noteikumi.

12) Pretendenta, kam piešķirtas līguma slēgšanas tiesības, nosaukums, reģistrācijas numurs, piedāvātā līgumcena, izvēles pamatojums: SIA “Medilink”, reģistrācijas Nr.4003996045, par kopējo līguma summu EUR 61 647,82 (sešdesmit viens tūkstotis seši simti četrdesmit septiņi euro un astoņdesmit divi centi) bez PVN. Vienīgais piedāvājumu iesniegušais pretendents, kurš atbilst iepirkuma nolikuma prasībām.

13) Pamatojums iepirkuma procedūras nepārtraukšanai, jo piedāvājumu iesniedzis tikai viens pretendents:

Nolikuma prasību punkts Nr.	Prasība	Pamatojums
9.1.1.	Pieteikums dalībai iepirkumā (forma nolikuma 1. pielikumā)	Pieteikumu var iesniegt jebkurš pretendents, tā saturs apliecina pretendenta vēlmi un iespējas piedalīties. Pretendentam ir jāapliecina, ka tas ir gatavs pildīt līguma nosacījumus un ka tā piedāvāto precī ir atļauts pārdot Latvijas Republikā.
9.1.2.	Ārvalstīs reģistrēta pretendenta attiecīgās valsts Uzņēmumu reģistra vai līdzvērtīgas uzņēmējdarbību/komercedarbību reģistrējošas iestādes izdotas reģistrācijas apliecības kopija vai izziņas kopija, kas apliecina, ka pretendents ir reģistrēts likumā noteiktajā kārtībā. Ja Pretendents ir reģistrēts Latvijas Republikas Uzņēmumu reģistrā, šāda veida dokuments nav jāiesniedz.	Lai veiktu komercdarbību, pretendents ir jābūt reģistrētam.
9.1.3.	Ražotāja vai tā pārstāvja pilnvarojuma apliecinājums (izsniegtās pilnvaras apliecināta kopija) pretendents par tiesībām pārdot precī Latvijā. Gadījumā, kad pretendents iesniedz ražotāja pārstāvja pilnvaru, klāt jāpievieno ražotāja pilnvarojuma apliecinājumu pārstāvim par tiesībām pārdot piedāvāto precī Latvijā un pārpilnvarojuma tiesībām.	Nozares specifika pieprasa preces izsekojamību no ražotāja līdz gala patērētājam. Ministru kabineta 2017. gada 28. novembra noteikumu Nr.689 "Medicīnisko ierīču reģistrācijas, atbilstības novērtēšanas, izplatīšanas, ekspluatācijas un tehniskās uzraudzības kārtība" 20. punkts nosaka "Ja ražotājam, kas savā vārdā laiž tirgū ierīci, nav reģistrētas komercdarbības vietas nevienā Eiropas Savienības vai Eiropas Ekonomikas zonas dalībvalstī, tas ieceļ pilnvaroto pārstāvi."
9.1.4.	Dokuments (apliecinājums), kurā norāda, vai pretendenta vai tā piesaistītā apakšuzņēmēja uzņēmums atbilst mazā vai vidējā uzņēmuma statusam (mazais uzņēmums ir uzņēmums, kurā nodarbinātas mazāk nekā 50 personas un kura gada apgrozījums un/vai gada bilance nepārsniedz 10 miljonus euro; vidējais uzņēmums ir uzņēmums, kas nav mazais uzņēmums, un kurā nodarbinātas mazāk nekā 250 personas un kura gada apgrozījums nepārsniedz 50 miljonus euro un/vai gada bilance kopā nepārsniedz 43 miljonu euro).	Šī prasība iekļauta ar mērķi nodrošināt Iepirkumu uzraudzības biroja Publikāciju vadības sistēmā esošo publikāciju anketu aizpildīšanu un nepieciešamo atzīmju veikšanu par pretendentiem.

Komisijas priekšsēdētājs

(personiskais paraksts)

D. Sliņko