

## ПРОТОКОЛ № 1

На 21.08.2018 год., в сградата на „Втора САГБАЛ Шейново“ ЕАД, в кабинета на отдел „Обществени поръчки“, на основание чл. 54, ал. 1 от ППЗОП, в изпълнение на заповед № 146/21.08.2018 г. на изпълнителния директор на „Втора САГБАЛ Шейново“ ЕАД, комисия в състав:

**Председател:** д-р Донка Узунова – началник на „Неонатологично отделение“

**Членове:**

1. Емилия Баалбаки – главна акушерка
2. Кирилка Цекова – секторна акушерка на „Родилна зала“
3. Данаил Кирилов – външен експерт, координатор по проекта
4. Ванеса Драгомирова – експерт обществени поръчки

в 11:00 ч. проведе открито заседание за отваряне на постъпилите оферти за участие в откритата процедурата за възлагане на обществена поръчка с предмет „Доставка, монтаж/инсталация, въвеждане в експлоатация, обучение за работа и гаранционно обслужване на медицинска апаратура по две обособени позиции“, открит с Решение № 117 от 02.08.2018 г. и обявена в ОВ на ЕС под № 2018/S149-340892 и в регистъра на АОП № 00243-2018-0006, във връзка с изпълнение на част от дейностите, предвидени по Оперативна програма „Развитие на човешките ресурси“ 2014-2020, BG05M9OP001 – 4.001 „Транснационални и дунавски партньорства за заетост и растеж“ за изпълнение на проект BG05M9OP001 – 4.001-0143 „Начален старт на живота – Ранна подкрепа на преждевременно и рисково новородени и техните семейства“, съгласно Административен договор за предоставяне на безвъзмездна финансова помощ с регистрационен № BG05M9OP001 – 4.001-0143 – C01 от 21.11.2017 г. сключен между Министерство на труда и социалната политика, в качеството на управляващ орган и „Втора САГБАЛ Шейново“ ЕАД, в качеството на Бенефициент.

В изпълнение на чл. 48, ал. 6 от ППЗОП, на председателя на комисията с протокол е предадена постъпилата в указания срок оферта с видимо нарушена цялост, с отбелязан входящ номер, дата и час на приемане.

В обявения краен срок за получаване на оферти за участие - 20.08.2018 г. до 16:00 ч. е постъпила една оферта с вх. № 86/20.08.2018 г., подадена в 10:18 часа от „Медилон“ ЕООД.

След запознаване със списъка на участника, подал оферта в процедурата всички членове на комисията подписаха декларации в съответствие с чл. 103, ал. 2 от ЗОП. На заседанието не присъстват представители на лицата по чл. 54, ал. 2 от ЗОП.

Комисията пристъпи към отваряне на запечатаната непрозрачна опаковка в съответствие с изискванията на чл. 54, ал. 3 от ППЗОП. При отварянето на офертата комисията провери за наличието на отделни запечатани пликове с надпис „Предлагани ценови параметри“. Трима от членовете на комисията подписаха всички документи, съдържащи се към техническото предложение, както и пликовете с предлаганите ценови параметри по двете обособени позиции.

След приключване на дейността по отваряне на опаковката с постъпилата оферта на основание чл. 54, ал. 7 от ППЗОП комисията продължи своята работа в закрито заседание, на което след като се запозна с представените документи по чл. 39, ал. 2 от ППЗОП за съответствие с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, поставени от възложителя на обществената поръчка и се произнесе по наличието и редовността им, както следва:

Представеният от „Медилон“ ЕООД електронен ЕЕДОП на оптичен носител е надлежно подписан с валиден електронен подпис на управителя и съдържа информация, че не модифициран след подписването му.

В представения ЕЕДОП не се установи липса, непълнота или несъответствие на информацията свързана с изискванията към личното състояние и критериите за подбор, съгласно изискванията на възложителя. Участникът е декларирал липса на всички основания за задължително отстраняване по чл.54, ал.1 от ЗОП, на специфичните национални основания за отстраняване и е представил изискващата се информация относно годност (правоспособност) за упражняване на професионална дейност и относно техническите и професионални способности, поставени от възложителя.

Комисията установи, че участникът „Медилон“ ЕООД е представил техническо предложение за изпълнение на поръчката и за двете обособени позиции и разгледа

техническите предложения, както и приложенияте към тях документи за установяване на съответствието им с изискванията на възложителя и за оценяване, в съответствие с утвърдената методика за определяне на комплексната оценка.

**за обособена позиция № 1 Неонатален пациентен монитор – 4 бр.**, представеното техническо предложение е изготвено в съответствие с образеца на документацията и към него е приложена таблица за съответствие между минималните технически изисквания на възложителя и техническите характеристики на предлаганите от участника монитори, приложени са оригинални брошури с подробно описание на техническите характеристики от производителя и в превод на български език. В сравнителна таблицата, изготвена от комисията, неразделна част от настоящия протокол са отразени минималните изискванията на възложителя и техническите характеристики на предлаганата от участника апаратура с подробно описание на техническите параметри на предложените монитори, които изцяло съответстват на минималните технически характеристики и параметри, посочени в техническата спецификация и в документацията за участие. За част от изискуемите минимални параметри са оферирани технически характеристики, превишаващи изискванията на възложителя.

Участникът е оферирал 5 допълнителни технически параметри, с описание на техническите възможности на мониторите и за работата на медицинския персонал. Комисията приема за относими към методиката за оценяване по показател **П2 - Предлагани допълнителни технически параметри**, следните характеристики, които не са включени в техническата спецификация като минимално изискуеми:

1. Допълнителни параметри към общите изисквания: оферираният неонатален пациентен монитор има възможност за визуализация на 8 (осем) броя вълнови графики едновременно.
2. Допълнителни параметри към специфичните изисквания: оферираният неонатален пациентен монитор разполага с нощен режим на работа
3. Допълнителни параметри към спецификациите на ЕКГ мониторинг:
  - 3.1. оферираният неонатален пациентен монитор разполага с 3 (три) различни метода за осредняване на сърдечния ритъм.;
  - 3.2. оферираният неонатален пациентен монитор разполага с време за реакция на аларма за тахикардия по-малко от 5.0 сек.
4. Допълнителни параметри за мониториране: оферираният неонатален пациентен монитор има възможност за мониториране на минутния обем на сърцето.

В техническото предложение е посочен срок за доставка монтаж/инсталация, въвеждане в експлоатация на апаратурата и обучение на персонала за работа с нея, в срок от **30 (тридесет) календарни дни** и гаранционен срок на доставената апаратура **12 (дванадесет) месеца**.

**за обособена позиция № 2 Фетален монитор**, представеното техническо предложение е изготвено в съответствие с образеца на документацията и към него е приложена таблица за съответствие между минималните технически изисквания на възложителя и техническите характеристики на предлагания от участника монитор, приложени са оригинални брошури с подробно описание на техническите характеристики от производителя и в превод на български език и ръководство за работа с предлаганото изделие. В сравнителна таблицата, изготвена от комисията, неразделна част от настоящия протокол са отразени минималните изискванията на възложителя и техническите характеристики на предлагания от участника монитор с подробно описание на техническите параметри, които изцяло съответстват на минималните технически характеристики и параметри, посочени в техническата спецификация и в документацията за участие. За част от изискуемите минимални параметри са оферирани технически характеристики, превишаващи изискванията на възложителя.

Участникът е оферирал 5 допълнителни технически параметри, с описание на техническите възможности на монитора и за работата на медицинския персонал. Комисията приема за относими към методиката за оценяване по показател **П2 - Предлагани допълнителни технически параметри**, следните характеристики, които не са включени в техническата спецификация като минимално изискуеми:

1. Допълнителни параметри към физическите характеристики:
  - 1.1. оферираният фетален монитор разполага с възможност за USB експортиране на данни;

1.2. оферираният фетален монитор разполага с възможност за комуникация с външни устройства чрез LAN, Wi-Fi, USB;

1.3. измерванията с оферирания фетален монитор не се повлияват от механични вибрации;

2. Допълнителни параметри към диагностични характеристики: оферираният фетален монитор разполага с цветово кодиране на приоритета на алармените съобщения.

3. Допълнителни параметри към характеристиките на ултразвуковата сонда: ултразвуковата доплерова сонда на оферирания фетален монитор, разполага с устойчивост към външните шумови смущения.

В техническото предложение е посочен срок за доставка монтаж/инсталация, въвеждане в експлоатация на апаратурата и обучение на персонала за работа с нея, в срок от **30 (тридесет) календарни дни** и гаранционен срок на доставената апаратура **24 (дванадесет и четири) месеца**.

С оглед обстоятелството, че е подадена една оферта, с доклад на председателя на комисията от 22.08.2018 г., възложителят е уведомен за наличие на правна възможност по чл.110, ал.2, т.1 от ЗОП процедурата да бъде прекратена. След като се съобрази с изразеното становище на възложителя да продължи работа по оценяване на допуснатата до участие оферта, комисията проведе заседание за оценяване на техническото предложение.

Комисията извърши оценяване на техническото предложение въз основа на офертните данни с оглед показателите за оценяване и тяхната относителна тежест, като ги приложи в съответствие с утвърдената от Възложителя методика, както следва:

Комисията оцени представеното от „Медилон“ ЕООД техническо предложение по показател **П2 - Гаранционен срок**, както следва:

**за обособена позиция № 1 Неонатален пациентен монитор** – предложен гаранционен срок на доставената апаратура 12 (дванадесет) месеца – максимална оценка от 100 точки с относителна тежест в рамките на комплексната оценка 10 %.

**за обособена позиция № 2 Фетален монитор** – предложен гаранционен срок на доставената апаратура 24 (двадесет и четири) месеца – максимална оценка от 100 точки с относителна тежест в рамките на комплексната оценка 10 %.

Комисията оцени представеното от „Медилон“ ЕООД техническо предложение по показател **П3 - Предлагани допълнителни технически параметри**, както следва:

**за обособена позиция № 1 Неонатален пациентен монитор** – максимална оценка от 100 точки с относителна тежест в рамките на комплексната оценка 40 %.

**за обособена позиция № 2 Фетален монитор** – максимална оценка от 100 точки с относителна тежест в рамките на комплексната оценка 40 %.

Комисията определи публичното заседание за отваряне и оповестяване на ценовото предложение да се проведе на 28.08.2018 г. от 11:00 часа в административната сграда на възложителя, в кабинета на отдел „Обществени поръчки“, за което на основание чл. 57, ал. 3 от ПЗЗОП да се осигури информация за датата, часа и мястото на отваряне и оповестяване на ценовото предложение и обявяване на резултатите от оценяването на офертата по показател П2 - Гаранционен срок и П3 - Предлагани допълнителни технически параметри, на интернет страницата на възложителя [www.sheynovo-ag.eu](http://www.sheynovo-ag.eu), в раздел „Профил на купувача“.

Настоящият протокол е изготвен и подписан от всички членове на комисията на 23.08.2018 г.

#### **КОМИСИЯ:**

<b>Председ:</b>	<b>(д-р Донка Узунова)</b>
<b>Членове</b>	
<b>1.</b>	<b>(Емилия Баалбаки)</b>
<b>2.</b>	<b>Заличено на осн. чл. 2 от ЗЗЛД (Кирилка Цекова)</b>
<b>3.</b>	<b>(Данаил Кирилов)</b>
<b>4.</b>	<b>(Ванеса Драгомирова)</b>

Сравнителната таблица  
Обособена позиция № 1 - Неонатален пациентен монитор

№	Минимални технически изисквания и характеристики на апаратурата (по техническата спецификация)	Описание на техническите параметри и характеристики на оферирания апаратура
<b>1</b>	<b>Общи изисквания:</b>	<b>Неонатален пациентен монитор Philips Efficia CM120</b>
1.1	Да притежава големи цветно кодирани цифри и вълни	12 инчов цветен сензорен екран с големи цифри и вълни
1.2	Да има възможност за лесни софтуерни надграждания	Възможност за лесни надграждания на софтуера, през USB порт
1.3	Да притежава опционен монтаж върху ролкова количка, стена или легло.	Притежава опционен монтаж върху ролкова количка / стенд, монтаж на стена или монтаж за релсата на леглото
1.4	Да може да се използва както за новородени, така и за интензивно наблюдение на деца и възрастни.	Помага с наблюдението, анализа, запис и алармите за множество физиологични параметри, до леглото, при възрастни, педиатрични и неонатални пациенти.
1.5	Да може да се използва както стационарно, така и за вътреболничен транспорт.	Може да се използва както стационарно, така и за вътреболничен транспорт.
<b>2</b>	<b>Специфични изисквания:</b>	
2.1	Да разполага с 12" touch screen дисплей	Разполага с 12,1" сензорен екран
2.2	Дисплеят да бъде цветен и LCD.	Разполага със цветен сензорен LCD дисплей
2.3	Да притежава два начина на управление - чрез дисплей или чрез многофункционален въртящ се бутон	Притежава два начина на управление – чрез сензорен дисплей и чрез многофункционален въртящ се бутон за навигация за достъп до екраните и менютата
2.4	Дисплеят да е високо резолюция: с 1280 активни пиксели на линия и 800 активни линии на кадър.	Притежава дисплей с резолюция: 1280 активни пиксела/ред, 800 активни реда/кадър
2.5	Теглото на монитора без батериите да бъде до 8 кг	Неонаталният пациентен монитор Efficia CM120 тежи без батерия по-малко от 5 кг
2.6	Да притежава стандарт за безопасност.	Притежава стандарти за безопасност EN/IEC 60601-1, EN/IEC 60601-1-2, EN/IEC 60601-1-8, EN/IEC 60601-2-27, EN/IEC 80601-2-30, IEC 60601-2-34, IEC 60601-2-49, EN/ISO 80601-2-55, EN/ISO 80601-2-61, EN/IEC 62366, EN/IEC 62304, EN/IEC 60601-1-6, EN/ISO 80601-2-56
2.7	Да бъде защитен от електрошок на дефибрилатор.	Притежава степен на защита: Тип CF, дефибрилаторна защита от електрошок на дефибрилатор, съгласно EN/IEC 60601-1.
2.8	При неинвазивна конфигурация на монитора и една батерия да работи минимум 4 часа, а при две батерии – минимум 6 часа.	При неинвазивна конфигурация (наблюдение на ЕКГ, SpO2 и NBP) може да работи 4 часа с една батерия и 6 часа с две батерии.
2.9	Да притежава тристепенна алармена система, която да илюстрира всички физиологични параметри, надхвърлящи автоматично или ръчно зададените лимити.	Притежава тристепенна алармена система (висока, средна, ниска), която предупреждава потребителя за надхвърляне или спадане на всички физиологични параметри, под автоматично определени или ръчно зададените лимити.
2.10	Да разполага с графични и табуларни трендове минимум 72 часа, с маркиране на събития за съотнасяне към трендовете. Трендовете да могат да се експортират.	Разполага с графични и табуларни трендове за до 240 часа, с маркиране на събития за лесно откриване на съответните трендове. Трендовете могат да се експортират чрез HL7 през LAN или WLAN.
2.11	Да мониторира ЕКГ, дишане, сатурация неинвазивно кръвно налягане и две температури	Стандартно мониторира ЕКГ, дишане, сатурация, неинвазивно кръвно налягане и две непрекъснати температури.
<b>3</b>	<b>Спецификации на ЕКГ мониторинг:</b>	
3.1	Обхват от 15 до 350 удара в минута с точност +/- 1% или +/- 1 удар в минута.	Разполага с обхват на ЕКГ мониториране от 15 до 350 удара в минута с точност $\pm 1\%$ или $\pm 1$ удар в минута.
3.2	Да разполага с 3, 5 или 10 отвеждания.	Разполага с 3, 5 или 10 отвеждания.
3.3	Развивка 12,5; 25 или 50 мм/сек.	Разполага с развивка на данните върху екрана 12,5; 25 и 50мм/сек.
3.4	Детекция на пейсмейкър с указване върху ЕКГ вълната.	Разполага с детекция на пейсмейкър с указване върху ЕКГ вълната.

3.5	Сензитивност по амплитуда: 4, 2, 1, 0,5, 0,25 см/мV.	Разполага със сензитивност по ЕКГ амплитуда: 4.0, 2.0, 1.0, 0.5, 0.25 см/мV.
3.6	Изобразяване на детектираното състояние на отвеждането.	Има възможност за изобразяване на детектираното състояние на отвеждането.
3.7	Да извършват ЕКГ ритъмен анализ.	Може да извършва ЕКГ ритъмен анализ.
<b>4</b>	<b>Спецификации на мониторинг на дишането:</b>	
4.1	Да бъде на импедансен принцип в обхват от 3 до 150 вдишвания в минута и резолюция от 1 вдишване в	Измерва дихателния импеданс в диапазон от 3 до 150 вдишвания в минута, с резолюция от 1 вдишване в минута
4.2	Точност от 1 вдишване в минута.	Мониторира дишането с точност от 1 вдишване в минута
4.3	Да разполагат с 4 избора на развивка.	Разполага с 4 избора на развивка на мониториране на дишането 6.25, 12.5, 25 и 50 мм/сек.
<b>5</b>	<b>Спецификации на SPO2 мониторинг:</b>	
5.1	Обхват от 0 до 100%. Резолюция 1%.	Разполага с обхват на измерване на кислородна сатурация от 0% до 100%; с резолюция 1%.
5.2	Пулсова честота от 30 до 300 удара в минута. Резолюция 1 удар в минута. Точност при обхват от 70 до 100% - 1 удар или 2%, ако е по-голямо.	Разполага с обхват на измерване на пулсова честота от 30 удара в минута до 300; с резолюция 1 удар в минута. Точността на импулсната честота, при обхват от 70% до 100%, е 1 вдишване в минута или 2%, ако е по-голямо.
<b>6</b>	<b>Спецификации на мониторинг на температурата:</b>	
6.1	Обхват от 25 до 45 градуса. Точност от 0,1 до 0,2% в зависимост от вида на датчика.	Разполага с обхват на измерване на температура от 25 до 45 градуса и точност от 0.1 до 0.2%, в зависимост от вида на датчика.
6.2	Мониторът да разполага с датчик за постоянно ползване за трансторакално и ректално измерване на температурата.	Разполага с датчик за постоянно ползване за езофагеално и ректално измерване на температура.
<b>7</b>	<b>Спецификации за неинвазивно кръвно налягане:</b>	
7.1	Обхват при систолично налягане от 30 до 130 мм живачен стълб.	Разполага с обхват на измерване на систолно кръвно налягане от 30 до 130 мм живачен стълб.
7.2	Обхват при диастолично налягане от 10 до 100 мм живачен стълб.	Разполага с обхват на измерване на диастолично кръвно налягане от 10 до 100 мм живачен стълб.
7.3	Обхват при средно артериално налягане налягане от 20	Разполага с обхват на измерване на средно артериално налягане от 20 до 120 мм живачен стълб.
7.4	Минимум десет различни автоматични интервали на измерване.	Разполага с десет различни интервали на измерване на неинвазивно кръвно налягане - от 1, 2, 3, 5, 10, 15, 30, 60, 90, 120 минути и STAT.
<b>8</b>	<b>Комуникации с външни устройства</b>	
8.1	Етернет порт за експорт на данни, или връзка с централна станция.	Притежава Етернет порт за експортиране на данни или осъществяване на връзка с централна станция.
8.2	Възможност за надграждане на софтуера и експорт на табуларни трендове.	Разполага с възможност за лесно надграждане на софтуера и експорт на табуларни трендове чрез HL7 през LAN или WLAN.
8.3	Възможност за безжична връзка с мрежова структура, на базата на LAN или WLAN.	Разполага с възможност за безжична връзка с мрежова структура, на базата на LAN или WLAN.
<b>9</b>	<b>Допълнителни технически параметри - относими към одобрената методика</b>	
9.1	Визуализация на минимум 5 (пет) броя вълнови графики едновременно.	Неонаталният пациентен монитор Efficia CM120 има възможност за визуализация на 8 (осем) броя вълнови графики едновременно.
9.2	Наличие на минимум 3 (три) различни метода за осредняване на сърдечния ритъм	Неонаталният пациентен монитор Efficia CM120 разполага с 3 (три) различни метода за осредняване на сърдечния ритъм.
9.3	Време за реакция на аларма за тахикардия по-малко от 10 секунди.	Неонаталният пациентен монитор Efficia CM120 разполага с време за реакция на аларма за тахикардия по-малко от 5.0 сек.
9.4	Мониториране на минутния обем на сърцето.	Неонаталният пациентен монитор Efficia CM120 има възможност за мониториране на минутния обем на сърцето.
9.5	Да разполага с нощен режим на работа.	Неонаталният пациентен монитор Efficia CM120 разполага с нощен режим на работа.

**Обособена позиция № 2 - Фетален монитор**

№	Минимални технически изисквания и характеристики на апаратурата (по техническата спецификация)	Описание на техническите параметри и характеристики на оферирания апаратура
<b>1</b>	<b>Общи изисквания:</b>	<b>Фетален монитор ECONET Smart 3</b>
1.1	Цветен TFT широкоформатен сензитивен екран с размер минимум 7 инча и резолюция 800 x 480 пиксела или по-добра	Цветен TFT широкоформатен сензитивен екран с размер 7 инча и резолюция 800 x 480 пиксела.
1.2	Компактен размер на монитора с максимална ширина 300 мм, дължина 310мм и височина 100мм	Размери: Ширина 296 мм, дължина 305,5 мм и височина 97,5 мм.
1.3	Теглото на монитора да не надвишава 6 кг.	Тегло приблизително 2,9 кг.
1.4	Вграден термопринтер със скорост на печат 1,2,3 cm/min	Разполага с вграден термопринтер, който печати със скорост 1, 2, 3, cm/min.
1.5	Захранване: AC 100 ~ 240V (50/60 Hz)	Захранва се с променлив ток AC 100 ~ 240V (50/60 Hz).
<b>2</b>	<b>Диагностични характеристики:</b>	
2.1	Автоматична детекция за движението на плода	Разполага с автоматична детекция за движението на плода.
2.2	Високочувствителен ултразвук с честота 1 MHz;	Разполага с високочувствителен ултразвук с честота 1 MHz
2.3	Интензитет: 10 mW/cm <sup>2</sup> ;	Разполага с ултразвук източник със средна пикова интензивност <10mW/cm <sup>2</sup> .
2.4	Обхват на сърдечна честота: 50 ~ 210 bpm	Разполага с диапазон на мониториране на сърдечната честота от 50 до 210 удара за минута.
2.5	Маточна активност - Обхват: 0~99 единици	Разполага с диапазон на мониториране на маточната активност от 0 до 99 единици.
2.6	Минимум 60 часа запис на данни	Разполага с възможност за 72 часа запис на данни.
2.7	Аудио-визуални аларми с променливи долна и горна граница за активиране	Разполага с аудио-визуални аларми с променливи долна и горна граница за активиране.
2.8	Вграден професионален CTG анализ	Разполага с вграден професионален CTG анализ, вкл. STV.
2.9	Софтуер на български език	Разполага със софтуер на български език.
<b>3</b>	<b>Окомплектовка:</b>	
3.1	1 брой ултразвукова сонда с минимум 7 кристални елемента	Включен 1 брой ултразвукова сонда с 7 кристални елемента.
3.2	1 брой ТОСО трансдусер за маточни контракции	Включен 1 брой ТОСО трансдусер за маточни контракции.
3.3	2 броя колани за трансдусери	Включени 2 броя колани за трансдусери.
3.4	1 брой пациентен бутон за събития	Включен 1 брой пациентен бутон за събития.
<b>4</b>	<b>Възможност за надграждане:</b>	
4.1	Софтуер за трансфер на данните и обработката им на компютър	Разполага със софтуер за трансфер на данните и обработката им на компютър.
4.2	Връзка с централна станция	Може да установи връзка с централната мониторна станция посредством универсални комуникационни интерфейси, вкл. и LAN.
<b>5</b>	<b>Допълнителни технически параметри - относими към одобрената методика</b>	
5.1	Цветно кодиране на приоритета на алармените съобщения.	Феталният монитор Smart 3 разполага с цветово кодиране на приоритета на алармените съобщения.
5.2	Измерванията на монитора да не се повлияват от вибрации.	Измерванията с феталния монитор Smart 3 не се повлияват от механични вибрации.
5.3	Ултразвуковата доплерова сонда да е устойчива на външни шумови смущения.	Ултразвуковата доплерова сонда на феталния монитор Smart 3, разполага с устойчивост към външните шумови смущения.
5.4	Възможност за комуникация с външни устройства чрез USB и/или Wi-Fi или друг.	Феталният монитор Smart 3 разполага с възможност за комуникация с външни устройства чрез LAN, Wi-Fi, USB.
5.4	Възможност за USB експортиране на данни.	Феталният монитор Smart 3 разполага с възможност за USB експортиране на данни.

**КОМИСИЯ:**

**Председател:**

Заличено на осн.  
чл. 2 от ЗЗЛД

(д-р Донка Узунова )

Чл

1. (Емилия Баалбаки)

2. Заличено на осн. (Кирилка Цекова )

чл. 2 от ЗЗЛД

3. (Данаил Кирилов )

4. (Ванеса Драгомирова)