



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ
11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

Број: 97

Датум: 25.01.2019.

Свим потенцијалним понуђачима у поступку јавне набавке добара – МЕДИЦИНСКИ ПОТРОШНИ МАТЕРИЈАЛ ОПШТЕ НАМЕНЕ бр. 547А/2018, по позиву за подношење понуда објављеном на Порталу јавних набавки и на интернет страници Клиничког центра Србије дана 31.12.2018. године.

У складу са чланом 63. став 3. ЗЈН, наручилац Клинички центар Србије, овим путем даје одговор на захтев за додатно објашњење у вези са припремањем понуде:

ПИТАЊА:

1. Под редним бројем 43 у табели под тачком 1. ПРЕДМЕТ УГОВОРА траже се рукавице од латекса. Да ли рукавице треба да буду са пудером или без пудера?
2. Под редним бројем 44 у табели под тачком 1. ПРЕДМЕТ УГОВОРА траже се рукавице ПВЦ. С обзиром да нису дефинисане карактеристике и намена рукавица, да ли могу да се понуде рукавице ПВЦ у складу са СРПС ЕН 388-Опрема за личну заштиту-рукавице које штите од механичких ризика, СРПС ЕН 420-Заштитне рукавице-Опшзи захтеви и методе испитивања и Правилником о ЛЗО 100/11 и које дужине 27цм, 35цм, или 45цм?
3. Овом приликом желимо да вам укажемо на уочене неправилности у конкурсnoj документацији, поводом јавне набавке добара коју сте објавили 547А/18- медицински потрошни материјал опште намене и то партија под редним бројем 33 - **дискови, кесе и препарати за неговање стома**. Наиме, указујемо да у конкурсnoj документацији **захтевате поред дискова и кеса за стома помагала**, која се могу издвојити у засебну партију и **препарате за неговање стома**: пасту за попуњавање већих неравнина – стрип, крему за негу коже, као и јачач за стома и постоперативне кесе, на који начин ограничавате конкуренцију за стома помагала (члан 10. ЗЈН)
Дискови и кесе за колостому и илеостому су компатибилни и морају да буду од истог произвођача, те самим тим нужно морају бити у истој партији, док остали препарати за негу, као и постоперативне кесе треба да буду издвојени у посебну партију, чиме би се повећала конкуренција, односно број понуђача за стома помагала.
На овај начин, груписањем свих ових производа у једну партију, ограничава се потенцијална понуда на само једног понуђача. Указујемо да је Законом о јавним набавкама предвиђена дужност наручиоца да обезбеди што је могуће већу конкуренцију.
С тога молимо да исправите конкурсну документацију у поменутој партији у којој потражујете више различитих медицинских средстава, која нису повезана као један производ, и који могу да се издвоје у две или више различитих партија, сходно намени коришћења.
4. Обзиром да се стома помагала састоје од диск подлоге са кесама за колостому и илеостому, а како их одређује и РФЗО, те је небитно где се налази систем за закопчавање. Имајући у виду да и кеса и диск представљају један компатибилан производ, у складу са чл. 63. ЗЈН молимо да конкретно објасните и наведете:
 - која је то функционална и техничка потреба због које захтевате да систем за закључавање буде на кеси, у односу на систем закључавања који се налази на диску, а везано за стома помагала?
5. За партију 60 - "Suprapubični drenažni set" – да ли супрапубични катетер треба да буде са Ј крајем или са балоном?
6. Партија 70 – Да ли наручилац прихвата да се понуде игле од 15G и 16G са интервалом дубине аспирације од 9,5mm до 68mm и 9,5mm до 102mm.
7. Партија 66/1 и 66/2
Молимо Вас да нам појасните шта наручилац сматра закрвиљеном иглом у комори и која је њена функција? Наручилац захтева да понуђачи уз системе за инвазивни мониторинг испоруче и одређен број интерфејс каблова. Како наручилац у документацији предметне ЈН у табелама понуде и спецификације понуђених добара нигде није оставио простор да се унесе цена каблова, нити подаци о кабловима молимо вас да нам појасните где да понуђачи искажу цену каблова који ће бити испоручени наручиоцу. У склопу документације наручилац свуда наводи набавку Sistema za invazivni monitoring, али захтева и испоруку каблова па нас интересује да ли су предмет набавке системи за инвазивни мониторинг или интерфејс каблови, или и системи и каблови, те вас молимо да у складу са предметом набавке и дефинишете назив партије и спецификацију. Такође вас молимо да наведете који су монитори у употреби и колико комада јер набрајање имена произвођача монитора без навођења модела монитора не омогућава понуђачима да прецизно саставе своју понуду.
Наручилац захтева да каблови поседују дозволу за стављање у промет издату од АЛИМС-а. Ако предмет набавке нису каблови већ системи за инвазивни мониторинг објасните нам како наручилац може дефинисати посебне услове за средства која нису предмет јавне набавке. Агенција за заштиту права понуђача је у више случајева давала мишљење да се специфични услови могу дефинисати само везано за средства која су

предмет јавне набавке. Агенција за лекове и медицинска средства је такође више пута одговарала на захтеве агенције за заштиту права понуђача да пропратни делови који се испоручују уз предмет јавне набавке не морају да буду регистровани у АЛИМС-у. Како је у произвођачкој пракси произвођач тај који дефинише употребу свог производа и добија одговарајуће сертификате за производ, у случају набавке за партију бб наручилац не може инсистирати на решењу АЛИМС-а ако поменути интерфејс каблови не спадају у медицинска средства.

Због свега наведеног молимо вас да измените документацију за партију бр.бб, да дефинишете шта је предмет набавке, да у складу са тиме ако треба унесете још једну колону у којој би наручиоци исказали цену интерфејс каблова, да дефинишете колико којих монитора се користи за инвазивно мерење притиска и да избришете или измените услов да интерфејс каблови имају решење АЛИМС-а.

ОДГОВОРИ:

1. Наручилац истиче да рукавице од латекса треба да буду пудерисане, тако да ће изменити конкурсну документацију у делу који се односи на партију бр.43.
2. Наручилац истиче да се ради о рукавицама које се користе за различите прегледе, а могу бити од поливинил хлорида (PVC) али и од полиетилена, тако да ће изменити конкурсну документацију у делу који се односи на партију бр.44. Наиме, наручилац је пре сачињавања конкурсне документације у предметном поступку јавне набавке, претражио електронску базу Регистра медицинских средстава, који се води код Агенције за лекове и медицинска средства, и утврдио да су у истом, уписане тј. регистроване тражене рукавице као медицинско средство I класе за једнократну употребу у складу са Законом о лековима и медицинским средствима. Узимајући у обзир претходно наведено, као и одредбе Закона о јавним набавкама, наручилац је дужан да конкурсном документацијом захтева достављање решења о упису понуђеног добра у Регистар медицинских средстава који се води код АЛИМС-а, а понуђач може понудити само оно добро које је регистровано код АЛИМС-а.
3. Дефинисана техничка спецификација представља објективну потребу Наручиоца и описана је према потребама у смислу намене и примене. Изменом ЗЈН је брисан члан 3. став 1. тачка 12), 13) и 14). То значи да више није од значаја да се приликом формулисања једне партије унутар исте налазе добра која имају исту намену и својства, већ је довољно да се једна партија-целина састоји од добара која имају исту или сличну намену. Наручилац остаје при дефинисаној техничкој спецификацији за партију 33, јер се ради о добрима исте намене.
4. У партији 33. је наведена објективна потреба наручиоца, јер је досадашње искуство у раду на Клиници за дигестивне болести –Прва хируршка клиника, показало да се код таквог система закључавања на стома кеси приликом апликације не захтева притисак на абдомен и не проузрокује додатни бол, што је код пацијената са абдоминалним операцијама са стомом од изузетног значаја.
5. Наручилац истиче да супрапубични катетер треба да буде са J крајем, а не са балоном, тако да ће изменити конкурсну документацију у делу који се односи на партију бр.60.
6. Након консултације са лекарима Клинике за хематологију који раде интервенције и њиховим искуствима са иглама за аспирацију, игле чије димензије не одступају више од 10% од тражених дубина аспирације (што зависи од типа конструкције граничника дубине), могу да буду прихватљиве. Наручилац ће изменити конкурсну документацију у делу који се односи на партију бр.70.
7. Наручилац истиче да се информације добијене хемодинамским мониторингом користе при пружању здравствене заштите критично оболелим пацијентима. Систем за контролу притиска испуњен је течностима и може доћи до искривљења облика таласа притиска и самим тим до непрецизног читавања параметара код инвазивног хемодинамског мониторинга. Прецизност у праћењу притиска не зависи само од трансдјусера (преносника), већ од свих компоненти у систему мониторинга притиска - катетера, линија под притиском, филтера, славина, као и инфузионог система. Закривљена канила инфузионог сета омогућава да се инфузиони раствор бочно слива дуж зида коморе и на тај начин елиминира стварање мехурића ваздуха, који се појављују приликом капања раствора код централно постављене праве каниле инфузионог сета. Захваљујући томе не долази до стварања мехурића ваздуха у систему, који узрокују неправилно читавање параметара код пацијената. Што се тиче питања које је у вези са кабловима, наручилац ће изменити конкурсну документацију и додати ставку бб/3 у којој ће и каблови бити дефинисани као предмет јавне набавке.