



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ

11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

ДАТУМ: 29.08.2013.

БРОЈ: 591

СВИМ ПОТЕНЦИЈАЛНИМ ПОНУЂАЧИМА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ АМБАЛАЖА ЗА ЗБРИЊАВАЊЕ МЕДИЦИНСКОГ ОТПАДА

Број јавне набавке 96К/2013

По јавном позиву објављеном на порталу Управе за јавне набавке и на сајту Клиничког центра Србије

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

ПИТАЊА:

1. „На страни 23 конкурсне документације 96К/2013 у прилогу број 7. – Врста, количина, техничке карактеристике, квалитет и опис робе, за партије 1, 2 и 3 (кесе за инфективни отпад) нису наведене дебљине фолије од које су израђене кесе за сваку од партија. С обзиром да је карактеристика дебљине фолије једна од главних карактеристика производа молимо да се ова информација достави понуђачима за све три партије?“
2. „Молимо да се објави процењена вредност јавне набавке по партијама.“
3. „На страни 23 конкурсне документације 96К/2013 у прилогу број 7. – Врста, количина, техничке карактеристике, квалитет и опис робе, као остали обавезни услови тражи се достављање копија извештаја о испитивању материјала од стране Акредитованих организација. Према ком стандарду треба бити урађена испитивања ових материјала и да ли осим хемијских карактеристика испитивања треба да садрже и налазе физичко – механичких карактеристика?“

ОДГОВОРИ:

1. Дебљина кеса која је израђена од полиетилена високе густине (ХДПЕ), односно партија 1 и 2, је 35 микрона, док је дебљина кесе која је израђена од полипропилена (ПП), односно партија 3, је 80 микрона.
2. У складу са чланом 61. став 2. ЗЈН, Наручилац није дужан да објави процењену вредност јавне набавке.
3. Понуђач мора доставити читку копију документације о испитивању издату од акредитоване установе у АТС-у за испитивање физичко-механичких и хемијских карактеристика производа, које садрже недвосмислене информације о врсти и намени производа и доказе да је производ прошао адекватне тестове у складу са нормама тј. да ли је производ адекватан за третман инфективног медицинског отпада и отпада од оштрица и стакла у специјализованим аутоклавима и/или копију важећег сертификата UN 3291 издатог од стране овлашћене међународне организације за сертификацију у којем се недвосмислено може утврдити да је производ задовољио физичко-механичке и хемијске норме прописане овим стандардом. Неће бити узети у обзир документи издати од установа којима је истекла или суспендована акредитација у последњих годину дана. Није обавезно али понуђачи могу доставити и копију важећег ISO 23907.

С поштовањем,

СЕКРЕТАР КОМИСИЈЕ

Душан Давидовић, дипл. правник