



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ
11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

Свим потенцијалним понуђачима у поступку јавне набавке добара – Контролни материјал за биохемијске, хематолошке, имунохемијске анализаторе и аутоматске коагулометре бр. 147А/2016, по позиву за подношење понуда објављеном на Порталу јавних набавки и на интернет страници Клиничког центра Србије дана 30.03.2016. 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:

ПИТАЊЕ:

1. У партији 2 „EQAS Clinical Chemistry Program за 12 месеци или одговарајуће“ као параметре у техничким карактеристикама сте навели LDL и UIBC. Обзиром да присуство наведених параметара у овој партији ограничава могућност да више понуђача учествује, молимо Вас да горенаведене параметре избаците из техничких карактеристика.
2. У партији 3 „EQAS Serum Protein Program за 12 месеци или одговарајуће“ као параметар у техничким карактеристикама сте навели укупне протеине. Обзиром да се исти параметар налази у партији 2 „EQAS Clinical Chemistry Program за 12 месеци или одговарајуће“, као и да његова присутност у техничким карактеристикама ограничава могућност да више понуђача учествује, молимо Вас да горенаведени параметар избаците из техничких карактеристика.
3. У партији 7 (7/1 и 7/2) „Lypochek Assayed Chemistry Control Level 1/2 или одговарајуће“ као параметар у техничким карактеристикама сте навели LDL, UIBC, карбамазепин, фенобарбитон, фенитоин, валпроична киселина и ванкомицин. Обзиром да присуство наведених параметара у овој партији ограничава могућност да више понуђача учествује, молимо Вас да горенаведени параметар избаците из техничких карактеристика.
4. У партији 13 (13/1 и 13/2) „Liquichek Urin Chemistry Control Level 1/2 или одговарајуће“ као параметар у техничким карактеристикама сте навели албумин. Обзиром да се у наведеној контроли већ као параметар налазе тотални протеини, интересује нас да ли је у питању техничка грешка тј. да ли је тај параметар заправо микроалбумин?
5. У партији 16 (16/1, 16/2 и 16/3) сте као параметар у техничким карактеристикама навели BNP. Обзиром да се у овој контроли већ налази NT-ProBNP као параметар, а да присуство наведеног параметра ограничава могућност да више понуђача учествује. Молимо Вас да горенаведене параметре избаците из техничких карактеристика.
6. Да ли је прихватљиво понудити лиофилизоване форме контрола тамо где се по техничким карактеристикама траже течне, као и обратно, понудити течне где се по техничким карактеристикама траже лиофилизати?
7. Да ли је прихватљиво понудити нивое са другачијим ознакама од оних који су наведени у техничким карактеристикама. Нпр. тамо где се траже нивои 2 и 3, понудити нивое 1 и 2. Напомињемо да се ово углавном односи на нормални и патолошки ниво контрола и да је разлика само у начину на који произвођачи обележавају своје производе.
8. Да ли је прихватљиво, за екстерне контроле, понудити један циклус од 6 месеци који има 12 узорака, или треба понудити два таква циклуса да би се покрило 12 месеци који су наведени у техничким карактеристикама?

ОДГОВОР:

1. Наручилац ће извршити измену конкурсне документације у делу који се односи на партију број 2.
2. Наручилац ће извршити измену конкурсне документације у делу који се односи на партију број 3.
3. Наручилац ће извршити измену конкурсне документације у делу који се односи на партију број 7.
4. Наручилац неће извршити измену конкурсне документације у делу који се односи на партију број 13. Укупни протеини и албумин у урину нису исто.
5. Наручилац неће извршити измену конкурсне документације у делу који се односи на партију број 16. У лабораторији се анализирају и BNP и NT-ProBNP. Наручиоцу су неопходни контролни узорци за оба параметра.
6. Уместо контрола у лиофилизованом облику могу се понудити контроле у течном облику. Обрнуто не.
7. Уколико смо тражили два нивоа контроле, онда је прихватљиво (уколико је једна нормална, а друга патолошка-ниска или висока у зависности шта је важније за дати параметар), уколико смо тражили три нивоа контроле, онда морамо имати сва три.
8. Није прихватљиво. Контрола мора да покрива временски период од 12 (дванаест) месеци.