



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ

11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

СВИМ ПОТЕНЦИЈАЛНИМ ПОНУЂАЧИМА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ

Електродизел агрегат са пратећим радовима и инсталацијама Број јавне набавке 132Т/2017

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

Питање 1.

У прилогу бр. 4 конкурсне документације за предметну јавну набавку на страни 23. Тачка 7. Ставка Технички капацитет- техничка опремљеност тражи се да понуђач располаже поред осталог и са ИСО 17025 сертификатом са обимом акредитације лабораторије према стандарду ИСО8528 како би потврдио резултате мерења. Овим путем желимо да Вам скренемо пажњу да се контрола квалитета у складу са ИСО 17025 никако не може односити на понуђача електродизел агрегата који су предмет јавне набавке ЈН132Т/2017.

ИСО 17025 се односи искључиво на лабораторије у којима се врше тестирања разне електромеханичке опреме и производа међу које спадају и предметни електродизел агрегати.

ИСО 17025 сертификована лабораторија, у којој се тестира произведени електродизел агрегат, подразумева да агрегат треба да прође одређене врсте тестова и то:

- Мерење звучних нивоа (у складу са Директивом 2000/14/ЕЦ и ИСО 8528-10)
- Електричне провере и мерења (ЕН 12601- ИСО 8528)
- Баланс температуре грејања и хлађења
- Контрола производње (у складу са Директивом 2000/14/ЕЦ)
- Специфичне контроле пројекта (контролер, утицај оптерећења –по стандарду ИСО 8528-5

Наведени тестови који се обављају у лабораторијама сертификованим ISO 17025 стандардом су идентични тестовима које дизел електрични агрегати треба да испуне како би добили CE сертификат.

Све наведено могуће је проверити код институција које врше акредитацију по наведеном ISO стандарду као и код АТС-а (Акредитационо тело Србије).

У тендерској документацији Прилог 4 тачка 7. ставком з) већ сте навели да је потребно доставити CE сертификат за DEA (који је могуће добити само ако DEA испуњава наведене стандарде и Директиве). Овим сте практично покрили своје захтеве за усклађеност са ISO 8528.

Сходно наведеном молимо Вас да измените тендерску документацију за предметну јавну набавку те у Прилогу 4, тачка 7. избаците ставку е).

На постављено питање дајемо следећи одговор:

Одговор 1.

Тврдња у "питању", да " Наведени тестови који се обављају у лабораторијама сертифицираним ISO17025 стандардом су идентични тестовима које дизел електрични агрегати треба да испуне како би добили CE сертификат", показује или потпуно непознавање чињеница или лошу намеру да се обмане Наручилац.

Наиме CE сертификат се "не добија " , већ произвођач на своју одговорност наноси знак, односно даје изјаву да је " производ сагласан са битним захтевима релевантних европских стандарда, који се односе на здравље, безбедност и заштиту животне средине,..."

(CE Marking on a product is a manufacturer's declaration that the product complies with the essential requirements of the relevant European health, safety and environmental protection legislation, in practice by many of the so-called Product Directives* - може се наћи на интернету) Како смо се уверили , већина домаћих, кинеских, европских и других произвођача дају CE сертификат, да ли то значи и одговарајући квалитет? Овде је у питању " часна реч ".

Према напред изнетом, једино што је релевантно, да би сте заиста били сигурни у квалитет, је лабораторија сертифицивана по стандарду ISO 17025 и то не било која, већ она која је сертифицивана по групи стандарда ISO 8528 (обим акредитације ISO 8528).

Ово и јесте била намера приликом расписивања тендерске документације за набавку Дизел-електричног агрегата за здравствену установу које финансира Министарство здравља.

Сходно наведеним објашњењима, остајемо при објављеној тендерској документацији без било каквих измена.

30.03.2017. године

Комисија