



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ
11000 Београд, Пастерова бр.2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

Број: 2086.

Датум: 22.12.2017. године

СВИМ ПОТЕНЦИЈАЛНИМ ПОНУЂАЧИМА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ МЕДИЦИНСКА ОПРЕМА

Број јавне набавке: 520K/2017

По позиву за подношење понуда објављеном на Порталу јавних набавки и на интернет страници Клиничког центра Србије

Свим потенцијалним понуђачима у отвореном поступку јавне набавке добара – МЕДИЦИНСКА ОПРЕМА, број 520K/2017, по позиву за подношење понуда објављеном на Порталу јавних набавки и на интернет страници Клиничког центра Србије дана 18.12.2017. године.

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

Партија бр.4: Set za terapiju kiseonikom

Питање бр.1: „U ovoj partiji su precizno navedene karakteristike dva proizvođača. Da li na ovom tenderu mogu da učestvuju i drugi proizvođači sa odgovarajućim tehničkim karakteristikama i kvalitetom?“

Одговор: Naručilac se definisanjem minimalnih tehničkih karakteristika vodio isključivo potrebom da i u ovom postupku, kao i u svim drugim, dobije kvalitetne uređaje koji će garantovati bezbedan i dugotrajan rad. U skladu sa tim su i zahtevane tehničke karakteristike uređaja. Na tenderu mogu da učestvuju svi ponuđači koji ponude uređaje sa zahtevanim ili boljim tehničkim karakteristikama. U suprotnom ponude neće biti uzete u dalje razmatranje.

Питање бр.2: „Redni broj 4.3, Pitanje je: Čime se dokazuje da je i ko testirao protokomere do 80 bara osim što je proizvođač to napisao u svom katalogu?“

Одговор: Instalacija razvoda medicinskog kiseonika u našoj ustanovi je veoma stara, pojedini elementi instalacije su stariji od 30 godina, vođeni ovom činjenicom, postavili smo uslov da kiseonička terapija izdrži pritiske do 80 bara, jer smatramo da ćemo time obezbediti manju štetu na bolničkoj opremi u situaciji havarije. U pojedinim delovima bolnice ove setove postavljamo direktno na boce koje na sebi imaju reducir sa brзом spojkom. Ti reducirati su такође veoma stari i otkazi membrana su veoma učestali, što dovodi do povećanja pritiska. Istraživanjem registrovanih sredstava u ALIMS-u smo uvideli da postoje registrovani uređaji koji poseduju ovu karakteristiku. Takođe definisanjem uslova izdržljivosti od 80 bara smatramo da podižemo kvalitet samog uređaja.

Питање бр.3: „Redni broj 4.3, Pitanje je: Na koje delove protokomera se odnosi to testiranje s obzirom da je radni pritisak od 4,5 – 5 bara?“

Одговор: Uslov postavljen u stavci 4.3 se odnosi na kompletan uređaj, i to iz razloga navedenih u odgovoru na pitanje br. 2.

Питање бр.4: „Redni broj 4.4, Pitanje je: Da li može kućište protokomera biti izrađeno od mesinga i zaštićeno sa odgovarajućom zaštitom s obzirom da ostali proizvođači kućište protokomera izrađuju od mesinga a samo jedan proizvođač od aluminijuma? Smatramo da je ovo eliminišući faktor za ostale proizvođače.“

Одговор: Naručilac je jasno definisao zahteve koje uređaj treba da ispuni. Naime, pokazalo se da su uređaji izrađeni od aluminijuma znatno izdržljiviji i dugotrajniji od uređaja izrađenih od mesinga. Mesing je kao materijal znatno mekši od aluminijuma koji se koristi za izradu medicinske opreme, i samim tim je znatno podložniji habanju i oštećenjima, što konačno vodi u ponovnu nabavku iste opreme. S obzirom da se na tržištu mogu nabaviti protokomeri izrađeni od aluminijuma, i sami ste to konstatovali u pitanju br.1, naručilac je uslove postavio tako da nabavi najkvalitetniju opremu kojom će biti tretirani pacijenti. Zadovoljavanjem tehničkih karakteristika u smislu brzine protoka kiseonika se ispunjava samo deo uslova, dok naručilac kao javna ustanova mora da vodi računa o kvalitetu i dugotrajnosti opreme koju nabavlja, pa u skladu sa tim zahteva najveći mogući kvalitet.

Питање бр.5: „Redni broj 4.4, Pitanje je: Da li indikator može kao i njegovo kućište (merna cev protoka kiseonika) biti izrađeno od polisulfona koji je otporniji od stakla?“

Одговор: **Naručilac ne prihvata predlog zainteresovanog ponuđača, i ostaje pri svom zahtevu da kućište indikatora mora biti izrađen od stakla. Delovi opreme koji su izrađeni od polisulfona su podložni matiranju što dovodi do znatno smanjene vidljivosti i mogućnosti očitavanja vrednosti protoka, što direktno utiče na osnovnu funkciju protokomera. Za naručioca je vrlo bitno da protokomeri budu i precizni i trajni i u skladu sa tim je postavljen zahtev. Protokomeri nisu izloženi udarcima tako da je staklo sasvim dovoljno otporno u smislu namene uređaja.**

Питање бр.6: „Redni broj 4.5: U ovom slučaju se traži nestandardan proizvod zbog toga što su utičnice za medicinske gasove montiranje na zidnom kanalu koji ima noseću šinu van standarda i takvo prepravljjanje može dovesti do oštećenja utičnice (PME). Pitanje je: Koje dužine treba da bude konektor na protokomeru da bi se protokomer mogao uključiti u utičnicu i da li je proizvođač utičnica saglasan sa tim?“

Одговор: **Uopšte se ne radi o nestandardnom proizvodu. Naručilac poseduje veliki broj ovakvih konfiguracija utičnica i medicinskih šina, koje su izrađene po standardu, i u skladu sa svojim potrebama je postavio uslove koje protokomeri moraju da ispune. Naručilac od ponuđača ne zahteva nikakvo prepravljjanje opreme koju nabavlja, već zahteva isključivo originalnu opremu, koja je atestirana, registrovana kod nadležnog organa i pri tome kompatibilna sa postojećim sistemom medicinskih šina koji postoji kod naručioca. Minimalna dužina konektora koja je potrebna da bi se protokomer priključio u zidnu utičnicu mora da bude 6 cm.**

Питање бр.7: „Redni broj 4.6, Pitanje je: Da li se u ovom slučaju misli na težinu bez ovlaživača?“

Одговор: **Zahtevana težina protokomera se odnosi na sam protokomer, bez ovlaživača.**

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ
