



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

Број: 1078.

Датум: 14.08.2017. године

СВИМ ПОТЕНЦИЈАЛНИМ ПОНУЂАЧИМА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ МЕДИЦИНСКА ОПРЕМА

Број јавне набавке: 311К/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 311К/2017, по позиву за подношење понуда објављеном на Порталу јавних набавки и на интернет страници Клиничког центра Србије дана 21.07.2017. 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.1

Питање бр.1: У делу документације која се односи на техничке карактеристике на страни 35/163 под тачком 1.1.26 тражи се:

„Mogućnost nadogradnje uređajaja koji se montira na bočnu šinu i pomoću koga je moguće samohodno upravljanje stolom u svim pravcima“

Карактеристика коју захтевате конкурсном документацијом је карактеристика само једног понуђача који може да је испуни. Пored тога је наведена као могућност набавке тако да се неће ни набављати у иницијалној набавци. Молимо вас да ову карактеристiku изоставите из документације пошто нема било какву клиничку предност у раду са пацијентима и представља само и искључиво ограничавајући фактор на самој набавци.

Уколико се одлучите да карактеристiku оставите будите свесни да на овај начин нећете бити у могућности да испуните начело конкурентности чиме се крши Закон о јавним набавкама.

Уколико грешимо молимо вас да нам наведе бар два произвођача (и типове операционих столова) који имају регистроване операционе stolove на територији Републике Србије који могу да испуне тражену карактеристiku заједно са осталим траженим карактеристикама које сте навели као минималне.

Одговор: Не прихвата се предлог. Увидом у каталоге више свetsких произвођача операционих столова, утврђено је да неколико произвођача испуњава захтев као што су: Steris, Maquet, Mindray...

Партија бр.2

Питање бр.1: У делу документације која се односи на техничке карактеристике на страни 42/163 под тачком 2.1.3 тражи се:

„Satelit lampa jačine minimum 120.000 Lux“

Наше питање и сугестија се односи на јаčinу светла satelita. Сматрамо да би samом наручиоцу било корисније да повећа минималну тражену јаčinу светла satelita и да она буде најмање 140.000 Lux-a.

Са овим померањем које не би довело до било каквог смањенја конкуренције (сви произвођачи испуњавају тражену карактеристiku) наручилац би добио квалитетнији систем светала са којим би mogao једноставније и ефикасније да ради.

Јачина светла се мери на 1m од оперативног polja тако да са било каквим измештањем lampи из те позисије која је 1m удаљена од оперативног polja, а то је редовна и standardна ситуација у операционој sali, dolazi и до смањенја интензитета светла чиме се губи на квалитету istог. Уколико би повећали минималну јаčinу светла на minimum 140.000 Lux-а овај губитак би било мањи а samим тим би и квалитет same procedure био повећан.

Одговор: Не прихвата се предлог. Увидом у каталоге више свetsких произвођача операционих lampи, утврђено је да неколико произвођача испуњава захтев као што су: Simeon, Maquet, Mindray, Dreger, Dr. Mach...

Питање бр.2: У делу документације која се односи на техничке карактеристике на страни 42/163 под тачком 2.1.9 тражи се:

„Temperatura boje u rasponu od 3900 do 5100 Kelvina“

Напоменули би овом приликом да је овако дефинисана карактеристика својствена само једном произвођачу који има регистроване операционе lampe не територији Републике Србије и да овако дефинисана ускраћује конкуренцију на предметној набавци чиме се не поштује Закон о јавним набавкама. Температура boje се код свих произвођача креће од 3500 до 5000 Kelvina са тим да је 5000 Kelvina већ изузетно јарко светло које се практично не користи.

Molimo vas da napravite izmenu i da kao gornju granicu raspona toplote boja postavite 5000 Kelvina kako bi obezbedili načelo konkurencije u predmetnoj nabavci. Sigurni smo da sa ovako malom izmenom ne bi došlo do smanjenja kvaliteta tražene operacione lampe a obezbedila bi se konkurencija a samim tim i bolja cena za krajnjeg korisnika.

Одговор: Ne prihvata se predlog. Uvidom u kataloge više svetskih proizvođača operacionih lampi, utvrđeno je da nekoliko proizvođača ispunjava zahtev kao što su: Simeon, Maquet, Mindray, Dreger, Dr. Mach...

Питање бр.4: U delu dokumentacije koja se odnosi na tehničke karakteristike na strani 42/163 pod tačkom 2.1.11 traži se:

„Zračenje glavnog svetla manje od 500 (mW/m2)“

U ovoj tehničkoj karakteristici nije naveden podatak kako i na koji način se došlo do tražene karakteristike tj. pri kom intenzitetu svetla, udaljenosti od polja i temperaturi polja operaciona lampa mora da ispunjava traženu karakteristiku. Različiti proizvođači na različite načine i pod različitim unapred definisanim parametrima dolaze do informacija o zračenju glavnog svetla što može napraviti problem oko potvrđivanja same tehničke karakteristike jer namaju svi proizvođači za sve moguće kombinacije gore pomenutih parametara sve podatke.

Naš predlog je da se ove tačke izostave iz minimalni traženih karakteristika kako bi svi zainteresovani ponuđači, koji ispunjavaju ostale minimalne tražene karakteristike, mogli da ponude svoja operaciona svetla i time povećaju konkurentnost same nabavke.

Одговор: Ne prihvata se predlog. Prema IEC standardima za operacione lampe ukupno zračenje obe kupole na operacionoj lampi ne sme preći 1000 W/m2 jer dolazi do prevelikog zagrevanja polja ispod kupole, tako da svi referentni proizvođači operacionih lampi moraju ispuniti pomenute standarde. Većina svetskih proizvođača poseduje navedenu stavku.

Партија бр.5

Питање бр.1:

Naručilac je prilikom definisanja liste minimalnih tehničkih karakteristika Infuzionu pumpu u okviru zahteva br. 5.5.1- karakteristike napajanja, i to: tip baterije, vreme punjenja baterije i mogućnost zamene bez upotrebe alata.

Ova karakteristika je izrazito loša pre svega po pitanje bezbednosti pacijenata i osoblja jer je na taj način omogućeno bilo kom licu koje se nalazi u blizini uređaja da bez ikakvog pribora otvara uređaj i vrši moguće prepravke, zamene i ostalo.

Jedini mogući način za definisanje ovog zahteva je "brža" zamena baterije, što je za obučenu osobu koja jedina i treba da vrši zamenu baterija ušteda od manje od 1 minut, što svakako nije dovoljno da bi se s druge strane u opasnost dovelo osoblje i pacijenti pogotovo što menjanje baterije ne predstavlja svakodnevnu aktivnost već se vrši na periodu od 2-3 godine.

Renomirani svetski proizvođač infuzionih pumpi, čiji smo distributer, ima tehničko rešenje sa zasebnim poklopcem baterije koji pruža laku i brzu zamenu iste ali uz korišćenje osnovnog alata.

Ovim putem molimo Naručioca da izmeni pomenuti zahtev tako da isti glasi:

"Mogućnost zamene baterije lako bez otvaranja uređaja".

Одговор: Naručilac je već odgovorio na ovo pitanje. Bar šest ponuđača na našem tržištu ispunjava zahtevane minimalne tehničke karakteristike. Naručilac ostaje pri zahtevanim tehničkim karakteristikama.

Питање бр.2:

Naručilac je prilikom definisanja liste minimalnih tehničkih karakteristika Infuzionu pumpu u okviru zahteva br. 5.5.1- karakteristike napajanja, i to: tip baterije, vreme punjenja baterije i mogućnost zamene bez upotrebe alata.

Ovakvo definisanje karakteristika vezanih za kapacitet i vreme punjenja baterije uređaja jasno predstavljaju limitirajući faktor za pripremanje adekvatne ponude za ponuđače te ovim putem molimo Naručioca da izmeni navedeni zahtev shodno članovima 71 i 72 ZJN-a. što se jasno vidi iz odgovora naručioca od 07.08.2017. na pitanje br.3 gde se jasno izjašnjava "Infuzione pumpe koje su predmet ove javne nabavke nabavljaju se za jedinicu intenzivne nege i neće se koristiti za transport pacijenata.", čime se jasno vidi da Naručilac nije definisao konkursnu dokumentaciju shodno svojim objektivnim potrebama.

Ovim putem još jednom molimo Naručioca da razmotri izmenu pomenutog zahteva tako da isti glasi "Kapacitet baterije najmanje 5h pri protoku od 25ml/h".

Одговор: Naručilac je već odgovorio na ovo pitanje. Bar šest ponuđača na našem tržištu ispunjava zahtevane minimalne tehničke karakteristike. Naručilac ostaje pri zahtevanim tehničkim karakteristikama.

Партија бр.15

Питање бр.1:

U vašoj JN 311K/2017, u partiji broj 15: Nabavka „Kiseoničnog seta“ naveli ste da su predmet nabavke „kiseonični setovi“ tzv „protokomeri“ koji treba da poseduju karakteristiku da se (pod-tačka 15.5) „da se direktno konektuju u potrošačko mesto za kiseonik i imaju integrisani produžetak....“.

Takođe u tehničkom opisu/zahtevu pod-tačka 15.3 ste naveli da „protokomeri moraju biti kvalitetni i testirani da izdrže pritiske do 80 bar, čime se obezbeđuje bezbednost medicinskog osoblja i pacijenata“

Pitanje - S obzirom da je predmet javne nabavke „kiseonični set“ tzv „protokomer“ koji treba da se priključuje direktno u

potrošačko mesto gde je testirani pritisak kiseonika u svim bolnicama u Srbiji 5 bar, nelogičan i kontradiktoran je vaš zahtev da ponuđeni „protokomeri moraju da izdrže pritiske 80 bar radi bezbednosti osoblja i pacijenata“. Ako su protokomeri priključeni direktno u priključno mesto gde je max pritisak 5 bara nije jasno zašto se insistira na ovakvom nelogičnom zahtevu? Priključna mesta svih najvećih proizvođača (Drager, Greggersen, Heyer, Medicop i sl.) mogu izdržati max pritiske do 15-20 bar i u slučaju naglog porasta pritiska u dovodnim instalacijama usled recimo neke havarije (otkaza redukcionih ventila u podstanici kiseonika iz koje se priključna mesta istim i snabdevaju) u tom slučaju bi nagli porast kiseonika sva priključna mesta u tom objektu (klinici, insititut i sl.) potpuno devastirao i to bi bila nesaglediva šteta. U slučaju havarije i otkaza svih redukcionih ventila maksimalni pritiska koji bi bio isporučen ka potrošačima hipotetički bi bio jednak pritisku iz boca (200 bar) tako da traženih 80 bara ponovo nema bilo kakvo utemeljenje.

S druge strane nije poznato da ijedan proizvođač može da ispuni ovakve zadate uslove a veliki broj raznih modela i proizvođača je registrovano u Agenciji za lekove i medicinska sredstva a koja ne mogu odgovoriti na ovaj zahtev pa vam predajemo da ovaj zahtev uklonite i time stvotite uslove da vam veliki broj renomiranih i kvalitetnih proizvoda bude ponuđeno a sve u cilju stvaranja što konkurentnijih uslova za učešće a u skladu sa Zakonom o javnim nabavkama RS.

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. 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 brzom spojkom. Ti reducir su takođe 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.**

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ
