



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ

11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

ДАТУМ:

БРОЈ:

СВИМ ПОТЕНЦИЈАЛНИМ ПОНУЂАЧИМА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ ПОТРОШНИ МАТЕРИЈАЛ ЗА ПОТРЕБЕ КЛИНИКЕ ЗА ХЕМАТОЛОГИЈУ

Број јавне набавке 449K/2014

По јавном позиву објављеном на Порталу јавних набавки и на интернет страници 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. „Као потенцијални понуђач у поступку јавне набавке а ради правилног сачивања наше понуде молимо Вас да извршите измену тендерске документације у складу са Законом о јавним набавкама члан 72 став 4 (навођењем речи „или одговарајуће“) а која се односи на партије број 30-41 (назив дела партија) Potrošni materijal za PCR произвођача Applied Biosciencies, за Real Time PCR aparat ABI Prism 7500 тако што ћете изменути конкурсну документацију додавањем речи “или одговарајуће” поред назива произвођача Applied BioSystems.“
2. „Такође, по истом принципу молимо Вас да промените конкурсну документацију за Potrošni materijal za PCR, Real Time PCR i FISH analize у партији 46 назив добра FlexiGene Kit, Qiagen, за izolaciju DNA (5-250) и поред назива произвођача “Qiagen” додате реч или одговарајуће.“

ОДГОВОРИ:

1. Потрошни материјал за рад на real time aparatu ABI Prism 7500, не може бити квалификован са "...или одговарајући" јер је у питању међународно сертификована лабораторијска процедура која се сертификује на сваких 6 месеци или годину дана у односу на претходне контролне резултате. Метода је због потребе међународне сертификације потпуно прилагођења препорукама EUTOS међународног панела укључујући и то да је метода развијена са строго унапред дефинисаним реагенсима. Имајући у виду ограничена средства за вишеструка појединачна тестирања реагенаса, још пре три године преузета је комплетна методологија централне EUTOS лабораторије у Манхајму чиме је значајно скраћена процедура валидације и омогућено брже увођење и сертификација ове методе лабораторијске процене лечења болесника са хроничном мијелоидном леукемијом за која се иначе издвајају велика средства за набавку лекова преко РФЗО а чија примена директно зависи од налаза наведених анализа. Према писму који нам је недавно у вези сличног проблема доставио координатор међународног EUTOS панела поступак сертификације односи се на целокупну процедуру и кроз то, индиректно на све појединачне реагенсе употребљене за дијагностику односно праћење терапије ове леукемије. Стога је реч о лабораторијском материјалу који се не може изменити без понављања комплетне процедуре сертификације која је до сада трајала скоро 3 године и на основу које смо добили међународни сертификат као једина лабораторија са тим нивоом сертификације у Србији. Уколико би се прихватила замена ових осетљивих реагенаса који се користе за примену у "real time PCR analizi za bcr-abl" одмах би смо изгубили тешко стечени сертификат и тиме би се поново вратили на претходни поступак иницијалне сертификације а не на поступак његовог продужења. Тиме би Србија испала из тешком муком стеченог места у мрежи националних лабораторија у оквиру EUTOS мреже (ту смо сада и даље на II нивоу MR3 а не на I нивоу сертификације, MR4).
2. Наручилац ће изменити конкурсну документацију.

С поштовањем,

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ