



Број: 201/6-5
Датум: 27.02.2018. год.

На основу члана 63. став (2) Закона о јавним набавкама (“Службени Гласник Републике Србије“ 124/12, 14/15 и 68/15), Комисија за јавну набавку добара – санитарски и други потрошни материјал по партијама за период до годину дана, ЈН ОП 7Д/18, даје

ДОДАТНЕ ИНФОРМАЦИЈЕ ИЛИ ПОЈАШЊЕЊЕ КОНКУРСНЕ ДОКУМЕНТАЦИЈЕ

Заинтересована лица су тражила додатна појашњења у вези са предметном јавном набавком у виду следећих питања:

Питање 1.

Да ли је прихватљиво да се уместо овлашћења произвођача за учествовање у предметној јавној набавци достави копија уговора закљученог са произвођачем о дистрибуцији производа на територији Републике Србије, ако је понуђач носиоц регистрације?

Одговор наручиоца:

Прихватљиво је да понуђач који је носиоц регистрације достави копију уговора закљученог са произвођачем о дистрибуцији производа на територији Републике Србије, уместо овлашћења произвођача.

Питање 2.

Да ли понуђачи који су носиоци регистрације могу да дају изјаву да ће добро које нуде бити на располагању за време трајања оквирног споразума?

Одговор наручиоца:

Понуђачи који су носиоци регистрације могу да доставе изјаву да ће добро које нуде бити на располагању за време трајања оквирног споразума.

Питање 3.

У оквиру партије 12 набавља се 9 производа различите намене. Обзиром да је критеријум за оцењивање понуда – најнижа понуђена цена, потребно је да се ставка 9: „Редон боца 400ml (500ml) са могућношћу подешавања вакума и са конекцијом тубе на конектор дрена ch 6-18, и почетним вакумом од 112mbar“ издвоји у посебну партију?

Одговор наручиоца:

Како наручилац у својој конкурсној документацији није поставио услов да у поступку јавне набавке могу учествовати искључиво носиоци дозволе, већ и сви понуђачи са овлашћењем носиоца дозволе, самим тим је омогућен неограничен број понуђача. Како је циљ сваке јавне набавке да Наручилац изабере понуду која ће на најбољи начин задовољити његове потребе по свим својствима као и квалитетом, тако и техничке спецификације одређује према својим потребама. Из тих разлога наручилац остаје при првобитно дефинисаној спецификацији из конкурсне документације.

Питање 4.

Медицинско средство које се набавља у оквиру партије 16 описано је као „Систем за мерење протока капи са прецизношћу мерења протока у опсегу 3-300ml/h са тубинг линијом дужине минимум 180cm“
Да ли може да се понуди суштински једнак производ односно систем за мерење протока капи са опсегом 5-250ml/h?

Одговор наручиоца:

Наручилац остаје при захтевима из спецификације за партију 16,с обзиром да је проток опсега 5-250ml/h у склопу задатог опсега мерења протока 3-300ml/h из спецификације, што значи да може да се понуди систем за мерење протока капи са опсегом 5-250ml/h.

Питање 5.

У оквиру партије 77 набавља се Јанкауер сет који је описан на следећи начин „обавезно је да канила на врху нема никаква ојачања, додатке, потребно је да врх буде раван без сужења или проширења лумена, да канила и црево буду из једног дела, и да је промер СН 22-32“. Потребно је омогућити да се понуди суштински једнак производ односно јанкауер сет код кога су канила и црево одвојени.

Одговор наручиоца:

Прихвата се сугестија. Наручилац ће изменити спецификацију за партију 77.

Питање 6.

Да ли је за партију 23 (алкохол 70%) потребно доставити доказ да је израђен од сировине фармацеутског квалитета (алкохол 96% Ph Eur)? Да ли је потребно доставити извештај Министарства здравља о усклађености производње активних фармацеутских супстанци са Смерницама добре произвођачке праксе део 2 за произвођача алкохола?

Одговор наручиоца:

Алкохол 70% из партије 23 треба да буде израђен од сировине фармацеутског квалитета (алкохол 96% Ph Eur), што се доказује извештајем Министарства здравља о усклађености производње активних фармацеутских супстанци са Смерницама добре произвођачке праксе део 2 за произвођача алкохола. У складу са одговором Наручилац ће изменити конкурсну документацију.

Питање 7.

Да ли је за партију 24 (хидроген 3%) потребно доставити доказ да је израђен од сировине фармацеутског квалитета (водоник пероксид 30% Ph Eur)?

Одговор наручиоца:

Хидроген 3% из партије 24 треба да буде израђен од сировине фармацеутског квалитета (водоник пероксид 30% Ph Eur), што се доказује извештајем Министарства здравља о усклађености производње активних фармацеутских супстанци са Смерницама добре произвођачке праксе део 2 за произвођача хидрогена. У складу са одговором Наручилац ће изменити конкурсну документацију.

Питање 8.

Чланом 18. став 2. Модела оквирног споразума Наручилац је предвидео да „Уколико се утврди да је извесно да ће, услед непродужења решења АЛИМС-а о упису медицинског средства у Регистар медицинских средстава, престати могућност прометовања уговорених добара пре истека рока трајања овог оквирног споразума, Наручилац има право да раскине овај оквирни споразум“. Потребно је да Наручилац изврши допуну наведеног члана оквирног споразума тако што би прецизирао да ће у наведеном случају бити раскинут оквирни споразум за ставку за коју престаје могућност прометовања услед непродужења решења АЛИМС-а, док за остала добра Оквирни споразум остаје на снази.

Одговор наручиоца:

Прихвата се сугестија. Наручилац ће извршити измену Члана 18. Модела оквирног споразума, тако што ће додати нове ставове.

Питање 9.

Чланом 12. Модела оквирног споразума и чланом 6. Модела уговора Наручилац је предвидео да, уколико било која испорука не задовољи стандардни квалитет, Додављач је у обавези да испоручена добра замени добрима одговарајућег квалитета у року од 2 дана. Овако постављени рок за поступање по рекламацији у вези са квантитетом или квалитетом испоручених производа је превише кратко

постављен, те представља неоправдано строг захтев на страни Понуђача (Продавца), за који се може пронаћи оправдано образложење. Потребно је да се измени рок за поступање у случају рекламације на квалитет или квантитет испоручених добара, те да кроз имене конкурсне документације као исти поставите рок од 7 дана.

Одговор наручиоца:

Наручилац делимично прихвата сугестију, тако што ће рок за замену добрима одговарајућег квалитета продужити са 2 на 3 дана. Напомињемо да, у складу са потребама Наручиоца, рок за замену од 3 дана представља примерен рок за замену добрима одговарајућег квалитета.

Питање 10.

За ставке 1 и 2 из партије 28 потребно је доставити: ISO 9001, ISO 13485 и CE. Овде се ради о нестерилном производу који је регистрован у Агенцији за лекове и медицинска средства у класи и за које није потребно доставити CE знак. С обзиром на регистрацију у АЛИМС-у сматрамо да CE сертификат није потребно доставити.

Одговор наручиоца:

У спецификацији, као и у додатним уловима за ставке 1 и 2 из партије 28 јасно је назначено да се тражени сертификати односе на произвођача, а не за производ. Из наведеног разлога наручилац остаје при траженим условима из конкурсне документације.

Дн:

- порталу ЈН

- интернет страници наручиоца

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНЕ НАБАВКЕ
ЈН ОП 7Д/18