

08/2 бр. 404-1-122/13-18
13.12.2013. године

ПРЕДМЕТ: Додатне информације и појашњења у вези са припремом понуде у поступку јавне набавке Каротидних и периферних стентова за 2014. годину број ЈН 404-1-110/14-4

Дана 11.12.2013. године заинтересовано лице обратило се захтевом за додатним информацијама и појашњењима у вези поступка јавне набавке Каротидних и периферних стентова за 2014. годину, број ЈН 404-1-110/14-4, сходно члану 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12).

Питање заинтересованог лица:

- 1. Питање** – У делу IV Техничка спецификација се од понуђача захтева следеће:
У тачки 1. – да достави каталог који садржи карактеристике понуђеног добра, а исто тако се наводи да ако у поменутом каталогу нису наведене све тражене карактеристике добра да је неопходно доставити Изјаву произвођача која се односи на карактеристике понуђеног добра које нису наведене у каталогу:
„У каталогу за добра која нудимо нема наведених свих карактеристика, али у упутству за употребу добра има, па Вас питамо да ли је прихватљиво да доставимо каталог + упутство за употребу где би биле садржане све техничке карактеристике или поред тога морамо да доставимо и Изјаву произвођача?“

Одговор– Понуђач је у обавези да достави Каталог произвођача који садржи карактеристике понуђеног добра тражене техничком спецификацијом. Уколико карактеристике понуђеног добра тражене техничком спецификацијом нису наведене у каталогу произвођача, понуђач може да достави упутство за употребу, али је у обавези да достави и изјаву произвођача која се односи на карактеристике понуђеног добра које нису наведене у каталогу.

- 2. Питање-** У делу IV Техничка спецификација се од понуђача захтева следеће:
У тачки 3. – да достави публикован научни рад који се односи на понуђено медицинско средство у часопису који је у години објављивања био листиран у СС. Па даље пише да се публикације морају односити на понуђени СТЕНТ или предходну генерацију истог.
„Да ли је потребно за Партије бр. 6,7 и 8 достављати горе наведене публикације обзиром да та добра нису стентови и да за предметне материјале публиковани радови не постоје?“

Одговор– За партије 6, 7 и 8 није потребно доставити публикован научни рад који се односи на понуђено медицинско средство, објављен у часопису који је у години објављивања био листиран у Current Contents / SCI референтној бази података, јер се ради о потрошном, пропратном материјалу за извођење интервенција. У томе делу ће се накнадно извршити измена конкурсна документација.

- 3. Питање-** У делу Образац бр. 9 – Референце, се од Произвођача захтева да у исти упише број телефона и емаил адресу клинике.
„Обзиром да такву врсту информација произвођачи нерадо дају да ли је прихватљиво и довољно да произвођач упише назив клинике, државу и адресу на поменути образац?“

Одговор– Понуђач је у обавези да достави Писмену изјаву произвођача, у складу са образцом бр.9 у конкурсној документацији, да је самостално или преко овлашћених дистрибутера продавао предметна добра у најмање 10 европских универзитетских клиника у најмање 5 европских држава, као и назив болнице, адресу, контакт телефон и e-mail болнице са којим је могуће проверити наведено. Фонд ће прихватити изјаву

произвођача на свом меморандуму која ће садржати податке који су предвиђени обрасцем бр.9 конкурсне документације.

4. **Питање-** За партију бр. 6.

- „Молимо да се наведе ниво RBP-a#
- „Да ли балон треба да буде индикован на дилатацију крвног суда или стента?“

Одговор:

- Каротидни балони су *monorail* (за брзу измену) балони са вредностима RBP (Rated Burst Pressure) од 12-14 атм.
- Каротидни балони се пре свега користе за дилатацију уграђеног каротидног стента (постдилатација), а наравно и за дилатације нативне каротидне артерије или другог крвног суда чији дијаметар одговора поменути балонима.

5. **Питање-** За партију бр. 13

С обзиром да је понуђач Eco Trade једини на територији Републике Србије који може одговорити на спецификацију за предметну партију са стентовима произвођача Tegimo, а што је доказано на набавкама које су биле расписане од стране РФЗО-а у задњих пар година, молимо да се спецификација измени у делу дужине стента, па уместо (40-100 mm). Овом изменом бисте омогућили већу конкуренцију међу понуђачима, а како се дефинише Законом о јавним набавкама Члан 10. и 72. и самим тим и могућу уштеду Буџета Републике Србије.

Одговор: Прихвата се измена да обавезна дужина стента за партију 13. Самоослобађајући перифери стентови израђени од нитинола, *monorail – rapid exchange* систем, буде у распону од 40-80 mm. У томе делу ће се накнадно извршити измена конкурсна документација.

60013.172/41