

Јована Мариновића бр. 2, 11040 Београд, Србија, тел: 381 11 2053-830; факс: 381 11 2645-042
е-маил: публиц@рззо.рс ПИБ бр. 101288707 мат. бр. 06042945 рач. бр. 840-26650-09

Сектор за јавне набавке
08/2 број: 404-1-7/15-25
13.03.2015. године

Предмет: Додатна објашњења у вези са припремом понуде у поступку јавне набавке Балон катетера за 2015. годину, бр. јн. 404-1-110/15-15

Дана 10.03.2015, 11.03.2015., 12.03.2015. и 13.03.2015. године заинтересована лица су се обратила наручиоцу захтевом са појашњењем у вези поступка јавне набавке Балон катетера за 2015. годину, бр. јн. 404-1-110/15-15, сходно члану 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, број 124/12 и 14/15).

Питања заинтересованог лица и одговори гласе:

Питање број 1: Конкурсном документацијом као обавезан услов за партију 11 предвиђено је достављање CE + FDA (U.S. Department of Health & Human Services – U.S. Food and Drug Administration) или сертификата PMDA Device Approval (Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan).

Сматрамо да овакав захтев наручиоца није у складу са Законом о јавним набавкама, као ни са реалним потребама здравствених установа у нашој републици, из следећих разлога.

Наиме, FDA сертификат, као и PMDA Device Approval су сертификати који дозвољавају да се одређена средства нађу у промету на територији земаља који их издају, у овом конкретном случају на територији САД и Јапана. Самим тим, произвођачи који нису из тих земаља, или нису заинтересовани за тржишта наведених земаља, су оваквим захтевом наручиоца неоправдано дискриминисани. Уз наведеног разлога сматрамо да оваквим наступањем наручилац крши начело обезбеђивања конкуренције, јер без оправданог разлога користи услов који не доноси никакву корист корисницима добара, већ само ограничава конкуренцију.

Такође, свих претходних година у набавкама које је РФЗО спроводио, овако формулисан захтев није постојао, јавне набавке су успешно спроведене и није било примедба на квалитет набављених добара.

Из свих наведених разлога, молимо да наручилац још једном размотри услове предвиђене за партију 11 и изврши одговарајућу измену конкурсне документације.

Одговор број 1: Примедба се прихвата, те ће сходно томе бити извршена измена конкурсне документације у делу III - техничка спецификација, у складу са захтевом.

Питање број 2: У конкурсној документацији, страна 55 од 63, у одељку „Изјава произвођача“, за партију 8, стоји:

3	Површина аспирационог катетера	Вредност mm ²

Молимо за формулацију „Површина аспирационог катетера“ прецизирате, односно одговорите на питање да ли се под „површином аспирационог катетера“ подразумева површина аспирације?

Одговор број 2: У обрасцу бр.9 „Изјава произвођача“ на страни 55 под тачком 9.8, за партију 8 Аспирациони катетери – за мануелну аспирацију тромба, у делу који се односи на површину аспирационог катетера мисли се на површину аспирације, тачније на површину аспирационог лумена.

Питање број 3: У вези са предметном конкурсном документацијом молим Вас за следеће појашњење:

1. Уколико се једном понудом понуди више различитих производа, како ће се вредновати критеријум „Квалитет“

Одговор број 3: Упутство на који начин ће се вредновати критеријум квалитет уколико се једном понудом понуди више различитих производа биће појашњено посебном тачком у конкурсној документацији. Сходно наведеном извршиће се измена конкурсне документације у том делу.

Питање број 4: Конкурсном документацијом као обавезан услов за партију 11 предвиђено је достављање CE + FDA (U.S. Department of Health & Human Services – U.S. Food and Drug Administration) ili sertifikata PMDA Device Approval (Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan).

Сматрамо да овакав захтев наручиоца није у складу са Законом о јавним набавкама, као ни са реалним потребама здравствених установа у нашој републици, из следећих разлога.

Наиме, FDA сертификат, као и PMDA Device Approval су сертификати који дозвољавају да се одређена средства нађу у промету на територији земаља који их издају, у овом конкретном случају на територији САД и Јапана. Самим тим, произвођачи који нису из тих земаља, или нису заинтересовани за тржишта наведених земаља, су оваквим захтевом наручиоца неоправдано дискриминисани. Уз наведеног разлога сматрамо да оваквим наступањем наручилац крши начело обезбеђивања конкуренције, јер без оправданог разлога користи услов који не доноси никакву корист корисницима добара, већ само ограничава конкуренцију.

Такође, свих претходних година у набавкама које је РФЗО спроводио, овако формулисан захтев није постојао, јавне набавке су успешно спроведене и није било примедба на квалитет набављених добара.

Из свих наведених разлога, молимо да наручилац још једном размотри услове предвиђене за партију 11 и изврши одговарајућу измену конкурсне документације.

Одговор број 4: Примедба се прихвата, те ће сходно томе бити извршена измена конкурсне документације у делу III - техничка спецификација, у складу са захтевом.

Питање број 5: У делу број V – Услови за учешће и доказивање испуњености услова – под редним бројем 2 – Докази који се достављају уз понуду, у тачки 2.9 наведено је као у слов Потврда о броју дана неликвидности, издата од стране Народне банке Србије. На основу члана 79., став 5 Закона о јавним набавкама, а у корист достављања доказа о испуњености услова о броју дана неликвидности и периодима неликвидности, подаци су званични и јавно доступни – интернет страница Народне банке Србије – www.nbs.rs – принудна наплата – претраживање дужника у принудној наплати. Да ли је довољна изјава на меморандуму понуђача да су подаци о броју дана неликвидности јавно доступни на интернет страници Народне банке Србије са испринтаном страницом као доказом или као доказ морамо доставити Потврду о броју дана неликвидности

изаду од Народне банке Србије?

Одговор број 5: Као што је дефинисано у тачки 3.7 Начин доказивања испуњености услова, на страни 25 конкурсне документације, довољно је доставити изјаву на меморандуму понуђача да су подаци о броју дана неликвидности јавно доступни, као и интернет адресу на којој се исти могу наћи.

Питање број 6: У обрасцу 9.10 за партију ПТА периферни балон обложен леком – raclitaxel, OTW систем, неопходно је уписати тражене техничке карактеристике понуђеног медицинског средства. Молимо Вас за појашњење, за који дијаметар балона се односе мерења?

Одговор број 6: У обрасцу 9.10 за партију ПТА периферни балон обложен леком – raclitaxel, OTW систем, мерења се односе на балон дијаметра 4 mm.

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ