

Наручилац:

Дом здравља „Нови Београд“
Гоце Делчева 30, Нови Београд

ПРЕДМЕТ: Одговор на захтев за додатно појашњење, измене и допуне конкурсне документације за јавну набавку „Куповина медицинске опреме“, редни број набавке 45/2014

1. Први потенцијални понуђач је за партију **број 3- Дефибрилатор**, поставио захтев за додатно појашњење и измену конкурсне документације везано за карактеристику „*Ручице треба на себи да поседују уграђено дугме за пуњење и прањњење енергије, као и светлосни индикатор квалитета контакта са кожом пацијента, у три нивоа*“.

Одговор наручиоца на питање првог потенцијалног понуђача партију број 3- Дефибрилатор :

Поново напомињемо да је наручилац извршио измену конкурсне документације за ову ставку-карактеристику, дописом број 1185-15 од 03.11.2014. године, док је потенцијални понуђач поново цитирао ову карактеристику која је првобитно објављена на Порталу јавних набавки. Затим је наручилац дописом број 1185-21 од 10.11.2014. године навео да ову карактеристику могу испунити најмање три наручиоцу позната модела апарата дефибрилатора: Defibrilator Model Cardiostart; Defibrilator Model TEC-7721K; Defibrilator Model FC-1700/1760. Потенцијални понуђач је у захтеву за измену конкурсне документације навео да модел апарата „FC-1700/1760“ не испуњава захтев наручиоца у погледу величине екрана (екран овог модела је величине 5,5" а захтев наручиоца је минимум 5,7") као и да је код модела „Cardiostart“ време пуњења батерија максимално 4h, а да је захтев наручиоца максимално 3h. Отуда, тврди потенцијални понуђач, наручилац није обезбедио конкуренцију, притом је цитирао је чланове закона о јавним набавкама за које сматра да је наручилац обавезан да се придржава: члан 9, 10, 12, 72.

У циљу обезбеђења што шире конкуренције **мења се реченица из обрасца „Спецификација“ за партију број 3:** „TFT LCD displej u boji, dijagonale min. 5.7" sa mogućnošću prikaza min. 2 krivulje i 5 numeričkih parametara“ **и сада гласи:** „TFT LCD displej u boji, dijagonale min. 5.5" sa mogućnošću prikaza min. 2 krivulje i 5 numeričkih parametara“.

Такође, **мења се реченица из обрасца „Спецификација“ за партију број 3:** „Vreme punjenja baterije: max 3 sata“ **и сада гласи:** „Vreme punjenja baterije: max 4 sata“.

Напомена: Овим путем напомињемо потенцијалним понуђачима који достављају понуду за партију број 3, да приликом подношења понуда користе образац „Спецификација“ за ову партију из конкурсне документације, која је првобитно објављена на Порталу јавних набавки и интернет страници наручиоца, а горе наведена измена и допуна је подразумевана и саставни је део првобитно објављене конкурсне документације. **Такође приликом подношења понуде обавезно узети у обзир и све измене и допуне конкурсне документације коју је наручилац претходно био извршио.**

2. Други потенцијални понуђач је за партију **број 3- Дефибрилатор** поставио захтев за додатно појашњење и измену конкурсне документације наводећи следеће: „У неком од

prethodnih pojašnjenja koja ste objavili na portalu javnih nabavki, naglasili ste da karakteristiku papučica sa svetlosnim indikatorom kvaliteta kontakta u tri nivoa, može ispuniti više proizvođača i naveli ste tri modela: CardioStart, TEC 7721K i FC - 1700/1760

Proverom ovih modela, utvrdili smo da CardioStart nema zahtevani indikator na padlama, kao i to da pomenuti uređaj niko ne distribuira na prostoru Republike Srbije. Fukuda Denshi 1700/1760 ispunjava ovaj parametar, ali zato ima displej manji od zahtevanog i nije registrovan u Agenciji za lekove i medicinska sredstva, pa ostaje samo Nihon Kohden TEC 7721 K. Tehničku specifikaciju koju ste objavili može ispuniti samo TEC 7721 K proizvođača Nihon Kohden, čime ste prema Zakonu o javnim nabavkama, prekršili članove 10 i 12.

Dalje ste, takođe u jednom od pojašnjenja naveli tri uređaja koji ispunjavaju karakteristiku brzine punjenja od 0 do 270 J sa mrežnim napajanjem max 5sec. Kao jedan od ta tri modela naveli ste CardioAid 360 B. Ono što ćemo napomenuti, jeste da uređaj ispunjava brzinu punjenja mrežnim napajanjem max 5 sec, ali ne ispunjava karakteristiku svetlosnog indikatora na papučicama.

Molimo naručioca, da izmeni konkursnu dokumentaciju iz razloga koji je objektivan, a to je kršenje načela jednakosti ponuđača i povreda konkurencije.“

Одговор наручиоца на питање другог потенцијалног понуђача партију број 3-Дефибрилатор :

Према страници из упутства за употребу, који је означен као Прилог број 2 овог дописа, види се да дефибрилатор модел Cardiostart ипак има индикатор контакта на папучицама. (Image29 - Indicator of paddle contact to the patient). Наручилац нема информацију да за овај модел не постоји дистрибутер на нашем тржишти.

Модел FC - 1700/1760. За наведени модел наручилац је извршио измену и допуну карактеристике-видети страну број 1 овог дописа. Наручилац није у могућности да сазна тренутни статус одређеног медицинског средства по питању добијања Решења АЛИМС с обзиром да је ова чињеница променљива.

За модел Cardio Aid 360-B у јавно доступној документацији није наведено да има или нема индикатор контакта на папучицама, тако да овај податак није познат наручиоцу.

И поред горе наведеног наручилац у циљу обезбеђења што шире конкуренције **мења реченицу из обрасца „Спецификација“ за партију број 3:** „Папучице треба на себи да поседују уграђено дугме за пуњење и пражњење енергије, као и светлосни индикатор квалитета контакта са кожом пацијента, у три или више нивоа. Одговарајућом понудом ће се сматрати и понуда која, поред захтеваног, садржи тражени индикатор квалитета контакта и додатно на екрану“ **и сада гласи:** „Папучице треба на себи да поседују уграђено дугме за пуњење и пражњење енергије, као и светлосни индикатор квалитета контакта са кожом пацијента, у три или више нивоа. Одговарајућом понудом ће се сматрати и понуда која садржи тражени индикатор квалитета **kontakta на екрану“.**

Напомена: Овим путем напомињемо потенцијалним понуђачима који достављају понуду за партију број 3, да приликом подношења понуда користе образац „Спецификација“ за ову партију из конкурсне документације, која је првобитно објављена на Порталу јавних набавки и интернет страници наручиоца, а горе наведена измена и допуна је подразумевана и саставни је део првобитно објављене конкурсне документације. **Такође приликом подношења понуде обавезно узети у обзир и све измене и допуне конкурсне документације коју је наручилац претходно био извршио.**

3. Потенцијални понуђач је поставио захтев за додатно појашњење за партију број 18 – Суви стерилизатор везано за следеће карактеристике:

3.1. „Navedeno je: „Vreme zagrevanja 15 min“.

Obzirom da je ova karakteristika zavisna od početne temperature komore, zadate temperature zagrevanja, ambijentalne temperature, unetih podešavanja za otvor klapne i brzine ventilatora, snage grejača, zapremine komore, mase i termičkih karakteristika uzorka u komori, većina proizvođača ovu karakteristiku ne navodi u svojim brošurama ili katalozima, a i vrlo je teška za dokazivanje (zbog ponovljivosti uslova). Da li je prihvatljivo ne dokazivati ispunjenost ovog zahteva?“

Одговор наручиоца на питање број 2.1.:

Наручилац је извршио измену конкурсне документације за партију 18 – Суви стерилизатор дописом број 1185-8 од 24.10.2014. године којим је горе наведена карактеристика избрисана. Тако да се она и не доказује.

3.2. „Navedeno je: „Radna komora i grejni elementi od nerđajućeg čelika“. Obzirom da se grejni elementi nikada ne izrađuju od nerđajućeg čelika, već je (eventualno) njihova obloga izrađena od nerđajućeg čelika, da li je prihvatljivo ponuditi sušnicu kod koje su grejni elementi ugrađeni u zid komore, pri čemu je zid izrađen od nerđajućeg čelika?“

Одговор наручиоца на питање број 2.2.: Измена је прихватљива

Мења се реченица из обрасца „Спецификација“ за партију број 18: „Радна комора и грејни елементи од нерђајућег челика“ и сада гласи: „Радна комора од нерђајућег челика“.

Напомена: Овим путем напомињемо потенцијалним понуђачима који достављају понуду за партију број 18, да приликом подношења понуда користе образац „Спецификација“ за ову партију из конкурсне документације, која је објављена на Порталу јавних набавки и интернет страници наручиоца дана **24.10.2014.** године, а горе наведена измена и допуна је подразумевана и саставни је те објављене измене конкурсне документације.

4. Потенцијални понуђач је поставио захтев за додатно појашњење за партију број 1- Клинички аудиометар и партију број 27-Аудиометар. Исто се налази у прилогу овог дописа и означен је као ПРИЛОГ БРОЈ 1.

Одговор наручиоца на питање број 1. за партију 1 - Клинички аудиометар:

За ову партију контролни панел се не мора доказивати односно може се доказати само сликом са брошуре.

Одговор наручиоца на питање број 2. за партију 1 - Клинички аудиометар:

Наручилац не захтева екстерне звучнике за снимање у слободном пољу.

Одговор наручиоца на питање број 3. за партију 1 - Клинички аудиометар:

Одговор је потврдан. Наручилац дозвољава да називи типова стимулуса буду и под другим називима од наведених у конкурсној документацији уколико испуњавају карактеристике наведене у самој конкурсној документацији.

Одговор наручиоца на питање број 4. за партију 1 - Клинички аудиометар:

Резултати мерења могу да се приказују или преко дисплеја или преко рачунара, тако да уређај може али не мора имати дисплеј.

Одговор наручиоца на питање број 5. за партију 1 - Клинички аудиометар:

Оно што уређај мора да поседује јесте да има могућност повезивања на рачунар и штампање. Уређај може али не мора да поседује свој штампач за штампање резултата.

Изабрани понуђач је у обавези да изврши повезивање уређаја на рачунар, да обезбеди одговарајући софтвер, као и његово редовно одржавање и надоградњу неопходну за нормално функционисање уређаја.

Одговор наручиоца на питање број 1. за партију 27 - Аудиометар

Уређај може да има и фреквенције од 678 Hz и 800 Hz, односно, за наручиоца је прихватљива понуда која има и фреквенције од 678 Hz и 800 Hz.

Одговор наручиоца на питање број 2. за партију 27 - Аудиометар

Уређај треба да има могућност мерења рефлекса само на „Ipsi“ страни. Подразумевана је фреквенција од 500, 1000, 2000, 4000 Hz и не мора се доказивати.

Одговор наручиоца на питање број 3. за партију 27 - Аудиометар

У Упутству понуђачима како да сачине понуду у Обавезној садржини понуде наручилац је навео да у колико захтевана карактеристика није наведена у проспектној документацији, понуђач је у обавези да достави изјаву произвођача којом гарантује да понуђено добро садржи и карактеристику која није наведена у проспектној документацији. Отуда није прихватљива изјава понуђача већ изјава произвођача.

Одговор наручиоца на питање број 4. за партију 27 - Аудиометар

Изабрани понуђач је у обавези да изврши повезивање уређаја на рачунар, да обезбеди одговарајући софтвер, као и његово редовно одржавање и надоградњу неопходну за нормално функционисање уређаја.

Уређај може али не мора да поседује свој штампач за штампање резултата.

Напомена: Овим путем напомињемо потенцијалним понуђачима који достављају понуду за партију број 1 и 27, да приликом подношења понуда користе образац „Спецификација“ за ове партије из конкурсне документације, која је првобитно објављена на Порталу јавних набавки и интернет страници наручиоца, а горе наведена појашњења су подразумевана и саставни део првобитно објављене конкурсне документације.

5. Потенцијални понуђач је за партију број 6 – Аутокераторефрактометар доставио следећи допис:

„Uvazena komisijo,

Hvala na odgovoru. Nase pitanje (1) se odnosilo na pupilarnu distancu lekara, a ne pacijenata. Kornealni astigmatizam do 15 moze da se javi kod 1 od 1000 pacijenata. Svi svetski proizvođjaci u svojoj ponudi imaju aparate, gde je merenje kornealnog astigmatizma u razmaku od 2 do max. 10.“

Одговор наручиоца:

Садржина дописа није јасна. Молимо потенцијалног понуђача да нам прецизно наведе у којој партији табеле техничких карактеристика су тражене вредности пупиларне дистанце лекара, а које наводно одговарају вредностима особе узраста до 10 година?

Напомена: Обавештавамо понуђаче да се услед измена и допуна конкурсне документације врши и продужетак рока за подношење и отварање понуда. Рок за подношење понуда је **24.11.2014. године до 11 часова**. Јавно отварање понуда обавиће **24.11.2014. године у 12:00 часова**.

Комисија за јавну набавку
„Куповина медицинске опреме“,
редни број 45/2014

Pitanje za partiju 1 – Klinički Audiometar

1. Navedeno je da uređaj treba da poseduje kontrolni panel (ACP) preko koga se mogu izvoditi testovi. S obzirom da je kontrolni panel tastatura ili skup tastera integrisanih na samom uređaju u tehničkim specifikacijama nije navedeno da uređaj poseduje treženi kontrolni panel. Da li naručilac prihvata da se ovaj traženi zahtev ne dokazuje ili da se dokaže prikazanom slikom uređaja u brošuri uređaja?
2. Navedeno je da uređaj treba da poseduje mogućnost merenja u slobodnom polju i naveden je frekventni opseg i nivoi stimulusa. Da li naručilac zahteva da uređaj poseduje i neophodne eksterne zvučnike za snimanje u slobodnom polju ili je potrebno da uređaj ima mogućnost naknadnog povezivanja i merenja u slobodnom polju?
3. Navedeno je da tip stimulusa mora biti: konstantan, pulsirajući, trepćući i FRESH buka i masking NBN, WBN i govorna buka napredna binauralna govorna audiometrija. Da li naručilac dozvoljava da traženi tipovi stimulusa i masking budu ponuđeni pod drugim nazivima jer su navedeni izrazi svojstveni jednom proizvođaču?
4. Kako u specifikaciji nije navedeno da li uređaj treba da poseduje displej za prikaz vrednosti merenja i prikaz krive molim naručioca da se izjasni da li smatra za potrebno da uređaj poseduje displej za praćenje u toku merenja i prikazom rezultata merenja u obliku krivulje za svako merenje?
5. Kako iz specifikacije nije jasno da li ponuđeni uređaj treba da omogućava rad bez povezivanja na računar i da direktno štampa rezultate merenja ili mora da bude povezan na računar te da se rezultati merenja prenose na računar i štampaju ili pak da ima mogućnost obe opcije (rada bez povezivanja na računar, ali i rada povezanog na računar) Molimo naručioca da se izjasni šta neizostavno ponuđeni audiometar mora da poseduje.

Pitanje za partiju 27: Timanometar

1. Naručilac u specifikaciji navodi da uređaj treba da ima automatsku timpanometriju za odrasle 226Hz i decu 1000Hz. Da li ponuđeni uređaj treba da ima i među frekvencije od 678Hz i 800Hz?
2. Naručilac navodi da uređaj treba da poseduje mogućnost merenja skrining refleksa. Molimo da se naručilac izjasni da li uređaj treba da poseduje pored merenja refleksa na Ipsi strani i mogućnost merenja na Contra strani. Ujedno molimo da ako je bitno navedete i na kojim frekvencijama se traži mogućnost merenja refleksa.
3. Naručilac navodi da je potrebno da uređaj poseduje mogućnost prećenja admitanse. Da li će naručilac uzeti kao prihvatljivu izjavu ponuđača da ponuđeni uređaj ima taj prikaz, jer se ta karakteritika nigde ne navodi u spcifikaciji proizvođača prvenstveno jer praćenje admitanse podrazumevano kod Timpanometara svih proizvođača?
4. Naručilac navodi da ponuđeni uređaj treba da ima mogućnost povezivanja na računar i štampanja. Molimo naručioca da se izjasni da li uz ponuđeni uređaj treba da se isporuče svi potrebni softveri za povezivanje na računar ili je potrebno da uređaj ima samo mogućnost naknadnog povezivanja? Da li ponuđeni uređaj treba da poseduje svoj printer za štampanje rezulatata bez povezivanja na računar?



CARDIOSTART Defibrillator Monitor

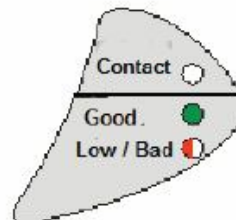


Image29 - Indicator of paddle contact to the patient

10. COMPACT FLASH CARD SLOT (OPTIONAL)

It is possible to record the curves, date and time of the events occurred during the use of CARDIOSTART DEFIBRILLATOR MONITOR, is this just connect the memory card in the indicated location. The input connector only allows the card to be connected to the right side; it is not necessary indication of the mating. Each time the equipment is initialized the information will be recorded for approximately 100 hours of continuous recording.

In order to view the information recorded on the card just disconnect it from the equipment though the strap and connect it to the card input of the computer or if not possible just use an UBS / compact flash adapter for download the data in AED rescue software.

NOTE: Compact Flash Memory Card (256MB) is provided by CMOS Drake / US DEFIB. The uses of a different card other than the one provided by the manufacturer will void the warranty of the card reader.

10.1.1 INSTALLING THE RESCUE EAD SOFTWARE

- Insert the program CD into the CD / DVD ROM;
- If the installer does not start automatically, locate the file "Setup.exe" on the program CD and double-click;
- Follow the instructions that appear on the screen;
- Once installation is complete, click on the software icon which will appear in the start menu of your computer. The image below shows the AEDRescue screen.