

Институт за здравствену заштиту мајке и детета Србије "Др Вукан Чупић"



Радоја Дакића 6-8, 11070 Београд

тел: 3108-108; факс: 2697-232; e-mail: majkaidete@ptt.rs

Институт је у континуитету акредитован од 2011.

године, а поновно акредитован од јула 2015. године
на 7 година



АГЕНЦИЈА ЗА АКРЕДИТАЦИЈУ
ЗДРАВСТВЕНИХ УСТАНОВА СРБИЈЕ

Дел.бр.:

10/696

Датум:

08.07.2019

ПРЕДМЕТ: Захтев за додатним информацијама или појашњењима конкурсне документације за јавну набавку број 25/2019– Медицински потрошни санитарски материјал

Питања:

I За партију 152- Наставци за апарат Argon плазма и партију 153- Кабл за апарат Argon плазма, молимо за одговор ко је произвођач тражених медицинских средстава?

II Наручилац у Обрасцу понуде за партију 3.ставка 5 захтева поделу Инсулинског шприца на III. Да ли је дошло до техничке грешке и да ли се мислило на поделу на 10 II?

III За партију 3:

Имајући у виду да је наручилац претходних година специфицирао предмет јавне набавке на врло прецизан начин, као и да је законска обавеза наручиоца да прецизно одреди техничке карактеристике добара која су предмет јавне набавке, молимо Вас да прецизно дефинишете техничке карактеристике добара и то у делу који се односи на следеће:

1. Да ли је потребно да понуђено добро поседује сертификат EN ISO 7886-1:1993- за ставке 3/1, 3/2, 3/3, 3/4 из партије 3?

2. Да ли је потребно да понуђач достави овлашћење произвођача или овлашћењог заступника за учешће у поступку конкретне јавне набавке са наведеним називом производа и количинама према тендерској спецификацији?

3. Да ли је потребно да назив производа из решења АЛИМС буде истоветан називу производа из каталога производа, овлашћење произвођача или овлашћењог заступника за учешће на предметној набавци, да ли назив на унутрашњем паковању мора бити истоветан и јасно означен, као и да ли код шприцева на самом производу мора бити фабрички означен назив и /или ознака произвођача.

4. За партију 22. Славине за инвазивни хемодинамски мониторинг за јединице интензивне неге(BD или odgovарајуће)

Имајући у виду специфичности захтева производа који су у употреби на одељењима интензивне неге, а у погледу отпорности славина за инвазивни хемодинамски мониторинг на утицаје липида и цитотоксина, да ли је неопходно доставити доказе о материјалима израде самог производа, доказе да је производ без латекса, PVC, DEHP/ftalata, као и притисак који производ трпи.

Одговори:

I Произвођач је ERBE ili odg.

II Није дошло до техничке грешке и у питању је IIJ.

III- За партију 3:

1. Потребно је поседовање сертификата EN ISO 7886-1:1993- за ставке 3/1, 3/2,3/3,3/4
2. За партије 3 (шприцеви и игле) и шприцеве из партије 5 потребно је овлашћење произвођача или овлашћеног заступника за учешће у поступку ЈН 25/2019 са наведеним називом производа и количинама према тендерској спецификацији.
3. За партије 3 и 5 доставити Решење Алимса; назив производа у решењу АЛИМС-а , каталогу производа , овлашћењу произвођача или овлашћеног заступника за учешће на ЈН 25/2019 и унутрашњем паковању мора бити истоветан и јасно означен: код шприцева на самом производу мора бити фабрички означен назив и /или ознака произвођача.
4. За партију 22- Наручилац ће додати „да је производ без латекса, PVC, DEHP/ftalata“

Комисија за ЈН 25/2019



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]