



МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ
УПРАВА ЗА ВОЈНО ЗДРАВСТВО
ВОЈНОМЕДИЦИНСКА АКАДЕМИЈА

бр. 5541-~~11~~

~~17 JUL 2017~~ 2017. године

Појашњење у вези са припремањем
понуде, у поступку јавне набавке опреме
за анестезију и реанимацију за потребе
ВБ Ниш, бр. 168/17, и измена конкурсне
документације
д о с т а в љ а.

На основу члана 63. став 1. 2. и 3. Закона о јавним набавкама ("Службени гласник Републике Србије", бр. 124/12, 14/15 и 68/15), а у вези захтева за додатним појашњењима у вези са припремањем понуде упућеног од стране заинтересованог лица, Наручиоцу, Војномедицинској академији, Управе за војно здравство Министарства одбране, дана 14.06.2017. године, достављамо следеће одговоре:

Заинтересовано лице је поставило следећа питања, на које наручилац даје одговоре:

Партија 1: Апарат за анестезију са хемодинамским мониторингом пацијента

Ставка 1.8: Апарат мора имати аутоматски селф тест и аутоматску калибрацију свих сензора;

Питање 1: Будући да се код већине модерних апарата за анестезију сензори калибришу врло ретко и само у случају појаве грешке у раду, молимо Вас да овај услов измените тако да гласи: „Апарат мора имати аутоматски селф-тест“.

Ставка 1.13: Апарат мора имати електронски контролисан и електрично погоњен вентилатор, тј. за покретање вентилатора није потребан гас;

Питање 2: Будући да овакав тип вентилатора поседује само један произвођач, самим тим само један понуђач може да поднесе прихватљиву понуду. Да ли је за наручиоца прихватљиво да се уместо електрично погоњеног вентилатора понуди апарат за анестезију који поседује пнеуматски погоњен вентилатор, а да се уз апарат за анестезију испоручи компресор који генерише ваздух који служи као погонски гас?

Ставка 1.15: Подешавање вентилатора мора омогућити:

- Тидал волуме 20-1800 мл,
- дисајна фреквенца 4-100 б/мин,
- инспираторни проток 180 л/мин,
- однос И:Е мин 2:1 до 1:4;

Питање 3: Да ли је за наручиоца прихватљиво да се овај услов измени тако да гласи:

- Тидал волуме 20-1500 мл, или већи опсег
- дисајна фреквенца 4-100 б/мин, или већи опсег
- инспираторни проток најмање 110 л/мин,
- однос И:Е мин 2:1 до 1:4?

Овако постављеном спецификацијом се не нарушава функционалност апарата јер се претходно дефинисани опсежи и не користе у клиничкој пракси.

Ставка 1.17: Графички и табеларни приказ трендова симултано са кривама;

Питање 4: Да ли је прихватљиво да се овај услов измени тако да гласи: „Графички и табеларни приказ трендова“?

Ставка 1.19 Уз апарат за анестезију се мора испоручити и пацијент сет који се састоји од:

- 10 кг конвенционале соде
- 100 једнократних коаксијалних пацијент црева
- 100 антибактеријских пацијент филтера

Питање 5: У оквиру додатних услова тражите да понуђена добра буду нова, из текуће производње и по квалитету да морају у потпуности одговарати траженим техничким карактеристикама, као и да поседују важеће Решење о упису медицинског средства у Регистар медицинских средстава издат од стране Агенције за лекове и медицинска средства Србије. У конкурсној документацији није дефинисано да ли тражите да понуђачи поред апарата имају регистрован и потрошни материјал или је довољно да само апарат буде регистрован. Молимо вас да уколико тражите да поред апарата буде регистрован и потрошни материјал, измените конкурсну документацију, на начин што за потрошни материјал неће бити потребно да се доставља решење АЛИМС-а. Наиме, приликом испоруке наших апарата, у склопу истих, спада и део потрошног материјала који се не региструје посебно, већ у склопу апарата. Такође, наведеним условом ограничавате конкуренцију на начин што само понуђачи који су регистровали потрошни материјал могу дати понуду која је прихватљива. Сматрамо да је довољно да у конкретној јавној набавци буде регистрован само апарат, а да ће понуђачи свакако, уколико њихова понуда буде изабрана као најповољнија бити у обавези да испоруче и тражени потрошни материјал.

Ставка 1.20: Пацијент монитор мора имати интерну интегрисану батерију капацитета 1-3 часа;

Питање 6: Да ли је прихватљиво да се понуди монитор са интерном интегрисаном батеријом капацитета 2 часа?

Чланом 10 Закона о јавним набавкама прописано је да је Наручилац дужан да у поступку јавне набавке омогући што је могуће већу конкуренцију, те да не може да ограничи конкуренцију, а посебно онемогућавати било којег понуђача да учествује у поступку јавне набавке неоправданом употребом преговарачког поступка, нити коришћењем дискриминаторских услова, техничких спецификација и критеријума, а што за конкретну партију у овом поступку јавне набавке није случај.

Молимо вас да нам одговорите на постављена питања и дате клиничко објашњење за све ставке за које смо вам поставили питање. С обзиром да овако дефинисану техничку спецификацију може да испуни само апарат једног произвођача, молимо вас да уважите наше сугестије и измените конкурсну документацију у делу који смо тражили, а све у циљу како би обезбедили конкуренцију у предметном поступку и омогућили и осталим понуђачима да могу да припреме одговарајуће и прихватљиве понуде. Постављеним питањима и предлогом измене конкурсне документације ниједан понуђач не би био дискриминисан и онемогућен да учествује у предметном поступку, већ би се обезбедила већа конкуренција и дала могућност већем броју понуђача да учествују у поступку јавне набавке. Такође вам скрећемо пажњу да сте техничком спецификацијом, за апарате, захтевали много више карактеристика него многе установе терцијарног типа, те Вас још једном молимо да нам дате клиничко објашњење за све наведене ставке.

Одговори на питања:

Наручилац неће на свако питање посебно одговарати већ ће сходно питањима вршити измену и допуну техничке спецификације за тражене партије а према наведеном прилогу.

Наведени услов у ставки 1.8 може бити измењен да гласи / Апарат мора имати аутоматски селф тест/ како је предложено.

Ставка 1.13, / за наручиоца је прихватљива опција електронски контролисаног и електрично погоњеног вентилатора, наведена у ставки 1.13 а пнеуматски погоњен вентилатор долази у обзир и прихватљив је, само ако је компресор који генерише ваздух- који служи као погонски гас, у саставу самог апарата за анестезију- у смислу да се физички налази у апарату- уклопљен /уградјен/ а не као посебан део ван апарата за анестезију.

Тице се ставке 1.15 и за наручиоца је прихватљиво да се овај услов измени, како је предложено.

Тице се ставке 1.17 и за наручиоца је прихватљиво да се овај услов измени како је предложено.

Ставка 1.19 , -пацијент сет мора бити испоручен, како је наведено и у количинама које су наведене у ставки 1.19. Неопходно је да све наведене ставке из пацијент сета буду регистроване.

Прихватљиво је да се понуди монитор са интерном интегрисаном батеријом капацитета 2 сата или дузи капацитет.

Прилог: страна 27, 28 и 29 конкурсне документације

ЗС.

81

ЗАСТУПА НАЧЕЛНИКА ВМА
пуковник
проф. др Милослав Вукосављевић

Достављено:

- у омот предмета 5541/17

Објављено:

-на Порталу Управе за јавне набавке

-на интернет страници МО РС

ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ КОЈЕ ПОНУЂЕНО ДОБРО МОРА ДА ПОСЕДУЈЕ И ЕЛЕМЕНТИ ТЕХНИЧКЕ ПОДРШКЕ

Упутство за попуњавање обрасца 6 - I - 4 (техничке карактеристике које понуђено
добро мора да поседује и елементи техничке подршке)

Понуђач је у обавези да попуни образац 6 - I - 4 тако што попуњава могуће две колоне из обрасца и то:

- колону «да ли испуњава тражену карактеристику ДА/НЕ» у којој уписује «да» ако испуњава или «не» ако не испуњава тражену техничку карактеристику и,
- колону «локација где се тачно налази у проспектној и техничкој спецификацији или изјави произвођача» у којој уписује број стране на којој је маркирао (подвукао) тражену техничку карактеристику или наводи «изјава» ако је испуњавање тражене техничке карактеристике доказао оригиналном изјавом произвођача.

ПАРТИЈА 1 6 - I - 4 ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА

	ТРАЖЕНА ТЕХНИЧКА КАРАКТЕРИСТИКА (табелу обавезно попунити)	Количина у комади ма	Да ли испуњава тражену каракте- ристику ДА/НЕ	Локација где се тачно налази у проспектној и техничкој спецификацији или изјави произвођача/ инозаступника
1.1.	апарат мора бити за рад са свим категоријама пацијената (одрасли, деца и неонатуси)			
1.2.	апарат мора бити мобилан на колицима са централном кочницом			
1.3.	апарат мора да поседује могућност рада са 3 гаса: O ₂ , АИР, N ₂ O			
1.4.	апарат мора имати интегрисан аспиратор са боцама за секрет као и одвод вишка наркозних гасова			
1.5.	апарат мора имати екран минимум 15 инча који може истовремено да прикаже 3 вентилацијске криве (притисак, проток, волумен)			
1.6.	апарат мора имати интерно интегрисану батерију за аутономни рад			
1.7.	апарат мора имати дисајни (кружни) систем са интегрисаним грејачем			
1.8.	апарат мора имати аутоматски селф тест			
1.9.	апарат мора имати могућност рада у режимима: конвенционалне, лоуфлоу и минимал флоу анестезије			
1.10.	апарат мора имати виšekратни канистер за CO ₂ апсорбер			
1.11.	апарат мора имати сигурносни систем против хипоксије који обезбеђује увек минимум 25 % O ₂ у смеси са N ₂ O			
1.12.	апарат мора имати могућност одређивања концентрације			

	анестетичких гасова и инспираторне O ₂ концентрације			
1.13.	апарат мора имати електронски контролисан и електрично погођен вентилатор, а пнеуматски погођен вентилатор долази у обзир и прихватљив је, само ако је компресор који генерише ваздух- који служи као погонски гас, у саставу самог апарата за анестезију- у смислу да се физички налази у апарату- уклопљен /уграђен/ а не као посебан део ван апарата за анестезију.			
1.14.	апарат мора омогућити следеће модове вентилације: <ul style="list-style-type: none"> - мануелни, - спонтани, - волуменом контролисани, - притиском контролисани, - подршка притиском, - полуотворени систем за вентилацију деце-KUHN-ов систем 			
1.15.	Подешавање вентилатора мора омогућити: <ul style="list-style-type: none"> - Тидал волуме 20-1500 ml, или већег опсега - дисајна фреквенца 4-100 б/мин, или већег опсега - инспираторни проток најмање 110 л/мин, - однос И:Е мин 2:1 до 1:4 			
1.16.	Апарат мора имати севофлурански испаривач			
1.17.	Мониторинг апарата за анестезију мора обухватити: <ul style="list-style-type: none"> - Експираторни тидални волумен, - експираторни минутни волумен, - PPEAK - PMEAN - PPLAT - PEER - Инспираторна и експираторна концентрација гасова: O₂, N₂O, CO₂ и анестетици, - Графички и табеларни приказ трендова 			
1.18.	Уз апарат за анестезију се мора испоручити сав потребан прибор за рад апарата: филтери, конекције, вишекратна пацијент црева, држач (рука) за пацијент црево			
1.19.	Уз апарат за анестезију се мора испоручити и пацијент сет који се састоји од: <ul style="list-style-type: none"> - 10 кг конвенционале соде - 100 једнократних коаксијалних пацијент црева 			

	- 100 антибактеријских пацијент филтера			
1.20.	<p>Монитор хемодинамских функција пацијента који се испоручује у склопу апарата за анестезију садржи:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Пацијент монитор који мора бити за рад са свим категоријама пацијената (одрасли, деца и неонатуси), - Пацијент монитор мора бити на одговарајућем носачу, - Пацијент монитор мора имати интерну интегрисану батерију капацитета 2 часа или дужи капацитет, -Екран монитора мора бити минималне дијагонала 15 инча 			
1.21.	<p>Уз монитор хемодинамских параметара пацијента се мора испоручити следећи потрошни материјал :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Комплет за мерење ЕКГ (пет одвода), респирација и ХР - Комплет за мерење 2 x ИБП - Комплет за мерење сатурације са вишекратним сензором за одрасле - Комплет за мерење НИБП са 3 вишекратне манжетне различитих величина 			

П О Н У Ђ А Ч

У
дана

(штампано име и презиме)

(пуни потпис)

МП

(читак отисак печата)