

KBC »DR DRAGIŠA MIŠOVIĆ – DEDINJE«  
Heroja Milana Tepića br. 1  
Broj: 01-859/12  
Datum: 23.02.2015. godine

**Predmet: Pojašnjenje ( br.VIII) konkursne dokumentacije (postupak br.02/15), Opšti specifični potrošni, ugradni i sanitetski materijal, po partijama.**

**Veza: E-mail zahtev od 20.02.2015.godine.**

Poštovani, u vezi pojašnjenja konkursne dokumentacije, u postupku javne nabavke Opšti specifični potrošni, ugradni i sanitetski materijal, po partijama, obaveštavamo Vas sledeće:

**Pitanje Ponuđača:**

Poštovani,

Na osnovu čl. 63 stav 2. Zakona o javnim nabavkama („Službeni glasnik RS br. 124/12), privredno društvo „Sinofarm“ d.o.o. Beograd zahteva pojašnjenje konkursne dokumentacije za JN br. 02/2015- opšti specifični potrošni, ugradni i sanitetski materijal, po partijama.

1. U tehničkoj specifikaciji za partiju 22 dat je opis predmeta „Hipoalergijski flaster 10cmx10m“. Molimo vas da pojasnite na kojoj podlozi treba da bude traženi flaster (platno, svila, papir, netkana podloga?)
2. U konkursnoj dokumentaciji naručilac je naveo da ponudjač za partije 56,57,58,59,60 i 62 može dostaviti Rešenje o upisu u Registar medicinskih sredstava izdato od strane ALIMIS, ili Rešenje o upisu biocidnog proizvoda u Privremenu listu biocidnih proizvoda.

Da li će naručilac prihvatiti kao dokaz Rešenje o upisu biocidnog proizvoda u Privremenu listu biocidnih proizvoda i za partiju 61 (Biocidno sredstvo za dezinfekciju površina na bazi aktivnog hlora, tablete, i alkalni koncentrat za dekontaminaciju i čišćenje laboratorijskog posudja) i partiju 125 ( Alkohol 96%), budući da i dobra koja su predmet ovih partija spadaju u biocidne proizvode i ne podležu obaveznom upisu u Registar medicinskih sredstava?

3. Molimo Vas da nam date pojašnjenje tehničke specifikacije za partiju 52- Hirurške rukavice.

Iz kog razloga je naručilac, u pogledu hirurških rukavica, predvideo zahtev u tehničkoj specifikaciji „ dva sloja spojena UV“? S obzirom da je naručilac na navedeni način označio tačno odredjeni metod koji se koristi u proizvodnji rukavica, a ne karakteristiku gotovog proizvoda, neophodno je da izvršite izmenu konskursne dokumentacije u pogledu navedenog, i dodate odrednicu „ili odgovarajuće“.

Pozivanjem na tačno odredjeni metod proizvodnje naručilac je, suprotno čl.10 st.2 zakona o javnim nabavkama, povredio načelo obezbeđivanja konkurencije, i onemogućio učešće većem broju ponudjača.

Ukoliko je naručilac na ovaj način imao nameru da opiše rukavice koje isključuju mogućnost nastanka alergije kod korisnika, (a što se postiže UV zracima, ili metodom polimerizacije), neosnovano je navodjenje samo jednog načina proizvodnje jer se potpuna zaštita korisnika od nastanka alergije može postići i drugim metodama koje koriste svetski poznati i priznati proizvođači, a što ponudjači mogu dokumentovati sertifikatima od nezavisnih akreditovanih laboratorija.

Naime, postoje svetski priznati proizvođači rukavica koji specijalnom metodom polimerizacije i istanjivanjem veza izmedju hemijskih jedinjenja postižu izuzetan komfor i savršeno prianjanje rukavica, odnosno jedinstvenom

metodom višeslojnog kombinovanja polimera medicinskog kvaliteta i patentiranom polimerizacijom isključuju mogućnost nastanka alergijskih reakcija.

Da li smatrate da u konkursnoj dokumentaciji, u smislu tehničkih karakteristika proizvoda, treba opisati gore navedenu patentiranu fazu proizvodnje od strane određenog proizvođača i na ovaj način eliminisati ostale potencijalne ponudjače, jer ste ovako definisanom specifikacijom traženih rukavica upravo to i uradili, jer ponavljamo niste tražili karakteristike gotovog proizvoda i da se dokaže isto, već fazu proizvodnje koja je naravno u potpunosti različita od proizvođača do proizvođača i predstavlja „know-how“?

#### Odgovor Naručioca:

Poštovani,

1. U pitanju je hipoalergijski flaster iz netkanog tekstila za pričvršćivanje zavojnog materijala.

2. Obveštavamo vas da je Naručilac dana 06.02.2015. godine na Portalu javnih nabavki i Sajtu KBC „Dr Dragiša Misović – Dedinje“ objavio izmenu konkursne dokumentaciju između ostalog i za partiju 61. u delu dodatnih uslova za određene partije. Tako da za partije 56,57,58,59,60,61 i 62 važe isti dodatni uslovi.

Za partiju 125: Ukoliko proizvod ne podleže upisu u Registar medicinskih sredstava, može se dostaviti Rešenje o upisu u Registar biocidnih proizvoda.

3. Tehničkom specifikacijom je predviđena tehnologija proizvodnje dobra koja omogućava osobine proizvoda koje su potrebne Naručiocu.

Zahvaljujemo se na saradnji,



**Komisija za javnu nabavku**