

КБЦ »ДР ДРАГИША МИШОВИЋ – ДЕДИЊЕ«
Хероја Милана Тепића бр. 1
Број: 01-2057/12
Датум: 14.03.2016. године

Предмет: Појашњење VIII – Општи специфични потрошни и санитарски материјал,
по партијама (поступак бр.05/16)

Веза: Захтев е-mail од 10.03.2016.године.

Поштовани, у вези појашњења конкурсне документације, у поступку јавне набавке, Општи специфични потрошни и санитарски материјал, по партијама бр.05/16, обавештавамо Вас следеће:

1. Питање понуђача:

Поштовани,

Обраћамо Вам се са захтевом за додатним појашњењем те и изменом Конкурсне документације у складу са Законом о јавним набавкама.

У вези са објављеном јавном набавком бр.05/16, молимо Вас да из разлога обезбеђивања конкуренције у складу са ЗЈН измените конкурсну документацију.

- Наше питање је, да ли је за партију 48 потребно да системи за анестезију буду резистентни на минимум 6 група multi - drug резистентних група микроба што је за Вас, као реномирану клинику, свакако боље, а ради обезбеђивања што веће заштите Ваших пацијената и Вас као особља?

- С обзиром да сте као доказ за резистентност система на микробе тражили:
„микробиолошку анализу независне лабораторије, урађену на захтев произвођача“,
молимо Вас да овај услов измените и тражите:
„микробиолошку анализу независне лабораторије“.

Сматрамо да је за поменути услив довољно доставити доказ да су системи заиста резистентни на микробе, а не и на чији захтев је анализа урађена. Вама као установи је потребан доказ резистентности система издат од стране независне лабораторије. Да ли је урађено испитивање на захтев произвођача, корисника или пак од стране неког трећег лица је потпуно ирелевантна ствар.

С обзиром да су наше анализе урађене на Медицинском факултету у Београду, на коме су и Ваши стручњаци стицали своја знања, сматрамо да је то довољан доказ о безбедности употребе система које имамо у понуди.

1. Одговор Наручиоца:

Поштовани,

- Из разлога обезбедивања конкуренције за партију 48 је потребно да системи за анестезију буду резистентни на минимум 5 група multi-drug резистентних група микроба;

- Обезбеђење квалитета представља следиви процес којим се квалитет уводи у све фазе производње, укључујући и систем документованог праћења свих састојака и појединачног производног процеса, односно контролу квалитета, која обухвата све контроле у односу на квалитет медицинског средства пре одобравања за употребу, као и продају или испоруку готових медицинских средстава, па је логично да је ове доказе већ приложио произвођач.

Захваљујемо се на сарадњи,



Комисија за јавну набавку