



Датум : 02.11.2016.

Број : 12-19/16-3

ПРЕДМЕТ: Одговор на постављена питања

Дана 31.10.2016. године електронским путем потенцијални понуђач је упутио наручиоцу захтев за додатним информацијама или појашњењима, заводни број наручиоца 3748/31.10.2016, 3765/01.11.2016 3765/1 од 01.11.2016.год.

Питање:

1.

Kako je navedeno konkursnom dokumentacijom uzorci neće biti korišćeni samo za etaloniranje odnosno kasnije upoređivanje saobraznosti ponuđenog i isporučenog dobra ponuđača sa kojim bude zaključen ugovor, već će se stručna ocena uzoraka izvršiti na osnovu unapred utvrđenih elemenata kvaliteta i predviđenim ocenama, molimo Vas da jasno propišete na koji način će se vršiti ocena svakog kriterijuma (prolaznost igle kroz tkivo vrh oštrina igle, vezivanje čvorova – elastičnost, spoj igle i konca) koji se zahteva konkursnom dokumentacijom, na osnovu koje vrste testiranja, metodologiju vrednovanja ili na osnovu kog sertifikata analize i sl., a sve u cilju objektivne ocene ponuđenih dobara.

2.

Takođe Vas molimo za pojašnjenje da li je za prihvatljivost ponude, ostvareni promet potrebno dokazati za svaku godinu pojedinačno ili za bilo koju od navedenih godina 2013.,2014, 2015. Pitanje postavljamo iz razloga što smo medicinska sredstva prvi put registrovali kod Agencije za lekove i medicinskog sredstva Srbije u 2015.godini, a promet sa zdravstvenim ustanovama smo ostvarili u 2015. i 2016.godini.

3.

Jednim od uslova iz obavezne sadržine ponude (prilog 4), pod tačkom 17. naručilac je definisao da ponuđač u okviru svoje ponude za određene partije dostavi fotokopiju ugovora i tehničke specifikacije sa komercijalnim nazivima ili ponudom sa zatamljenom cenom i overenom od strane potpisnika ugovora kao dokaz o autentičnosti da je ponuđač isporučivao dobra od proizvođača koja nudi u navedenim partijama za predhodne tri godine (2013, 2014, 2015.)

konkursnom dokumentacijom, molimo Vas da izvršite odgovarajuću izmenu konkursne dokumentacije kojom ćete ovaj uslov predviđen konkursnom dokumentacije isključiti kao obavezan za preduzeća koja distribuiraju (nude) proizvode za koja su dobili Rešenja ALIMS-a za puštanje medicinskih sredstava u promet u poslednjih 12 meseci, a predmet su JN 12-19/16 i na taj način obezbedite što veću konkurenciju u postupku javne nabavke.

4. Jednim od uslova iz obavezne sadržine ponude (prilog 4), pod tačkom 16 naručilac je definisao da je ponuđač dužan između ostalog da dostavi CE sertifikat za proizvođača.

Kako je CE sertifikat izdat od strane ovlašćenog sertifikacionog tela nedvosmisleno sertifikat koji podrazumeva izvršenu kontrolu kvaliteta, bezbednosti i efikasnosti medicinskog sredstva i dozvoljava promet na teritoriji Evropske Unije a kao takav, on predstavlja ekvivalent Rešenju o dozvoli za stavljanje u promet koji za teritoriju Republike Srbije izdaje Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije molimo da izvršite izmenu konkursne dokumentacije i to tako što ćete izbrisati obavezu dostavljanja CE sertifikata za ponuđače koji nude dobra proizvođača koji se ne bavi prometom na teritoriji EU, kako ne bi prekršili odredbe čl. 10. ZJN, i čl. 76. st.6. ZJN koji zabranjuje određivanje dodatnih uslova koji diskriminišu ponuđače.

Одговор наручиоца гласи:

1. Стручна комисија наручиоца ће извршити тестирање добара понуђених добара за партије 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 и 12 према наведеним критеријумима и дати стручну оцену.

2 и 3. Наручилац остаје при условима датим у конкурсној документацији. Потенцијални понуђач мора доказати да је имао промет тражених добара за сваку од наведених година.

4. Наручилац је захтев за поседовање ЦЕ сертификата поставио као захтев по питању квалитета медицинског средства, а који се тичу заштите здравља, безбедности, заштите потрошача и заштите животне средине. Наручилац не улази у оцену начина регистравања медицинског средства код АЛИМС-а да ли поседује ЦЕ сертификат већ кроз тражење истог доказа обезбеђује квалитетно медицинско средство неопходно за безбедно и успешно збрињавање пацијента.

Комисија за јавну набавку