



Јована Мариновића бр. 2, 11040 Београд, Србија, тел: 381 11 2053-830; факс: 381 11 2645-042
е-mail: public@rfzo.rs ПИБ бр. 101288707 мат. бр. 06042945 рач. бр. 840-26650-09

08/2 број: 404-1-88/19-15
30.3.2020. године

ПРЕДМЕТ: Додатно појашњење конкурсне документације у вези јавне набавке Материјал за дијализу, бр. ј.н. 404-1-110/19-93, сагласно члану 63. Закона о јавним набавкама („Сл.гласник РС“, број 124/12, 14/15 и 68/15)

Дана 26.3.2020. године, заинтересовано лице се обратило наручиоцу захтевом за додатним појашњењем у вези поступка јавне набавке Материјал за дијализу, бр. ј.н. 404-1-110/19-93, у складу са чланом 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12, 14/15 и 68/15).

Питање бр.1:

На основу Закона о ЈН чл.63, став 2 достављамо вам запажања и предлоге у вези конкурсне документације предметне набавке: Предлажемо да Наручилац у Техничкој спецификацији у тачки 11. (страна 5.) исто као и у поглављу Обавезна садржина понуде и начин попуњавања образаца у конкурсној документацији (страна 27.) тачка 2.1.. подтачка 5 Напомена, на оба места дода трећи навод: "Понуђачи, који нуде добро, за апарате, које је у већ у употреби или је било у употреби на истим апаратима у центрима за дијализу, на основу Уговора и ОС из претходних ЈН, нису у обавези да достављају тражене доказе."

Одговор бр.1: Захтев заинтересованог лица се не прихвата. Комисија остаје при утврђеној техничкој спецификацији.

Питање бр. 2: Републички фонд за здравствено осигурање као Наручилац је формирао предмет јавне набавке бр. 404-1-110/19-93, Материјал за дијализу- који се на основу Уредбе о планирању и врсти роба и услуга за које се спроводе централизоване јавне набавке ("Сл.гласник РС" бр.34/19, 64/19,17/20 и 21/20), у даљем тексту Уредба, набављају централизовано од стране Републичког фонда за здравствено осигурање, за потребе здравствених установа из Плана мреже здравствених установа. Имајући у виду да је Уредбом у члану 11., став 1, тачка б наведено да се централизованим тендером набавља, цитирамо: „Материјал за дијализу у складу са прописима којима се уређују стандарди материјала за дијализу, изузев таблетиране соли“, сматрамо да се Наручилац само делимично водио овом Уредбом, јер није обухватио и материјал за континуиране поступке замене бубрежне функције који је прописан како Правилником о стандардима материјала за дијализе које се обезбеђују из средстава обавезног здравственог осигурања („Сл. гласник РС“ бр. 88/12, 41/13, 36/14, 37/14, 88/15, 82/17 и 48/18) у члану 10., тако и Правилником о утврђивању цена материјала за дијализе које се обезбеђују из средстава обавезног здравственог осигурања ("Сл. Гласник РС", бр. 88/2012, 41/2013, 63/2013, 91/2013, 36/2014, 80/2015, 114/2015 и 109/2016), у члану 4. и 5., са наведеним ценама материјала у односу на приумењену процедуру. Молимо комисију Републичког фонда да измени План набавки и коригује га у складу са важећом Уредбом, одреди потребе здравствених установа за наведени материјал, те исти укључи у предметну јавну набавку, јер се материјал који смо поменули односи на истородну врсту здравствене услуге, а то је пружање подршке бубрежне функције веома угроженим пацијентима са индикацијом било хроничне, било акутне бубрежне инсуфицијенције. Предлажемо да се у предмет набавке додају следеће партије:

1. Сет за континуирану вено-венску хемофилтрацију (CVVH) који садржи: Сет за CVVH са филтером површине 0,6-0,9 м² или 1,0-1,8 м², а за педијатријски узраст са филтером површине 0,04м²-0,2м²; +отпадна кеса
2. Сет за континуирану вено-венску хемодијализу (ЦВВХД) који садржи: Сет за CVVHD са филтером површине 0,6-0,9 м² или 1,0-1,8 м², а за педијатријски узраст са филтером површине 0,042-0,2м²; + отпадна кеса



3. Сет за спору континуирану ултрафилтрацију који садржи: Сет за СЦУФ са филтером површине 0,6-0,9 м² или 1,0-1,5 м²; + отпадна кеса
4. Сет за високоволумну континуирану вено-венску хемодијафилтрацију (HV-CVVHDF) који садржи: Сет за HV-CVVHDF са филтером површине 0,6-0,9 м² или 1,0-1,8 м²; + отпадна кеса
5. Сет за континуирану вено-венску хемодијафилтрацију (ЦВВХДФ) који садржи: Сет за CVVHDF са филтером површине 0,6-0,9 м² или 1,0-1,8 м², а за педијатријски узраст са филтером површине 0,042-0,2 м²; + отпадна кеса
6. Сет за хемоперфузију
7. Сет за плазмаферезу са филтером површине 0,15-0,60 м²

Одговор бр.2: Предмет ове јавне набавке је материјал за хемодијализу и партије су дефинисане у складу са потребама здравствених установа.

Питање бр. 3: Анализом броја предвиђених комада добара у партији 45, као и суму предвиђених крвних линија за исте врсте хемодијализних апарата (партије 36, 37, 40 и 41), који се користе у односу 1:1 по једном дијализном третману, долази се до разлике од 5.165 комада у корист крвних линија. Молимо Наручиоца да повећа број предвиђених комада за партију 45 уместо досадашњих 156.716 на 161.881, како би бројчано довео ове партије у једнакост и омогућио исти број дијализа на овим апаратима.

Одговор бр.3: Захтев заинтересованог лица се прихвата. Биће извршена измена конкурсне документације.

Питање бр. 4: Молимо Наручиоца да појасни технички опис партије 45. Да ли добро из партије 45 треба да садржи материјал предвиђен Правилником о стандардима материјала за дијализе које се обезбеђују из средстава обавезног здравственог осигурања („Сл. гласник РС“ бр. 88/12, 41/13, 36/14, 37/14, 88/15, 82/17 и 48/18), тачније: један кертриџ натријум хлорида од 1200 гр, један кертриџ Натријум-бикарбоната од 720 гр и 1л боце са киселим концентратом следећих састава: Ца⁺⁺0.25 ммол/л; 0.50 ммол/л; 0.75 ммол/л; К⁺ 2 ммол/л; 3 ммол/л; Мг⁺⁺0,5 ммол/л, са глукозом 1 г/л, и ацетатним и цитратним пуфером, као што и јесте препорука и оригинално добро произвођача апарата наведених у опису партије?

Одговор бр.4: Захтев заинтересованог лица се не прихвата. Комисија остаје при утврђеној техничкој спецификацији.

Питање бр. 5: У одељку II Техничка спецификација, тачка 12, на страни 5/48, наведен је низ партија изузетих од критеријума стерилног паковања. Молимо Наручиоца да добра из партија 61, 64 и 65 такође дода у овај изузетак од стерилности паковања. Ова добра представљају средства за дезинфекцију апарата и самим тим, као наведено и код осталих апарата, не пакују се у стерилно паковање, те нема потребе за овим условом.

Одговор бр.5: Захтев заинтересованог лица се прихвата. Биће извршена измена конкурсне документације.

Питање бр. 6: У конкурсној документацији на страни 6/48, Одељак ИИ Техничка спецификација, наведен је начин на који ће се извршити тестирање дијализатора (партије 1-22), у делу тестирање клиренаса бета 2 микроглобулина и миоглобина. Молимо наручиоца да прецизира још неке услове ових тестирања:

1. Да ли се овај предмет тестирања не односи на дијализаторе ниског протока, тј. партије 15,16,17,18,19, 20, тј. односи само на партије 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 21 и 22?



2. Када комисија доноси одлуку о тестирању ових параметара? Да ли је то случај када више понуђача има једнак број пондера према критеријуму квалитета?
3. Да ли ће се дијализатори понуђени за исту партију тестирати на истом пацијенту, ово имајући у виду да се искључи фактор пацијентових индивидуалних дискрепанци у погледу крвних анализа?
4. У којим временским контролним тачкама током дијализног третмана ће се вршити узимање узорака за анализу бета 2 микроглобулина и миоглобулина? Да ће контролне тачке бити на 5 минута након почетка третмана, затим на пола сата или сат, третмана и на крају дијализног третмана? Сматрамо да је неопходно да се ближе одреди метода анализе добијених резултата из узорака крви.
5. Да ли дијализатор у конкуренцији од више дијализатора, у случају да има најбољи клиренс ових молекула елиминише све остале дијализаторе у истој партији или ће се и овде вршити пондерисање и ако да- на који начин?

Одговор бр.6: Захтев заинтересованог лица се прихвата у делу који се односи на прецизирање услова тестирања на бета 2 микроглобулина и миоглобулина. Биће извршена измена конкурсне документације у том делу.

Питање бр. 7: Читајући тендерску документацију горе наведене набавке установили смо једну техничку грешку, која се односи на партију 73, наиме пакет двокомпонентног концентрата за дијализу потребан за минималну количину AV линија датог у партији бе. 33 и 38 по типу машине NIKKISO мора бити 19784 (збир AV линија ове две партије). Молимо Вас да коригујете насталу грешку да би машине могле функционално да се користе.

Одговор бр.7: Захтев заинтересованог лица се прихвата. Биће извршена измена конкурсне документације.

Питање бр. 8: Такође Вас молимо да коригујете цену јер се ради о новом двокомпонентном концентрату за машине NIKKISO по цени од 1.900,00 динара. Све болнице су обавештене о предностима новог концентрата.

Одговор бр.8: Захтев заинтересованог лица се не прихвата. Комисија остаје при утврђеној техничкој спецификацији.

Питање бр. 9: Увидом у спецификацију дијализатора видимо да је учињен помак и да су посебно специфицирани неки дијализатори за поједине машине. То свакако води побољшању квалитета јер сваки произвођач машина у софтверу своје машине убацује карактеристике дијализатора и на основу тих карактеристика софтвер машине показује параметар ефикасности дијализе као што је Kt/V КоА . У складу са чл. 99 ЗЈН, напред реченим и потребом за побољшањем стандарда оваквих процедура молимо Вас да у опису следећих партија додате:

- a) партија број 1 – са коефицијентом пропустљивости мембране од: КоА 902
- b) партија број 10 – са коефицијентом пропустљивости мембране од: КоА 1383
- c) партија број 18 – са коефицијентом пропустљивости мембране од: КоА 1046

Одговор бр.9: Захтев заинтересованог лица се не прихвата. Комисија остаје при утврђеној техничкој спецификацији.

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ