



Број: 10/3-015-1052-9/15
Датум: 21.04.2015.године

Предмет: Појашњење и измјена Тендерске документације; доставља се

Поштовани,

Везано за захтјев за појашњење тендерске документације за набавку потрошног материјала и лијекова за хемодијализу, Тендер број: 10/3-015-1052/15, достављамо вам појашњења која се односе на:

Питање: Да ли се сваки лот мора посебно паковати?

Одговор: У складу са чланом 12. став (2) Упутства за припрему модела тендерске документације и понуда и тачком 5.3.4. Тендерске документације понуда за сваки лот се доставља у одвојеној коверти.

Питање: Да ли се увезује и копија сваког оригинала?

Одговор: Копија понуде треба бити увезана на начин да се онемогући накнадно вађење или уметање листова, с тим да копија заједничке документације и копија понуде сваког лота могу да чине једну цјелину, односно није потребно копију понуде за понуђене лотове паковати у одвојене коверте.

Питање: Да ли се нумерација сваког лота наставља на задњу страницу претходног лота или се сваки лот нумерише од броја 1?

Одговор: У складу са чланом 8. став (6) Упутства за припрему модела тендерске документације и понуда и тачком 5.1.3. Тендерске документације, сваки слиједећи дио (понуда за дати лот) започиње редним бројем којим се наставља редни број странице којим завршава претходни дио.

Питање: У тачки 5.3.4. наводите између осталог да остали тражени документи и докази који се подносе за поједини лот морају се доставити у понуди за тај лот. Молим да наведете тачно и конкретно који документи и Анекси се достављају за сваки лот посебно, а који се достављају у склопу првог лота за који достављамо понуду, нпр Рјешење о регистрацији лијека, Ауторизацију која се односи на више лотова, Анекс 2 и остали документи који су тражени тендерском документацијом. Молимо конкретно за сваки тражени документ.

Одговор: Документа која се односе на поједини лот су: Анекс 3 (Образац за вриједност понуде), Анекс 4 (образац за цијену понуде), Рјешење о регистрацији лијека или документа за нерегистроване лијекове.

Питање: Шта се конкретно пише на коверту за сваки лот посебно (појасните нам да ли се негдје наводи број лота), да ли иду печат и/или потпис или не?

Одговор: У складу са чланом 11. став (2) Упутства за припрему модела тендерске документације на коверти понуде за лот треба бити назначено:

- назив и адреса уговорног органа
- назив и адреса понуђача
- број и назив набавке са бројем лота на који се понуда односи
- назнака «не отварај»

Коверту није потребно печатирати и потписати.

Питање: Да ли се коверте са појединачним лотовима затим пакују у једну заједничку коверту и шта се пише на ту коверту. Да ли иду печат и/или потпис или не?

Одговор: Оригинал понуда (појединачне понуде за све лотове и понуда са заједничком документацијом) и копија понуде требају бити упаковане у један заједнички пакет (тачка 5.3.1. Тендерске документације) на коме ће бити назначено:

- Назив и адреса Уговорног органа
- Назив и адреса понуђача
- Број набавке
- Назив предмета набавке
- Назнака «НЕ ОТВАРАЈ»
- На задњој страни коверте понуђач је дужан навести: назив понуђача/групе понуђача и адресу понуђача/групе понуђача

Исто је прописано тачком 5.3.3. Тендерске документације.

Коверту није потребно печатирати и потписати.

Питање: Да ли се парафирају сви листови или странице понуде?

Одговор: Странице/листовете понуде није потребно парафирати.

Питање: Да ли Изјава о достављању гаранције по Уговору мора бити овјерена од стране надлежног органа?

Одговор: Изјава о достављању гаранције за добро извршење уговора треба бити овјерена потписом и печатом од стране понуђача, а не надлежног органа.

Питање: Да ли је заиста потребна овјерена копија Рјешења о регистрацији лијекова или може и обична копија (узимајући у обзир да је велики број Лотова што значајно поскупљује припрему понуда, а на сајту АЛИМС БИХ се редовно ажурира преглед регистрованих лијекова). Навели сте да тражите Рјешења о регистрацији са свим прилозима, да ли при томе мислите на Сажетке карактеристика лијека и Упутства за пацијенте или само на Рјешење о регистрацији?

Одговор: Уважавајући захтјеве понуђача, Рјешење о регистрацији лијека може бити обична копија. Уз Рјешење није потребно прилагати Сажетке карактеристика лијека и Упутства за пацијенте.

За нерегистроване лијекове понуђачи морају приложити копије докумената наведене у Напомени тачке 5.2.2. Тендерске документације.

Питање: У лоту бр. 19 расписали сте набавку лијека Eritropoetin alfa 2000 i.j. Обзиром да су у питању преддијализни и дијализни пацијенти, интересује нас да ли лијек треба да има и субкутану и интравенску примјену?

Одговор: Обзиром да се лијек Eritropoetin alfa 2000 i.j. користи за дијализне пацијенте, треба да има интравенску примјену.

Питање: У лоту бр. 15 тражите дијализатор – нископроточни (LOW-FLUX) 1,7-1,8 m² – Hemoflow F8HPS биокомпатибилна мембрана, површина мембране 1,7-1,8 m² са степеном $U_f \geq 12,2$ ml/mmHg, стерилизовано водена пара, гамма. Обзиром да сте навели заштићени назив Fresenius дијализатора – Hemoflow, молимо да исти избаците из техничке спецификације.

Одговор: Брише се назив Hemoflow F8HPS из техничке спецификације, која се мијења и гласи:

«Дијализатор–нископроточни (LOW-FLUX), биокомпатибилна мембрана, површина мембране 1,7-1,8 m² са степеном $U_f \geq 12,2$ ml/mmHg, стерилизовано водена пара, гамма»

Питање: У Лоту бр. 16 тражите дијализатор вископроточни (HIGHT-FLUX) Hemoflow F70C, биокомпатибилна мембрана, површина мембране 1,50-1,60 m² са степеном $U_f \geq 50$ ml/mmHg, стерилизовано водена пара, гамма. Обзиром да сте навели заштићени назив Fresenius дијализатора – Hemoflow, молимо да исти избаците из техничке спецификације.

2.

Одговор: Брише се назив Hemoflow F70C из техничке спецификације, која се мијења и гласи:

«Дијализатор–високопроточни (HIGHT-FLUX), биокомпатибилна мембрана, површина мембране 1,5-1,6 м2 са степеном $Uf \geq 50 \text{ ml/mmHg}$, стерилизовано водена пара, гамма»

Питање: У лоту број 17 тражите дијализатор високопроточни (HIGHT-FLUX) Hemoflow F80C, биокомпатибилна мембрана, површина мембране 1,7-1,8 м2 са степеном $Uf \geq 55 \text{ ml/mmHg}$, стерилизовано водена пара, гамма. Обзиром да сте навели заштићени назив Fresenius дијализатора – Hemoflow, молимо да исти избаците из техничке спецификације.

Одговор: Брише се назив Hemoflow F80C из техничке спецификације, која се мијења и гласи:

«Дијализатор–високопроточни (HIGHT-FLUX), биокомпатибилна мембрана, површина мембране 1,7-1,8 м2 са степеном $Uf \geq 55 \text{ ml/mmHg}$, стерилизовано водена пара, гамма»

Питање: У Лоту 8 ставка 1 сте навели базни бикабонат 650 гр NaHCO_3 у праху за Fresenius. Да ли се под овим сматра да наведени производ мора бити компатибилан са апаратом Fresenius или мора бити произведен од стране Fresenius-а?

Одговор: Базни бикабонат 650 гр NaHCO_3 у праху мора бити компатибилан са апаратом Fresenius.

Питање: Да ли за ставке 1,2 и 3 Лота 3 у саставу треба да буде наведен и 1 гр глукозе која је уобичајени стандард за хемодијализне отопице и који је омјер електролита за ставке 2 и 3 Лота 3 наведене отопице («концентрат киселог бикарбоната»)?

Одговор:

Омјер електролита у Лоту 3 ставка 1 за концентрат киселог бикарбоната је:

Глукоза		1.00 g/l
Na+	mmol/l	138.00
K+	mmol/l	2.00
Ca++	mmol/l	1.75
Mg++	mmol/l	0.50
Cl-	mmol/l	109.00
Acetat	mmol/l	3.00
Bikarbonat	mmol/l	32.00
Mosm/l txeoret		290.00

Омјер електролита у Лоту 3 ставка 2 за концентрат киселог бикарбоната је:

Глукоза		1.00 g/l
Na+	mmol/l	140.00
K+	mmol/l	2.00
Ca++	mmol/l	1.50
Mg++	mmol/l	0.50
Cl-	mmol/l	111.00
Acetat	mmol/l	2.00
Bikarbonat	mmol/l	33.00
Mosm/l txeoret		290.00

Омјер електролита у Лоту 3 ставка 3 за концентрат киселог бикарбоната је

Глукоза		1.00 g/l
Na+	mmol/l	138.00
K+	mmol/l	2.00
Ca++	mmol/l	1.25
Mg++	mmol/l	0.50
Cl-	mmol/l	109.00
Acetat	mmol/l	3.00
Bikarbonat	mmol/l	32.00
Mosm/l txeoret		290.00

те се из ставке 1 Лота 3 брише назив ПГС 21, из ставке 2 Лота 3 брише се назив ПГС 25, а из ставке 3 Лота 3 брише се назив ПГС 27.

