



**РЕПУБЛИКА СРБИЈА**  
**МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ**  
**СЕКТОР ЗА МАТЕРИЈАЛНЕ РЕСУРСЕ**  
**УПРАВА ЗА СНАБДЕВАЊЕ**  
**ДИРЕКЦИЈА ЗА НАБАВКУ И ПРОДАЈУ**

**Инт. бр. 452 – 43/12**

**14.03.2013. године**

**Појашњења у вези са  
припремањем понуде,  
д о с т а в љ а.-**

---

**Веза:** Јавна набавка добара број 262/12 медицинска средства за потребе Операционог блока Војномедицинске академије, по партијама

**ПОТЕНЦИЈАЛНИ ПОНУЂАЧИ** су упутили следећа питања у вези са припремањем понуде, а **НАРУЧИЛАЦ** Дирекција за набавку и продају, Управе за снабдевање, Сектора за материјалне ресурсе Министарства одбране, Немањина бр. 15, даје појашњења:

**1. Питање** које се односи на Партију 1. Креп папир за стерилизацију:

1. Молимо Вас да нам кажете који је минимум норме или стандарда које мора да испуњава папир за стерилизацију имајући у виду да је ВМА акредитована здравствена установа која има различите сертификате. Такође којим документима ће се тражити да се ти стандарди докажу?
2. Да ли је потребно или не да у кутији већ буде сложен папир различитих боја (један бели, један зелени) или не? У тендерској документацији стоји само бели/зелени.
3. Да ли је могуће понудити креп папире који су био-разградиви (разграђују се природним путем за 30 дана након употребе)?

**ОДГОВОР:**

1. Креп папир за стерилизацију мора да испуњава стандарде EN ISO 11607 и EN 868-2, као и да поседује сертификат произвођача.
2. Пожељно је да у кутији већ буде сложен папир различитих боја (један бели, један зелени)
3. Могуће је понудити креп папире који су био-разградиви, али само уколико су истог квалитета као и креп папири тражени у конкурсној документацији.

**2. Питање** које се односи на Партију 2 Уметнути папир:

1. Која је грамажа белог креп папира а која плавог нетканог?
2. Да ли је потребно доставити решење Алимса посебно за бели креп папир а посебно за плави неткани имајући у виду да су две различите врсте папира у питању и као такве су посебно регистроване?
3. Молимо Вас да нам кажете који је минимум норме или стандарда које мора да испуњава папир за стерилизацију имајући у виду да је ВМА акредитована здравствена установа која има различите сертификате. Такође којим документима ће се тражити да се ти стандарди докажу?

**ОДГОВОР:**

1. Грамажа белог креп папира је 60g/m<sup>2</sup>, а грамажа плавог нетканог креп папира је 58g/m<sup>2</sup>.

2. Потребно је доставити посебна решења АЛИМС-а за бели креп папир, односно за плави неткани креп папир.
3. Уметнути папир за стерилизацију мора да испуњава стандарде EN ISO 11607 и EN 868-2 као и да поседује сертификат произвођача.

**3. Питање** које се односи на Партије 3, 4 и 6: Ролне без и са фалтом и кесе за стерилизацију:

1. Молимо Вас да нам кажете који је минимум норме или стандарда које морају да испуњавају ролне и кесе за стерилизацију имајући у виду да је ВМА акредитована здравствена установа која има различите сертификате. Такође којим документима ће се тражити да се ти стандарди докажу?
2. Која грамажа папира је потребна да буде на ролнама и кесама и којим документом ће се тражити доказ?
3. Молимо Вас да нам кажете на који начин ће се и да ли ће се уопште вредновати асептично отварање ролни и кеса после стерилизације?

**ОДГОВОР:**

1. Ролне без и са фалтом и кесе за стерилизацију морају да испуњавају стандарде EN ISO 11607 и EN 868-2 као и да поседују сертификат произвођача.
2. Потребна грамажа папира је 60g/m<sup>2</sup> која је назначена на сертификату произвођача
3. Приликом асептичног отварања не сме да дође до пуцања папира тј.фолије.

**4. Питање** које се односи на Партију 5 Ултра равне ролне:

Имајући у виду да сте општим захтевима тражили да и ултра ролне имају индикатор за ФО желимо да вас питамо да ли је то и тачно јер ултра ролне су за стерилизација хирушких инструмената само за парни стерилизатор и Ваша установа би их користила искључиво за то па Вас молимо да извршите измену опште документације у делу за индикаторе.

**ОДГОВОР:**

Ултра равне ролне морају да садрже индикатор за етилен-оксид, као и индикатор за пару.

**5. Питање** које се односи на Партију 7 Лепљива индикатор трака:

1. Молимо Вас да нам кажете који је минимум норме или стандарда које морају да испуњавају ролне и кесе за стерилизацију имајући у виду да је ВМА акредитована здравствена установа која има различите сертификате. Такође којим документима ће се тражити да се ти стандарди докажу?
2. На који начин и са којим документом ћете тражити да се докаже моћ лепљења и промене индикатора на траци са индикатором паре?

**ОДГОВОР:**

1. Лепљива индикатор трака мора да испуњава стандард ISO 11140 и да поседује сертификат произвођача.
2. Лепљива индикатор трака не сме да се одлепљује приликом и након стерилизације.

**6. Питање** које се односи на Партију 8 BOWIE DICK TEST:

1. Молимо Вас да нам кажете који је минимум норме или стандарда које морају да испуњавају ролне и кесе за стерилизацију имајући у виду да је ВМА акредитована здравствена установа која има различите сертификате. Такође којим документима ће се тражити да се ти стандарди докажу?
2. Молимо Вас за прецизну генерацију BD теста имајући у виду да их има три и ближи опис и толеранцију у димензији истог?

**ОДГОВОР:**

1. Bowie Dick тест мора да испуњава стандард EN 867-4.
2. Крајњи корисник тражи VISA Bowie Dick test.

**7. Питање** које се односи на Партије 40, 41 и 42 Рукавице:

1. Молимо Вас да нам објасните реалне и практичне разлоге инсистирања на електронски тестираним рукавицама у партији 40?
2. По ком пропису, или Вашем критеријуму, хирушке рукавице из партије 40 са величинама (6.5-9) морају бити електронски тестиранем, а хирушке рукавице из партија 41. (са истим величинама) и 42 (са истим величинама) не морају?
3. Да ли је захтев за електронски тестираним рукавицама садржан у AQL 0,65 и да ли је обавезан?

**ОДГОВОР:**

Крајњи корисник инсистира на на електронски тестираним рукавицама с обзиром да се ради о најквалитетнијим рукавицама, које се користе у најзахтевнијим областима хирургије типа коштане, трансплатационе, васкуларне хирургије, операција на отвореном срцу и сл. Ове рукавице морају бити 100% безбедне, јер би потенцијално пренета инфекција могла угрозити живот пацијента.

Рукавице из партија 41 и 42 не морају бити електронски тестиране јер се ради о рукавицама које се користе за мање захтевне хирушке интервенције, типа амбулантних захвата или код дијагностичких процедура.

AQL 0,65 не подразумева електронско тестирање рукавица и обавезан је.

**8. Питање** које се односи на Партију 6 Кеса за стерилизацију (провидна фолија/папир)

Да ли захтевате самолепљиве кесе (self seal) или кесе које се затварају топлотним заваривањем (heat sealing)?

**ОДГОВОР:**

Траже се кесе стерилизацију које се затварају топлотним заваривањем (heat sealing).

**9. Питање** које се односи на Партију 9 Потрошни материјал за апарат Sterrad 100 NX

Дата партија се састоји од три групе производа: ставка I. спада у материјал за контролу стерилизације, ставке 2,3,4 и 5 у материјал за стерилизацију, а ставка 6 је сам реагенс за H2O2 стерилизацију и као такви производи нису сродни. Да ли бисте могли да раздвојите дату партију на три нове, чиме би допринели већој конкурентности понуда за тражене артикле?

**ОДГОВОР:**

Партија 9 – се раздваја на три нове партије:

-Ставка 1 из Партије број 9 једна партија (Индикатор стерилности биолошки за Sterad 100NX).

-Ставке 2, 3 ,4 и 5 из Партије 9 друга партија (Рукав без преклопа за Sterad 100NX димензија 75mm x 70m, 100mm x 70m, 150mm x 70m и 200mm x 70m).

-Ставка 6 из Партије 9 трећа партија (Касета за водоник пероксид за Stread 100NX – пак 2 касете по циклусу).

**10. Питање** које се односи на Партију 39:

Крајњи корисник тражи АНАЛ ВАЉКАСТИ ресорптивни желатинозни сунђер димензија 8cm x 3cm, са рупом у средини, промера до 6mm.

**ОДГОВОР:**

Тражи се АНАЛ ВАЉКАСТИ ресорптивни желатинозни сунђер, димензија 8cmx3cm, са рупом у средини, промера до 6mm.

ВН

**ДИРЕКТОР**  
Драгана Петровић дипл економиста

Достављено:

-свим заинтересованим лицима

која су примила конкурсну документацију