

ОПШТА БОЛНИЦА  
"Др Алекса Савић"

08.06.2017

Бр. 380  
ПРОКУПЉЕ

ПРЕДМЕТ: Појашњење конкурсне документације

**ДИЈАЛИЗНИ МАТЕРИЈАЛ ЗА СВЕ ТИПОВЕ МАШИНА, ЈН бр.6/2017**

Ponuđač se obratio zahtevom za dodatnim pojašnjenjima, predlozima, a u svojstvu zainteresovanog lica u postupku javne nabavke dobara, Dijalizni materijal za sve tipove dijaliznih mašina - JN Br. 06/2017.

**Pre svega želi da se zahvali na korektnoj i zakonski usklađenoj konkursnoj dokumentaciji u predmetnom postupku javne nabavke.**

PITANJE 1:

Tokom 2016. i 2017. godine, u javnim nabavkama materijala za dijalizu, kakva je i javna nabavka ovde Naručioca, pojavili su se ponuđači koji se ne mogu smatrati kredibilnim ponuđačima. Ova privredna društva su podnosila ponude za više vrsta materijala za dijalizu, ali su odbijala da potpišu ugovore a kada su im ugovori dodeljeni. Na taj način su ovakvi ponuđači dovodili naručioce u nezavisnu situaciju i neizvesnost po pitanju stabilnog snabdevanja zdravstvenih ustanova materijalom koji je neophodan za lečenje i održavanje u životu hroničnih bubrežnih bolesnika.

Ovde Naručilac ima težak i odgovoran zadatak, da obezbedi pravovremeno i stabilno snabdevanje dijaliznim materijalom radi lečenja velikog broja pacijenata u svom centru za hemodijalizu. Iz tog razloga predlažemo Naručiocu sledeću izmenu konkursne dokumentacije, a sve u cilju zaštite Naručioca od problema u snabdevanju dijaliznim materijalom koje bi potencijalno mogli izazvati ponuđači čiji cilj nije ostvarivanje uspešnog poslovnog odnosa sa Naručiocem već samo remećenje već dovoljno uzdrmanog tržišta materijala za hemodijalizu. Zbog toga Naručiocu predlažemo da u skladu sa relevantnim odredbama Člana 76. i 77. Zakona o javnim nabavkama, Naručilac u DODATNE USLOVE ZA UČESTVOVANJE U POSTUPKU PREDMETNE JAVNE NABAVKE uvrsti i neophodan dokaz poslovnog kapaciteta ponuđača: - referentnu listu, izjavu datu pod punom krivičnom, moralnom i materijalnom odgovornošću, kojom bi ponuđač dokazao da je tokom prethodne dve godine (2015. i 2016. godine) za svaku od partija za koje podnosi ponudu, ostvario prodaju u iznosu ili količini od najmanje 100% predmeta nabavke u toj partiji. Umesto izjave ponuđač može dostaviti i kopije faktura/otpremnica iz kojih se na nesumnjiv način može utvrditi da je ponuđač tokom prethodne dve godine (2015. i 2016. godine) za svaku od partija za koje podnosi ponudu, ostvario prodaju u iznosu ili količini od najmanje 100% predmeta nabavke u toj partiji.

KONKRETNO PITANJE:

DA LI ĆE NARUČILAC RADI SVOJE ZAŠTITE I ZAŠTITE SVOJIH PACIJENATA, KAO DOKAZ POSLOVNOG KAPACITETA PONUĐAČA, A U OKVIRU DOKAZA O ISPUNJENOSTI DODATNIH USLOVA ZA UČESTVOVANJE U POSTUPKU JAVNE NABAVKE ZAHTEVATI OD PONUĐAČA REFERENTNU LISTU, IZJAVU DATU POD PUNOM KRIVIČNOM, MORALNOM I MATERIJALNOM ODGOVORNOŠĆU, KOJOM BI PONUĐAČ DOKAZAO DA JE TOKOM PRETHODNE DVE GODINE (2015. I 2016.) ZA SVAKU OD PARTIJA ZA KOJE PODNOSI PONUDU, OSTVARIO PRODAJU U IZNOSU ILI KOLIČINI OD NAJMANJE 100% PREDMETA NABAVKE U TOJ PARTIJI?

PITANJE 2:

Načinom raspisivanja tehničkih specifikacija u predmetnoj javnoj nabavci, Naručilac je jasno pokazao da vodi brigu o kvalitetu materijala za dijalizu koji će nabaviti za lečenje svojih pacijenata. Naručiocu može biti poznata činjenica da veliki broj proizvođača dijalizatora (predmet nabavke u partijama 1 - 8 ove javne nabavke) proizvodi dijalizatore koji u sebi sadrže toksičnu supstancu Bisfenol-A (BPA), ali i da postoje proizvođači koji proizvode dijalizatore koji ne sadrže ovu supstancu, te da najmanje dva ovakva proizvođača imaju svoje distributerske firme u Republici Srbiji. Tokom poslednjih nekoliko godina, u svetu je sve primetnija tendencija da se ograniči ili zabrani upotreba otrovne supstance Bisfenol-A. Ova tendencija je posledica najnovijih istraživanja i naučnih studija koje su pokazale da se radi o izuzetno opasnoj supstanci, pogotovu ako se radi o dužem i direktnijem izlaganju ljudskog organizma.

Radi se o supstanci koja deluje kao endokrini disruptor, t.j. hormonski toksin. Bisfenol-A simulira efekte ženskog hormona estrogena i kao takav ima snažno dejstvo na reproduktivni sistem. Pored ovog svog negativnog dejstva Bisfenol-A negativno utiče i na fetalni razvoj, razvoj i funkcionisanje centralnog nervnog sistema, kardiovaskularni sistem, deluje kao nefrotoksična supstanca potencijalno oštećujući rezidualnu funkciju bubrega, i pospešuje pojavu gojaznosti i diabetesa.

Zbog svega navedenog, više zemalja je pokrenulo zakonodavnu kampanju za postepeno ukidanje Bisfenola-A:

- Oktobar 2008 - Kanada zabranjuje prisustvo Bisfenola-A u flašicama za bebe;
- Maj 2009 - Danska zabranjuje prisustvo Bisfenola-A u flašicama za bebe;
- Mart 2010 - Francuska zabranjuje prisustvo Bisfenola-A u flašicama za bebe;

- Mart 2011 - Švedska zabranjuje prisustvo Bisfenola-A u flašicama za bebe;
- Mart 2011 - Srbija zabranjuje prisustvo Bisfenola-A u flašicama za bebe;
- Jun 2011 - Turska zabranjuje prisustvo Bisfenola-A u flašicama za bebe;
- 2014 - Evropska Unija donosi uredbu o smanjenju količine Bisfenola-A u igračkama koje bebe i mala deca stavljaju u usta;
- Mart 2014 - Evropska Agencija Za Hemijska sredstva (ECHA) je zahtevala od Evropske Unije da se Bisfenol-A redefiniše u smislu opasnosti po ljudski organizam iz "kategorije 2" u "kategoriju 1B" hemijske toksičnosti;
- 2014 - Evropska Unija - Bisfenol-A je proglašen za reproduktivni toksikant zbog svojih neželjenih dejstava na seksualnu funkciju i plodnost;
- Januar 2015 - Francuska zabranjuje prisustvo Bisfenola-A u posudama za čuvanje hrane. Prilikom hemodijalizanog tretmana Bisfenol-A se iz dijalizatora koji ga sadrže oslobađa i ubrizgava direktno u krv pacijenata.

Zbog svega navedenog, a posle izlaganja predmetne problematike javnoj raspravi, Evropska Komisija (Naučni komitet za novoidentifikovane i novonastale zdravstvene rizike - SCENIHR) je analizirala sve sagledive aspekte i dana 18.02.2015. izdala svoje Konačno mišljenje o bezbednosti korišćenja Bisfenola-A u medicinskim sredstvima. Ovaj dokument jasno potvrđuje i dokazuje štetnost Bisfenola-A, te da su u slučaju ne-oralnog puta unosa (kakav je kod hemodijalize) pod posebnim rizikom novorođenčad na jedinicama intenzivne nege, odojčad na produženim medicinskim tretmanima i PACIJENATI NA HEMODIJALIZI kojima se ova supstanca ubrizgava direktno u krv. Navedeni dokument sadrži jasnu preporuku da se kada god je to moguće koriste medicinska sredstva koja ne oslobađaju Bisfenol-A. Ovde u prilogu Naručiocu dostavljamo link za web stranicu Evropske Komisije na kojoj se može naći kompletan tekst ovog Konačnog mišljenja sa preporukom:

[https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/scientific\\_committees/emerging/docs/scenih\\_r\\_040.pdf](https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/scientific_committees/emerging/docs/scenih_r_040.pdf)[1]

Iz ovde navedenih razloga, predlažemo Naručiocu da konkretnijim definisanjem tehničkih specifikacija, karakteristika, zahteva nabavku jednog dela dijalizatora koji u sebi ne sadrže Bisfenol-A, a za lečenje najosetljivijih kategorija pacijenata (jedan od primera, pacijenti muškog pola u reproduktivnom uzrastu kojima se dijaliziranjem bez Bisfenola-A značajno poboljšava fertilitet i mogućnost ostvarivanja roditeljstva).

Na ovaj način Naručilac bi omogućio dosledno poštovanje odredbi Zakona o zdravstvenoj zaštiti (Član 67. tačka 1.) i Zakona o pravima pacijenata (Član 3. tačka 1. i Član 10. tačka 1.) prema kojima su zdravstvene ustanove dužne da primenjuju BEZBEDNE ZDRAVSTVENE TEHNOLOGIJE a u cilju poštovanja prava pacijenata da budu lečeni U SKLADU SA ETIČKIM NAČELIMA, kao i u cilju postizanja najboljeg ishoda lečenja UZ NAJMANJI RIZIK ZA NASTANAK POSLEDICA PO ZDRAVLJE PACIJENTA.

#### KONKRETNO PITANJE:

DA LI ĆE NARUČILAC EVENTUALNOM IZMENOM TEHNIČKIH SPECIFIKACIJA ZAHTEVATI NABAVKU JEDNOG DELA DIJALIZATORA KOJI U SEBI NE SADRŽE BISFENOL-A, BEREM ZA LEČENJE NAJOSETLJIVIJIH KATEGORIJA PACIJENATA, POŠTUJUĆI PREPORUKU EVROPSKE KOMISIJE I RELEVANTNE ODREDBE ZAKONA O ZDRAVSTVENOJ ZAŠTITI I ZAKONA O PRAVIMA PACIJENATA, A IMAJUĆI U VIDU DA SE PRILIKOM HEMODIJALIZE DIJALIZATORIMA KOJI SADRŽE OVU IZUZETNO ŠTETNU SUPSTANCU, ONA OSLOBAĐA DIREKTNO U KRV PACIJENATA, AKUMULIRA I INICIRA SVOJA ŠTETNA DEJSTVA?

#### **ODGOVOR NARUČIOCA:**

Kako je ponuđač već gore naveo da je naručilac uradio korektnu i zakonski usklađenu konkursnu dokumentaciju u kojoj je jasno pokazao da vodi brigu o kvalitetu materijala za dijalizu koji će nabaviti za lečenje svojih pacijenata, smatramo da nije potrebno ništa menjati i tražiti naknadno još dodatnih uslova, a pri tome treba uzeti u obzir i činjenicu da je ostalo još 2 dana do otvaranja ponuda.

Shodno svemu gore navedenom, Naručilac u svemu ostaje pri traženoj tehničkoj specifikaciji i konkursnoj dokumentaciji i zahvaljuje na sugestiji potencijalnog ponuđača.

