



GOVERNMENT OF ROMANIA

ROMANIA - BULGARIA



GOVERNMENT OF BULGARIA

Изх. № 26-00-1337 / 30.10.2017 г.

**РАЗЯСНЕНИЯ ПО УСЛОВИЯТА НА
ОБЩЕСТВЕНА ПОРЪЧКА С ПРЕДМЕТ:**

„ДОСТАВКА НА ЛИНЕЙКА ТИП С - РЕАНОМОБИЛ ПО ПРОЕКТ „ВАШЕТО ЗДРАВЕ ИМА ЗНАЧЕНИЕ! - МОДЕРНИЗАЦИЯ НА БОЛНИЦИТЕ В ЗИМНИЧ И СВИЩОВ” - PROJECT CODE 16.5.2.042; eMS CODE: ROBG-174, ДБФП №49362/06.04.2017 Г. ПО ПРОГРАМА “INTERREG V-A ROMANIA-BULGARIA” 2014-2020 Г.“, обявена с №00753-2017-0034 в Регистъра на обществените поръчки.

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Във връзка с постъпило писмено искане за разяснения с Вх. №26-00-1337/27.10.2017 год. по условията на процедурата, на основание чл.33, ал.2 от ЗОП предоставям следните разяснения:

ВЪПРОС 1

„Относно разяснението по Въпрос 1 от Ваше писмо с изх. № 26-00-1324 от 23.10.2017 г., само потвърждавате, че Анекс А е част от стандарт 1789:2007+A2:2014, но не става ясно дали участникът, за да потвърди наличието на типово одобрение за линейка тип С за предложените марка/модел шаси и надстройка, следва да приложи тестови резултати от проведените изпитания по образец на Анекс А от стандарт 1789:2007+A2:2014. Моля, потвърдете, че участникът трябва да приложи копие на тестовия рапорт за предложенията от него марка модел шаси и надстройка спрямо анекс А на 1789:2007+A2:2014.”

РАЗЯСНЕНИЕ

Възложителят ясно е посочил в документацията за участие в процедурата, че предлагания автомобил със специално предназначение - линейка тип „С“ - реаномобил, трябва да отговаря на стандарт БДС EN1789:2007 + A2:2014 или еквивалент.

ВЪПРОС 2

„Относно разяснението по Въпрос 9 от Ваше писмо с изх. № 26-00-1324 от 23.10.2017 г.: Стандарт БДС EN1789:2007+A2:2014 не разделя оборудването в линейката на такова, което ще се използва на полеви условия и такова, което ще се ползва само в кабината на линейката. Изискването за фиксация е еднакво за всички медицински изделия в линейката. Затова и неслучайно към фиксацията на мобилната аспирационна помпа следва да бъдат прилагани същите изисквания, както към транспортния респиратор и дефибрилатора. Всички „носими“ системи в линейка се използват, както в линейка, така и на полеви условия извън нея и според стандарта трябва да бъдат здраво фиксириани, когато линейката е в движение. Практика в България е линейките да се оборудват с апарати, предназначени за болнична употреба, които не разполагат със стойки за монтаж в линейка. В последствие

Съдържанието на тази публикация не представлява непременно официалната позиция на Европейски съюз.

Отговорността за съдържанието се носи единствено от нейните автори.

Проект „Вашето здраве има значение! - модернизация на болниците в Зимнич и Свищов“ е финансиран от Европейския съюз, чрез Европейския фонд за регионално развитие в рамките на програмата “INTERREG V-A ROMANIA-BULGARIA”.

същите се „фиксираат“ с еластични или велкро ленти, което е в грубо несъответствие със стандарата. Моля потвърдете, че в съответствие с изискванията на стандарт БДС EN1789:2007+A2:2014, мобилната аспирационна помпа от т. 2.2.18 от техническата спецификация следва да бъде монтирана посредством стойка, сертифицирана за монтаж в линейка, съобразно изискванията в т. 6.3.5 на стандарта.”

РАЗЯСНЕНИЕ

Мобилната аспирационна помпа от т. 2.2.18 от техническата спецификация следва да е в съответствие с изискванията на стандарт БДС EN1789:2007+A2:2014 или еквивалент.

Въпрос 3

„Относно разяснението по въпрос 10 от Ваше писмо с изх. № 26-00-1324 от 23.10.2017 г. и твърденията, които излагате по поставение въпрос, показва дълбокото ви неразбиране на въпросите, касаещи по поставения въпрос, показва дъблокото ви неразбиране на въпросите, касаещи фиксацията на изделията в линейка, сертифицирана по стандарт БДС EN1789:2007+A2:2014.

Неслучайно в стандарта и по-точно т. 5.14 са заложени условия за тестване на системите за закрепване на устройства за инфузия и там е упоменат 10G динамичен тест.

Факт е, че всички модерни перфузори и инфузионни помпи са снабдени с аксесоари за фиксация, но большинството от тях са предвидени за статичен монтаж на болнично легло или стенна релса, а не за употреба в линейка, където са подложени на динамични натоварвания.

Наличието на 10G подов монтажен комплект за носилката по никакъв начин не гарантира фиксацията на самите устройства към носилката, ако прилежащите им „монтажни приспособления“ нямат сертификат, удостоверяващ, че издържат 10G динамичен тест във всички направления. За да не се допусне офериране на нискоизвестни инфузионни устройства, предназначени за стационарна употреба в болнична среда и за да се гарантира безопасността на персонала в линейката, както и на пациентите, моля, потвърдете, че „спринцовковата инфузионна помпа“ и „волуметричната инфузионна помпа“ и прилежащите им „монтажни приспособления“ следва да имат сертификат за съответствие с изискванията за фиксация на стандарт БДС EN1789:2007+A2:2014.“

РАЗЯСНЕНИЕ

„Спринцовковата инфузионна помпа“ и „Волуметричната инфузионна помпа“ следва да съответстват на изискванията на стандарт БДС EN1789:2007+A2:2014 или еквивалент.

Забележка: На основание чл.180, ал.2 от ЗОП, настоящите разяснения по условията на обществената поръчка се предоставят чрез публикуване на профила на купувача.

С уважение,

ИНЖ. ПЛАМЕН ПЕТКОВ

ЗАМ.-КМЕТ „БИП“ НА ОБЩИНА СВИЩОВ

в качеството на Възложител, упълномощен със

Заповед №1316-РД-01-03/27.09.2017 г. на Кмета на Община Свищов

