

ЈАВНО ПРЕДУЗЕЋЕ „ЕЛЕКТРОПРИВРЕДА СРБИЈЕ“ БЕОГРАД
УПРАВА ЈП ЕПС
Улица царице Милице бр. 2
Број: 12.01.156305/ 0 - 17
Београд, 20.04.2017

На основу члана 54. и 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, број 124/12, 14/15 и 68/15), Комисија за јавну набавку број ЈН/8000/0045/2016, за набавку добра: Колективна заштитна средства - Индикатори, у отвореном поступку ради закључења оквирног споразума, на захтев заинтересованог лица, даје

**ДОДАТНЕ ИНФОРМАЦИЈЕ ИЛИ ПОЈАШЊЕЊА
У ВЕЗИ СА ПРИПРЕМАЊЕМ ПОНУДЕ
Бр. 4**

Пет и више дана пре истека рока предвиђеног за подношење понуда, заинтересовано лице је у писаном облику од наручиоца тражило додатне информације, односно појашњења, а Наручилац у року од три дана од дана пријема захтева даје следеће информације, односно појашњења:

ПИТАЊЕ 1: Молим Вас да нам одговорите на следећа питања:

У одговору на питање бр. 2 потенцијалног понуђача, на које сте одговорили Вашим дописом бр. 12.01.156305/4-17 од 10.04.2017, кажете, цитирам: "У циљу описа опреме коришћени су стандарди који се наводе у тендерској документацији. Акредитована контролна тела врше периодични преглед у складу са стандардима. Обим контроле код испитивања усклађености са стандардом и периодичне контроле се разликује. У извештају о испитивању опреме се утврђују карактеристике опреме у мањем обиму него код испитивања усклађености са стандардом. Како би се доказале карактеристике опреме са стандардом потребно је доставити сертификат о усклађености са стандардом."

Нигде у конкурсној документацији нису споменута акредитована контролна тела (ISO17020), већ акредитоване лабораторије (ISO17025) зато што акредитоване лабораторије издају ИЗВЕШТАЈЕ О ИСПИТИВАЊУ (на основу достављена три узорка истог типа опреме) у којима се утврђују карактеристике опреме у највећем могућем обиму и који често садрже и преко 50 страна. Зашто се у одговору спомињу контролна тела?

Наручилац у свом одговору лепо примећује да акредитована контролна тела врше ПЕРИОДИЧНИ ПРЕГЛЕД У СКЛАДУ СА СТАНДАРДИМА. На основу таквог прегледа (на преглед се доставља само један комад већ коришћене опреме) контролна тела издају ИЗВЕШТАЈ О ПЕРИОДИЧНОЈ КОНТРОЛИ ОПРЕМЕ, а то је преглед који се врши, над већ коришћеном опремом, у прописаним временским интервалима (6, 12 или 24 месеца у зависности од опреме) како би се утврдило да ли је та опрема и даље погодна за употребу обзиром да је већ коришћена. Да ли Наручилац жели да купи већ коришћену опрему?

Сертификати о усаглашености се издају од стране Сертификационих тела (ISO17065), а не од стране акредитованих лабораторија, и по правилу садржи само једну страну на којој се констатује да је производ усаглашен са одговарајућим стандардом и то на основу достављеног ИЗВЕШТАЈА О ИСПИТИВАЊУ (TEST REPORET) од АКРЕДИТОВАНЕ ЛАБОРАТОРИЈЕ (ISO17025), дакле без испитивања узорака, што се може једноставно проверити код сваког сертификационог тела у земљи и иностранству. То чини да је

немогућ захтев наручиоца да се достави Сертификат о усаглашености од акредитоване лабораторије (ISO17025).

ИЗВЕШТАЈ О ИСПТИВАЊУ је документ који издају акредитоване лабораторије (ISO17025) на основу лабораторијског испитивања најмање 3 узорка опреме коју произвођачи желе да сертификују по одговарајућем стандарду за ту опрему и због тога су то најобимнија испитивања опреме и извештаји који постоје.

Хоће ли наручилац омогућити потенцијалним понуђачима да достављањем извештаја о испитивању, издатим од акредитоване лабораторије, докажу квалитет опреме коју желе да понуде?

ОДГОВОР 1: Пошто су питања која сте поставили у текстуалном облику преузети из текста „Додатне информације или појашњења у вези са припремањем понуде бр. 2 (бр.12.01.156305/4-17), ми се у овим одговорима морамо осврнути и свеобухватно појаснити шта је смисао конкурсне документације која Вам је доступна.

Објашњавамо одговор бр. 2 дат у горе поменутом тексту, где се разматра улога контролног тела. Нигде се не спомиње ниједан документ који се издаје по стандарду (ISO17020 и ISO17025), па га не треба као таквог убацивати у даље разматрање и употребу.

Смисао датог одговора је такав да треба поштовати конкурсну документацију која је састављена, а која се односи на опрему која до сада није коришћена. Самим тим се потврђује да опрема мора бити нова и да се према њој тако и треба односити, што истовремено значи да треба поштовати важећу законску регулативу у том погледу. То даље значи да понуђач мора да поседује извештај о усклађености типа са референтним стандардом ICE 61243-1 као и са другим стандардима који су дати у конкурсној документацији, а издати од акредитоване лабораторије. Ако документација понуђача обухвата све што је тражено у конкурсној документацији биће призната као важећа.

Ова додатна појашњења објављују се на Порталу јавних набавки и интернет страници наручиоца.

