



Република България
Администрация на Президента

Изх. № 02-10-45 (7)/ 23.05.2019 г.

ДО ВСИЧКИ ЗАИНТЕРЕСОВАНИ

УВАЖАЕМИ ГОСПОЖИ И ГОСПОДА,

Във връзка с постъпили искания за разяснения по условията на документацията за възлагане на обществена поръчка с предмет: „Доставка на медицинско оборудване за лечебни заведения-бенефициенти по благотворителната инициатива „Българската Коледа“ 2018/2019 г.“ по следните обособени позиции: № 23. Видеоендоскопско оборудване за педиатрична хирургия с инструментариум за оториноларингология и № 21. Ендоскопска апаратура и инструментариум за миниинвазивна хирургия, представяме следните разяснения:

Въпрос № 1

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 23.1.2) се изисква: *„минимум 8-стъпково регулиране на червения и синия цвят“*. Посочената функция за 8-стъпково регулиране на червения и синия цвят е силно ограничаваща за останалите водещи производители на видеоендоскопски системи и насочват към един конкретен производител.

Настояваме това изискване да отпадне с цел допускане на алтернативи и възможност за участие на други водещи производители на медицинско оборудване.

Отговор № 1:

Изискването за възможност за регулиране на червения и синия цвят е съществено и основателно, особено за отделения, в които има инсталирано ендоскопско оборудване на повече от един производител. Спецификите и разликите в цветовото възпроизвеждане на различните модели оборудване са предпоставка за нужда от регулиране на цветовата гама на образа според предпочитанията на специалистите. Цели се стандартизирано цветовъзпроизвеждане, особено в педиатрична клиника с университетски функции, където детайлното и стандартизирано изобразяване на структурните морфологии е от критична важност за демонстрирането им пред нетренирано око.

Въпрос № 2:

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 23.1.3) се изисква: *„Да позволява електронно регулиране на картината според разстоянието, на което се намира наблюдавания обект“*.

Молим Възложителят да конкретизира какъв смисъл влага в понятието: „*електронно регулиране на картината според разстоянието, на което се намира наблюдавания обект*“! Дали се касае за електронно регулиране, така че при движение на ендоскопа наблюдавания обект да остава на фокус, или се има предвид нещо друго?

Отговор № 2:

Автоматичното електронно регулиране на картината е функцията, при която синхронизираната работа на процесора и светлоизточника автоматично регулират осветеността на оперативното поле, в зависимост от разстоянието, на което се намира наблюдавания обект.

Въпрос № 3

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 23.1.5) се изисква: „*Да се управлява от сензорен тъч панел*“. Това условие е силно дискриминационно и насочващо към един конкретен производител на ендоскопски камери, което е в противоречие с изискванията на ЗОП.

Ще бъдат ли допуснати варианти на ендоскопски камери с алтернативни методи на управление на функциите и достъп до менюто, като напр. посредством бутоните на главата на камерата или посредством клавиатура?

Отговор № 3

Изискването за сензорен тъч панел е съществено, основателно и в никакъв случай дискриминиращо. Функционалността на сензорния тъч панел се налага все повече и повече при новите модели ендоскопска апаратура. Работата върху тъч панела предлага изключително кратка обучителна крива, улеснен и ускорен достъп до всички функционалности на процесора.

Въпрос № 4

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 23.1.10) се изисква: „*Меню за настройка на български език*“. Това изискване отново е ограничаващо и има за цел да сведе до минимум конкуренцията. На практика такава „меню за настройка на български език“ не носи големи ползи за потребителите, тъй като останалите апарати, включени в обособената позиция (монитор, източник на светлина) не разполагат с меню на български език.

Отговор № 4

Изискването „меню за настройки на български език“ е избрано от гледна точка на улесняването употребата на апаратурата от всички членове на оперативния екип, без да е необходимо познаването на чужд език. На територията на Република България няма изискване за владееене на чужд език, което да се отнася за всички членове на болничния персонал, и осигуряването на достъп до апаратурата на целия оперативен екип е от съществено значение.

Въпрос № 5

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 23.8.4) се изисква: „*Флексибилен рино-ларингоскоп 0° с външен диаметър не повече от 3,6 мм, зрителен ъгъл не по-малко от 85°, максимална ангулация не по-малко от 130°, работна дължина – 30 см.*“. От посочените параметри е видно, че се касае за флексибилен рино-ларингоскоп с окуляр, който представлява по-стара технология за пренос на изображението по фиброоптични влакна и се характеризира с по-ниско качество и по-ниска резолюция на образа.

Възложителят ще предпочете ли вариант на по-модерен и съвременен флексибилен рино-ларингоскоп с видео чип с висока резолюция на дисталния край, който отговаря на посочените минимални технически параметри, като образът от видео чипа да се обработва и визуализира посредством допълнителен портативен монитор?

В случай че Възложителят изрично желае рино-ларингоскопа да бъде с фиброоптика, следва да се зададат граници (от – до) на работната му дължина, тъй като посочената фиксирана стойност от 30 см е твърде ограничаваща и дискриминационна.

Отговор № 5

Възложителят потвърждава това техническо изискване. Изборът на фиброоптичен рино-ларингоскоп с работна дължина – 30 см е обусловен от нуждата ларингоскопът да бъде съвместим с всички налични при бенефициента видео системи, независимо от качествените характеристики и производителя им. Такъв апарат е подходящ за употреба във всички работни зали, където има ендоскопска апаратура. Въпреки някои предимства при употребата на видеоендоскопи с портативен дисплей, за възложителят е от особена важност извеждането на образа да става на големия екран на ендоскопската кула, така че да бъде видим от всички членове на оперативния екип.

Въпрос № 6

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 21.1.10) се изисква: „*Да има режим за работа с неутрален електрод при новородени/бебета*“. Така формулирана, тази функция е силно ограничаваща за останалите водещи производители на видеоендоскопски системи и насочват към един конкретен производител. Ще бъде ли допуснато предложение за апарат, който в достатъчна степен гарантира безопасната работа на неутралния електрод, непозволявайки начало на работа при недостатъчна контактна повърхност и респективно степен на безопасност, независимо от размера на работния неутрален електрод като посочената безопасност може да бъде гарантирана включително с Удостоверение от ИАЛ за липса на регистрирани данни за инцидента и потенциални инцидента с предоставената апаратура.

Настояваме това изискване да отпадне с цел допускане на алтернативи и възможност за участие на други водещи производители на медицинско оборудване.

Отговор № 6

Възложителят потвърждава това техническо изискване. Заявената апаратура е предназначена единствено и само за деца и новородени, което налага категорично съответствие със заявените технически параметри и функционалности.

Въпрос № 7

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 21.1.13.5) се изисква: „1 бр. опаковка с еднократни неутрални електроди - минимум 30 бр. в опаковка“. Това условие ограничава излишно и ненужно спецификацията с детайл, който не е съществен за качествата на апаратурата и не допринася по никакъв начин за по-лесна работа с нея. Считаме, че характеристиката е силно ограничаваща за останалите водещи производители и насочва към един конкретен производител.

Ще бъдат ли допуснати варианта на опаковки на еднократни неутрални електроди с различен от посочения минимален брой в опаковка?

Отговор № 7

Да, ще бъдат допуснати варианти при предложени различни опаковки, но общият брой на еднократните електроди следва да бъде не по-малко от 30 бр.

Въпрос № 8

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 21.3.12.) се изисква: „Възможност за бъдещо надграждане на системата с опция за свързване на флексибилни видеоендоскопи, 3D и 4K лапароскопски камери“. Условието за надграждане на HD ендоскопска видео система до функционалност на 4K и 3D е силно ограничаващо, тъй като почти всички производители на 4K и 3D системи имат самостоятелни решения, които да покриват тези функционалности. Надграждането на модулни системи от HD към 3D и 4K е характерно за един от водещите производители. Така заложеното изискване насочва към един конкретен производител.

Настояваме това изискване да отпадне с цел допускане на алтернативи и възможност за участие на други водещи производители на медицинско оборудване.

Отговор № 8

Ще бъдат допускани 3D и 4K системи, които имат самостоятелни решения за покриване на посочените функционалности.

Въпрос № 9

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 21.5.5.) се изисква: *„Да има възможност за синхронизация и управление на източника на светлина през менюто на съвместим видеопроцесор и от бутоните на главата на камера“*. Условието за управление на светлоизточника от процесора и главата за камера е несъществено за функционирането на апаратурата, нито способства за по-добрата работа на оборудването.

Ще бъде ли допуснат вариант за управление на източника на светлина от собствения му модул, без това да ограничава функционалността му?

Отговор № 9

Не, няма да бъдат допуснати варианти, отклоняващи се от зададените технически параметри. Тази възможност е необходима и е от съществено значение, тъй като води до осезаеми удобства за ползвателите чрез възможността си за управление на светлината от стерилното поле в операционната зала, без участието на допълнителен персонал, който да управлява директно нестерилните апарати.

Въпрос № 10

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 21.8.6.) се изисква: *„Да има възможност за достигане на максимален поток на иригация: не по-малко от 3 л/мин.“* Посочената функция, в комбинация с останалите посочени изисквания е силно ограничаваща за останалите водещи производители на видеоендоскопски системи и насочва към един конкретен производител.

Настояваме това изискване да бъде коригирано с цел допускане на алтернативи и възможност за участие на други водещи производители на медицинско оборудване. Практиката сочи, че при миниинвазивна спинална хирургия, се ползва значително по-малък дебит на иригационния поток, доколкото третираните полета са по-малки.

Ще бъде ли допуснат вариант за максимален поток на иригация от 750 мл/мин?

Отговор № 10

Не, няма да бъдат допуснати варианти, отклоняващи се от зададените технически параметри.

Въпрос № 11

Съгласно Техническата спецификация на Възложителя (поз. 21.8.4.) се изисква: *„Да има софтуер за неврохирургия с подходящ режим на работа при промиване на фронтални леици на ендоскопи“*. Посочената функция, в

комбинация с останалите посочени изисквания е силно ограничаваща за останалите водещи производители на видеоендоскопски системи и насочва към един конкретен производител. Настояваме това изискване да бъде коригирано с цел допускане на алтернативи и възможност за участие на други водещи производители на медицинско оборудване.

Ще бъде ли допуснат вариант за универсална хирургична помпа с възможност за регулиране на настройки до необходимите за целите на конкретната операция параметри и в съответствие с преценката на оператора, без да са предварително софтуерно зададени?

Отговор № 11

Не, няма да бъдат допуснати варианти, отклоняващи се от зададените технически параметри.

На основание чл. 33, ал. 4 от ЗОП настоящите разяснения се предоставят чрез профила на купувача на следния адрес: https://www.president.bg/cat165/1216/dostavka_medicinsko_oborudvane_BG_Koleda_2018_2019.html

(П)*

Димитър Стоянов
ГЛАВЕН СЕКРЕТАР НА ПРЕЗИДЕНТА
НА РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

*Подписът е заличен на основание чл. 36а, ал. 3 от ЗОП