

08/2 бр. 404-1-122/13-35  
20.12.2013. године

**ПРЕДМЕТ: Додатне информације и појашњења у вези са припремом понуде у поступку јавне набавке Каротидних и периферних стентова за 2014. годину број ЈН 404-1-110/14-4**

Дана 19.12.2013. године заинтересовано лице обратило се захтевом за додатним информацијама и појашњењима у вези поступка јавне набавке Каротидних и периферних стентова за 2014. годину, број ЈН 404-1-110/14-4, сходно члану 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12).

**Питање заинтересованог лица:**

- 1. Питање** – Под тачком 4. Техничка спецификација јавне набавке каротидних и периферних стентова за 2014. годину, за партију бр. 12 – Renalni stentovi premontirani na balon, под карактеристикама су тражени обавезне дужине стента од 12 mm до 18 mm. Да ли ће бити прихваћена дужина стентова од 14 mm до 19 mm?

**Одговор**– Неће бити прихваћена, јер не одговара траженој техничкој спецификацији. Дефинисане и тражене обавезујуће димензије одговарају потребама у клиничкој пракси.

- 2. Питање** – Под тачком 4. Техничка спецификација јавне набавке каротидних и периферних стентова за 2014. годину, за партију бр. 15 – Самоослобађајући периферни стентови израђени од нитинола покривени PTFE или Dacron, тражени су стентови од нитинола, дужине од 25 mm до 40 mm. Да ли ће бити прихваћени стентови који су израђени од легуре кобалта и који су дужине од 30 mm до 104 mm?

**Одговор**– Неће бити прихваћени, јер не одговарају траженој техничкој спецификацији.

- 3. Питање** – Под тачком 4. Техничка спецификација јавне набавке каротидних и периферних стентова за 2014. годину, за партију бр. 11 – Стентови премонтирани на балон, за примену у подколеним артеријама, тражени су стентови дијаметра од 3 mm до 5 mm, дужине стента од 20 mm до 140 mm. Да ли ће бити прихваћени стентови дијаметра до 4,5 mm и дужине до 38 mm?

**Одговор**– Неће бити прихваћени, јер не одговарају траженој техничкој спецификацији. Стентови за потколени сегмент би требало да имају већу дужину, јер није добро преклапање више стентова током имплантације због описане изражене рестенозе.