

08/2 бр. 404-1-116/13-9
26.11.2013. године

ПРЕДМЕТ: Додатне информације и појашњења у вези са припремом понуде у поступку јавне набавке лекова са Листе лекова за 2014. годину: лекови са Ц листе (осим лекова за лечење мултипле склерозе) број ЈН 404-1-110/14-3

Дана 25.11.2013. и 26.11.2013. године заинтересовано лице обратило се захтевима за додатним информацијама и појашњењима у вези поступка јавне набавке лекова са Листе лекова за 2014. годину: лекови са Ц листе (осим лекова за лечење мултипле склерозе), број ЈН 404-1-110/14-3, сходно члану 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12).

Питања заинтересованог лица и одговори:

Питање бр. 1 - Да ли банкарска гаранција за озбиљност понуде треба да гласи на износ од 2% од вредности понуде са или без ПДВ-а?

Одговор бр. 1 - Банкарска гаранција за озбиљност понуде треба да гласи на износ од 2% од вредности понуде без ПДВ-а.

Питање бр. 2 - Да ли понуђач може поднети једну банкарску гаранцију за озбиљност понуде у којој су наведене све партије за које подноси понуду?

Одговор бр. 2 - Да, понуђач може поднети једну банкарску гаранцију за озбиљност понуде у којој су наведене све партије за које подноси понуду.

Питање бр. 3 - Да ли банкарска гаранција за озбиљност понуде може да гласи на износ који је већи од 2% од вредности поднете понуде?

Одговор бр. 3 – Да, банкарска гаранција за озбиљност понуде може да гласи на износ који је већи од 2% од вредности поднете понуде.

Питање бр. 4 - Да ли банкарска гаранција за добро извршење посла треба да гласи на износ од 5% од укупне вредности оквирног споразума са или без ПДВ-а?

Одговор бр. 4 - Банкарска гаранција за добро извршење посла треба да гласи на износ од 5% од вредности понуде без ПДВ-а.

Питање бр. 5 - Да ли добављач може поднети једну банкарску гаранцију за добро извршење посла у којој су наведене све партије за које закључује оквирни споразум?

Одговор бр. 5 - Да, понуђач може поднети једну банкарску гаранцију за добро извршење посла у којој су наведене све партије за које закључује оквирни споразум.

Питање бр. 6 - Да ли је корисник банкарске гаранције за добро извршење посла Републички фонд за здравствено осигурање?

Одговор бр. 6 – Да и банкарска гаранција за добро извршење посла треба да гласи на Републички фонд за здравствено осигурање.

Питање бр. 7 - Молимо да прецизирате рок важности банкарске гаранције за добро извршење посла, односно, да ли рок важности банкарске гаранције за добро извршење посла треба да износи 40 дана дуже од 31.12.2014. године, до када важи оквирни споразум?

Одговор бр. 7 - Како је рок важења оквирног споразума годину дана, рачунајући од 01.01.2014. године, минимални рок важења банкарске гаранције за добро извршење посла је 09.02.2015. године, што је 40 дана од престанка важења оквирног споразума.

Питање бр. 8 – Увидом у ОБРАЗАЦ БР 4.1 - ПОНУДА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ ЛЕКОВА СА ЛИСТЕ ЛЕКОВА ЗА 2014. ГОДИНУ: ЛЕКОВИ СА Ц ЛИСТЕ (ОСИМ ЛЕКОВА ЗА ЛЕЧЕЊЕ МУЛТИПЛЕ СКЛЕРОЗЕ), утврдили смо да је потребно уписати рок важења понуде: „Рок важења понуде је

У складу са наведеним, молимо појашњење, да ли је потребно у наведени образац, поред нумеричке ознаке броја дана важења понуде, уписати и одредницу: „дана од дана отварања понуда.“

Одговор бр. 8 – Наручилац подразумева да рок важења понуде наведен у обрасцу број 4.1. почиње да тече од дана отварања понуда и у складу са наведеним извршиће се измена обрасца број 4.1, тако што ће се након црте иза „рок важења понуде је“ додати „дана од дана отварања понуде“.

Питање бр. 9 – Молимо да нам појасните да ли је потребно и на ком месту, уносити остале елементе понуде: рок плаћања, рок испоруке, место испоруке или се подношењем понуде прихватају већ дефинисани захтеви наручиоца.

Одговор бр. 9 – Рок плаћања је дефинисан од стране Фонда и налази се и у моделу оквирног споразума (тачка 5.4) и моделу уговора (тачка 3.2) док се рок испоруке и место испоруке дефинишу појединачним уговором (4.1 и 4.2) на основу одредби оквирног споразума (тачка 7.3 и 7.4). Сходно наведеном, рок плаћања, рок испоруке и место испоруке се не наводе у понуди понуђача.

Питање бр. 10 -Молимо да нам појасните, да ли је потребно уз понуду приложити попуњен, потписан и печатом оверен Модел оквирног споразума и Модел уговора, као и образац бр. III – Списак здравствених установа и образац IV – Техничка спецификација.

Одговор бр. 10 – Наведени документи нису наведени као обавезна садржина понуде у тачки 2.1 дела V – Упутство понуђачима, и исте понуђач није дужан да достави.

Питање бр. 11. – Имајући у виду да Извештај о бонитету за јавне набавке који поседујемо не обухвата дане неликвидности за последњих 6 месеци од дана објављивања позива за подношење понуда, молимо појашњење да ли је поред Извештаја о бонитету, прихватљиво доставити потврду НБС о броју дана неликвидности за период који обухвата потребни период?

Одговор бр. 11 – Фонд ће прихватити потврду НБС о броју дана неликвидности за период који није покривен извештајем о бонитету.

Питање бр. 12 - Лек из партије бр. 24. - Пегинтерферон алфа-2а (Pegasys) је индикован за лечење хроничног хепатитиса Ц код одраслих пацијената који су позитивни на HCV-RNK у серуму, укључујући и пацијенте са компензованом цирозом јетре и/или ко-инфекцијом клинички стабилним HIV.

Такође Pegasys је индикован за лечење ХБеАг-позитивног и ХБеАг-негативног хроничног хепатитиса Б код одраслих пацијената са компензованим обољењем јетре и доказима вирусне репликације, повећаним нивоом АЛТ и хистолошки потврђеном упалом јетре и/или фиброзом

Оптимални начин да се Pegasys користи код пацијената оболелих од хроничног хепатитиса Ц јесте у комбинацији са рибавирином.

Монотерапија је индикована углавном у случају неподношења или контраиндикација за примену рибавирина.

Имајући у виду све наведено, као и чињеницу да се лек налази на позитивној листи (Листа Ц) за обе индикације, молимо за одговоре на следећа питања:

- Која количина лека из партије бр. 24. - пегинтерферон алфа-2а је опредељена предметном јавном набавком за лечење болесника са хепатитисом Ц, а која количина за лечење пацијената са хепатитисом Б?
- На који начин ће РФЗО набављати лек рибавирин који је неопходан за лечење пацијената са хепатитисом Ц?

Уколико РФЗО неће набављати овај лек, понуђач је вољан да кроз предметни поступак јавне набавке испоручује лек рибавитин (Сорегус) без обавезе плаћања, па у складу са тим молимо за изјашњење о потреби и количинама, као и о начину – моделу прихватљивом за РФЗО на који бисмо то учинили.

Одговор бр. 12 – Техничком спецификацијом и обрасцем понуде у конкурсној документацији дефинисана је укупна количина лека пегинтерферон алфа-2а а која износи 420 ињекционих шприцева јачине 135 мцг и 4900 ињекционих шприцева јачине 180 мцг. Број пацијената са хепатитисом Б и број пацијената са хепатитисом Ц није од значаја за припрему прихватљиве понуде у предметној јавној набавци.

Саставни део Уредбе о планирању и врсти роба и услуга за које се спроводе централизоване јавне набавке ("Сл.гласник бр. 29/2013, 49/2013, 51/2013-испр. и 86/2013) је списак лекова за које Републички фонд за здравствено осигурање спроводи централизоване јавне набавке, а на истом се не налази лек рибавирин.

Биће извршена исправка обрасца 4.1 тако што ће се додати следеће: „опште погодности“ и црта на којој ће понуђачи моћи да унесу све донације, попусте и рабате које нуде, а у вези са понуђеним предметом набавке. Напомињемо да донације, попусти и рабати се неће узимати у обзир приликом оцене и рангирања понуда.

Питање бр. 13 - У вези захтева који је наведен у обрасцу **IV. ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА**, да понуђени лек мора имати рок трајања од најмање 12 (дванаест) месеци од дана испоруке, обавештавамо вас да лек из партије бр. 28. – голimumаб, раствор за ињекцију у напуњеном ињекционом шприцу 50 мг, има укупан произвођачки рок трајања 12 месеци (**САЖЕТАК КАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКА, страна бр. 23**).

У складу са наведеним, али и наводима из дописа који је упутио носилац дозволе за стављање лека у промет ХХХХХ, молимо да извршите измену захтева из конкурсне документације у вези рока трајања лека из партије бр. 28, тако да наведени лек мора имати најбољи могући рок трајања на тржишту Србије, али не краћи од 6 (шест) месеци од дана испоруке.

Одговор бр. 13 – Како је укупан рок трајања лека golimumab 12 (дванаест) месеци, извршиће се измена конкурсне документације, тако да за партију 28 - golimumab понуђени лек мора имати рок трајања од најмање 6 (шест) месеци од дана испоруке.

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ