



08/2 број: 404-1-48/16-22

30.9.2016. године

**ПРЕДМЕТ: Додатно појашњење конкурсне документације у вези са јавном набавком лекова са Листе А и Листе А1 Листе лекова, број 404-1-110/16-48, сагласно члану 63. Закона о јавним набавкама („Сл.гласник РС“, број 124/12, 14/15 и 68/15)**

Дана 28.9.2016. године наручиоцу је пристигао захтев за додатним појашњењима од стране заинтересованог лица, а у вези са поступком јавне набавке Лекови са Листе А и Листе А1 Листе лекова, број 404-1-110/16-48, у складу са чланом 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12, 14/15 и 68/15).

#### **Питање:**

Обраћамо Вам се са молбом да узмете у разматрање објављену количину у броју кутија за лек:

Партија 1401 MINIRIN MELT, oralni liofilizat, blister 30 po 60 mcg, количина на тендеру 100 кутија и за

Партија 1402 MINIRIN MELT, oralni liofilizat, blister 30 po 120 mcg, количина на тендеру 100 кутија

#### **Образложење:**

Minirin Melt је лек који је први пут стављен на Листу лекова 25.9.2016. године и то на А листу за децу и А1 листу за одрасле, уз доплату од 10%.

Лек Minirin Melt, oralni liofilizat, blister, 30 po 120 mcg има исту индикацију и еквивалентан је према јачини са леком Minirin® tableta; 200 mcg; боџица plastična, 1x 30ком. Наиме, једна dezmpresin tableta од 200 mcg је једнака једном оралном лиофилизату дезмопресина од 120 mcg.

Minirin и Minirin Melt су оригинални и иновативни лекови компаније Ferring (једне компаније). Из разлога примене лека у педијатријској популацији, нарочито код деце школског узраста, као и специфичности индикације лека, развијен је орални лиофилизат; као лакши облик примене лека код деце, јер се овај фармацеутски облик лека раствара већ у устима.

Увођењем лека Minirin Melt на Листу лекова, омогућена је савремена терапија код деце, без доплате. Напомињемо да је тендер расписан за период од 12 месеци.

#### **Хитна молба**

**Молимо Вас да узмете у разматрање већ објављене количине које су одређене овим тендером за лекове Minirin® tableta 200 mcg боџица plastična, 1x30ком; Minirin Melt, oralni liofilizat, blister, 30 po 60 mcg и за Minirin Melt, oralni liofilizat, blister, 30 po 120 mcg и то на начин да се поделе укупне количине на 50% за лек Minirin® tableta; 200 mcg; боџица plastična, 1x30ком и 50% за лекове Minirin Melt, oralni liofilizat, blister, 30 po 60 mcg и за Minirin Melt, oralni liofilizat, blister, 30 po 20 mcg.**

Компанији Ferring (Заинтересованом лицу) је добробит пацијената на првом месту, што је увођењем новог фармацеутског облика допринос наше компаније у решавању изузетно значајног терапијског проблема код деце, како са аспекта лечења, тако и са социјалног и емотивног развоја ове осетљиве популације пацијената.

Једино правилно и континуирано лечење детета, али и лечење које је њему прилагођено и у великој мери олакшано, може довести до његовог развоја у зрелу одраслу особу.



Сходно наведеном, истичемо да у оквирном споразуму количине нису дефинитивне, већ оквирне, односно да оквирни споразум даје могућност набавке додатних количина предметних добара, у складу са потребама здравствених установа. Наиме, здравствене установе ће на основу оквирног споразума закључити појединачне уговоре, а у случају потребе за додатним количинама предметних добара, исте ће моћи да приступе закључењу нових уговора без спровођења новог поступка јавне набавке, а у складу са расположивим финансијским средствима.

**Одговор:**

Лекови обликовани у партије број 1401 - MINIRIN MELT, oralni liofilizat, blister, 30 po 60 mcg и 1402 - MINIRIN MELT, oralni liofilizat, blister, 30 po 120 mcg спадају у ону групу лекова који су стављени на Листу лекова Правилником о Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања, објављеним у „Службеном гласнику РС“, број 78/16. Имајући у виду да се ради о новим лековима на Листи лекова који се налазе у оквиру постојећег ИНН-а, са разликом у јачини, тј. количини активне супстанце, количина је одређена на исти начин као и за све новоуведене лекове јачине која не постоји у оквиру датог ИНН.

На страни 4. Конкурсне документације, у делу II. ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА, под тачком 3) прописано је да наведене количине представљају минимум количина за које понуђачи гарантују да ће испоручити здравственим установама, а у истом делу под тачком 4) наведено је да укупна уговорена количина добара зависи од потреба здравствених установа и може да се разликује од количина наведених у Прилогу Б – Техничка спецификација/Списак партија.

Сходно наведеном, истичемо да у оквирном споразуму количине нису дефинитивне, већ оквирне, односно да оквирни споразум даје могућност набавке додатних количина предметних добара, у складу са потребама здравствених установа. Наиме, здравствене установе ће на основу оквирног споразума закључити појединачне уговоре, а у случају потребе за додатним количинама предметних добара, исте ће моћи да приступе закључењу нових уговора без спровођења новог поступка јавне набавке, а у складу са расположивим финансијским средствима.

Из наведеног разлога наручилац остаје при наводима датим у конкурсној документацији за предметну јавну набавку.

**КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ**