

08/2 бр. 404-1-90/14-59
19.01.2015. године

ПРЕДМЕТ: Додатне информације и појашњења у вези са припремом понуде у поступку јавне набавке лекова са Б Листе лекова број ЈН 404-1-110/15-7

Дана 15.01.2015. године и 16.01.2015. године заинтересована лица обратила су се захтевима за додатним информацијама и појашњењима у вези поступка јавне набавке лекова са Б Листе лекова, број ЈН 404-1-110/15-7, сходно члану 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12).

Питања заинтересованих лица и одговори:

Питање бр. 1 – Увидом у ПРИЛОГ БР. 3 – ОБРАЗАЦ БР. 4.1 – ПОНУДА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ ЛЕКОВА СА Б ЛИСТЕ ЛЕКОВА, утврдили смо да је у партији бр. 140 наведен ИНН лека bupivacain, 100 mg.

Имајући у виду наведено, молимо да нам појасните да ли је наведеном партијом тражен лек: Marcaine® Spinal 0,5%, JKL: 0081582
или
Marcaine® Spinal 0,5% Heavy, JKL: 0081583

Одговор бр. 1 – Оба горе наведена лека испуњавају услове из техничке спецификације дефинисане за партију 140.

Питање бр. 2 – Везано за ваше додатно појашњење од 26.12.2014. и захтев конкурсне документације да **Решење Агенције за лекове и медицинска средства** Србије о стављању у промет понуђених лекова мора да буде важеће на дан отварања понуда, обавештавамо вас да ће решења АЛИМС за поједине лекове моменту подношења понуде истећи, али су носиоци дозволе у законском року поднели АЛИМС-у сву документацију неопходну за продужење регистрације предметних лекова о чему поседују доказе у виду Писма о формалној комплетности или Обавештења клијенту са мишљењем Комисије за обнову дозволе за стављање у промет хуманих лекова, која вам овом приликом достављамо на увид и која ћемо као понуђачи у предметном поступку јавне набавке и приложити.

Посебно наглашавамо да наведени лекови немају паралелу регистровану у Републици Србији, па с тим у вези молимо да нам појасните да ли ћете истекла решења са документацијом АЛИМС о статусу продужења важности тих решења, прихватити као исправну.

Одговор бр. 2 – Као што је већ наведено у додатном појашњењу од 26.12.2014. године, понуђач је дужан да нуди лек који има важећу дозволу за стављање у промет у Републици Србији.

Поштујући начело једнакости понуђача, не може се понуђачима који нуде лек који нема паралелу регистровану у Републици Србији дозволити да нуде лек који на дан отварања понуда нема важећу дозволу за стављање у промет у Републици Србији.

С обзиром да је период трајања оквирног споразума 15 месеци, прихватање понуде за лек са истеклим решењем АЛИМС-а би довело до несигурности по питању снабдевања, имајући у виду да истеком 6 месеци од престанка важења наведеног решења, лек се више не може наћи у промету.

Посебно напомињемо да, за све лекове за које не буде достављена ниједна прихватљива/одговарајућа понуда, а из разлога истека горе наведеног решења АЛИМС-а, наручилац ће одмах након сазнања да су ти лекови добили обнову дозволе за стављање у промет, покренути нови поступак јавне набавке чији предмет ће бити наведени лекови.

Питање бр. 3 - Овим путем Вас молимо да у Прилогу 2 Техничка спецификација/Списак лекова за јавну набавку бр. ЈН 404-1-110/15-7, Лекови са Б листе лекова поред партије 87 ciprofloxacin, rastvor za infuuziju/koncentrat za rastvor za infuziju, ampula/bočica, 100mg, додате

подпартије које се односе на остала паковања и јачине ciprofloksacina, а која се налазе на Листи Б лекова и то:

Ciprofloksacin, rastvor za infuziju, kesas, 200 mg (2mg/ml, 100ml) и ciprofloksacin, rastvor za infuziju, kesas, 400mg (2mg/ml, 200ml).

Одговор бр. 3 - Техничка спецификација за предметну јавну набавку дефинисана је тако да потребе свих здравствених установа буду задовољене, а првенствено уз поштовање начела обезбеђивања конкуренције и начела ефикасности и економичности.

Како лек који је предмет набавке партије 87 у целисти задовољава потребе здравствених установа за које се и спроводи предметна јавна набавка, наручилац неће вршити тражене измене техничке спецификације.

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ

57015.08/96