

ПРИЛОГ 3 ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА: ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА

ПАРТИЈА	ПРЕДМЕТ НАБАВКЕ	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА ЛЕКА /КОНЦЕНТРАЦИЈА	ЈЕДИНИЦА МЕРЕ	КОЛИЧИНА
33	albumin, humani, 5%	rastvor za infuziju	250 ml	boca	330
34	albumin, humani, 20%	rastvor za infuziju	50 ml	boca i/ili bočica	138.000

Понуђач може понудити само лек који се налази на важећој Листи лекова који се прописују и издају на терет средстава обавезног здравственог осигурања, сходно члану 43. став 1. тачка 1. Закона о здравственом осигурању ("Сл. гласник РС" бр. 107/05 у 109/05-исправка, 57/11 и 119/12).

Понуђени лек мора имати дозволу за промет у РС, за шта се као доказ доставља Дозвола за лек издата од стране Агенције за лекове и медицинска средства Србије, која уколико није издата на неограничено време, мора бити важећа до испуњења уговорних обавеза, односно најраније до 30.06.2014. године, у складу са чланом 47. Закона о лековима и медицинским средствима („Службени гласник РС“ бр. 30/10 и 107/12).

Уколико дозвола за лек издата од стране Агенције за лекове и медицинска средства Србије истиче пре 30.06.2014. године понуђач је дужан да достави изјаву носиоца дозволе да ће за понуђени лек поднети захтев за обнову дозволе за лек у складу са Законом о лековима и медицинским средствима („Службени гласник РС“ бр. 30/10 и 107/12).

Понуђени лек мора имати рок трајања од најмање 12 (дванаест) месеци од дана испоруке.