

ПРИЛОГ 3 ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА: ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА

ПАРТИЈА	ПРЕДМЕТ НАБАВКЕ	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА ЛЕКА /КОНЦЕНТРАЦИЈА	ЈЕДИНИЦА МЕРЕ	КОЛИЧИНА
8	palonosetron	rastvor za injekciju	0,25 mg	bočica	7.000
13	antitrombin III	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	500 i.j.	bočica	1.260
24	streptokinaza	prašak za rastvor za injekciju/infuziju	1500000 IJ	bočica	500
30	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid (90 mg+ 60 U + 1000 KIU + 500 i.j.+ 5,9 mg)/ml	prašak i rastvarač za lepak za tkivo	(90 mg+ 60 U + 1000 KIU + 500 i.j.+ 5,9 mg)/ml	set	1.600
31	fibrinogen, koagulacioni faktor XIII, humani, aprotinin, trombin, kalcijum hlorid (270 mg+ 180 U + 3000 KIU + 1500 i.j.+ 17,7 mg)/3 ml	prašak i rastvarač za lepak za tkivo	(270 mg+ 180 U + 3000 KIU + 1500 i.j.+ 17,7 mg)/3 ml	set	1.800
160	toksin clostridium botulinum tip A	liofilizat za rastvor za injekciju	500 IJ	bočica	1.260
177	joksaglat megluimin+joksaglat natrijum i/ili jodiksanol	rastvor za injekciju	320 mg/ml	ml	296.000

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.