

ПРИЛОГ 3 ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА: ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА

ПАРТИЈА	ПРЕДМЕТ НАБАВКЕ	ФАРМАЦЕУТСКИ ОБЛИК	ЈАЧИНА ЛЕКА /КОНЦЕНТРАЦИЈА	ЈЕДИНИЦА МЕРЕ	КОЛИЧИНА
1	ranitidin	rastvor za injekciju/infuziju	50 mg	ampula	2.254.300
2	omeprazol	prašak za rastvor za infuziju	40 mg	bočica	35.900
9	ornitinaspartat	rastvor za infuziju	5 g	ampula	28.500
11	heparin, 5000 i.j./1 ml	rastvor za injekciju	5000 i.j./1 ml	ampula	99.500
12	heparin, 25000 i.j./5 ml	rastvor za injekciju	25000 i.j./5 ml	ampula	146.800
68	metilprednizolon, 40 mg	prašak i rastvarač za rastvor za injekciju/infuziju	40 mg	bočica	1.506.600
93	amikacin, 100 mg	rastvor za injekciju/infuziju	100 mg	ampula	55.000
102	metronidazol, tbl. 250 mg	tableta	250 mg	tableta	113.000
103	metronidazol, tbl. 400 mg	tableta	400 mg	tableta	237.000
127	fludarabin	prašak za rastvor za injekciju/infuziju i/ili koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju	50 mg	Bočica	2.100
129	fluorouracil	koncentrat za rastvor za injekciju/infuziju i/ili rastvor za injekciju	250 mg i/ili 500 mg	Mg	55.728.000
Ponuđač može da ponudi obe jačine leka, ali samo u slučaju da su od istog proizvođača					
134	etopozid	koncentrat za rastvor za infuziju	100 mg	Bočica	38.750
141	karboplatin	koncentrat za rastvor za infuziju	150 mg	Bočica	25.000

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

Јавна набавка бр. 404-1-110/14-2, лекови са Листе лекова за 2014. годину: лекови са Б листе (осим лекова за лечење хемофилије и вакцина) и метронидазол (таблете)

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.