



РЕПУБЛИКА СРБИЈА
МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ
СЕКТОР ЗА БУЏЕТ И ФИНАНСИЈЕ
Фонд за социјално осигурање војних осигураника
Бр. 92 - 91
04-06-2018 године
БЕОГРАД

Измене и допуне конкурсне документације,
доставља.

Наручилац Фонд за социјално осигурање војних осигураника, Крунска бр. 13, 11000 Београд, на основу члана 63. Закона о јавним набавкама врши измену/допуну конкурсне документације за јавну набавку добара број 15/18- Производи од хартије, компресе, врећице и омоти за стерилизацију, за потребе ВМА, ВБ Ниш, ВБ Нови Сад и ЦАпСк-а, по следећем:

- У тачки 2.1. ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА:
 - За партију бр. 32 се мења колона „Медицинско средство (ДА/НЕ)“, тако да гласи: „ДА“ и мења се колона „Решење АЛИМС-а“, тако да гласи: „ДА“ (страна бр. 24 конкурсне документације).
- У тачки 2.2. КВАЛИТЕТ:
 - Мења се део који се односи на понуђена добра која морају да поседују важеће Решење о упису у Регистар медицинских средстава издато од Агенције за лекове и медицинска средства Србије, тако да гласи:
„Понуђена добра из партија бр. 1, 2, 3, 4, 5, 6 (ставке бр. 1, 2, 3 и 4), 7 (ставке бр. 1 и 2), 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 и 32 морају да поседују важеће Решење о упису у Регистар медицинских средстава издато од Агенције за лекове и медицинска средства Србије (у даљем тексту АЛИМС).“ (страна бр. 27 конкурсне документације).

Напомена: Понуђач треба да припреми понуду у складу са изменјеном конкурсном документацијом. Сви остали захтеви из конкурсне документације остају непромењени.

Прилог:

- Измењене стране конкурсне документације (стр. бр. 24 и 27).

АЛ *[Signature]*
ММ *[Signature]*



Достављено:

- на Портал ЈН,
- интернет страницу Наручиоца,
- у омот предмета.

Partija broj	Predmet nabavke (naziv i opis dobra)	Jedinica mere	Količina VMA	Količina VB Niš	Količina VB Novi Sad	Ukupna količina CapSk	Kvalitet	Medicinsko sredstvo (DA/NE)	Rešenje ALIMS-a	Rok sterilnosti/ upotrebe u trenutku isporuke	Rok isporuke	
Partija 29	Filter za srednje brzo filtriranje, 8-12µm, prečnik 185mm	kom.	500			500	sertifikat analize kvaliteta koji izdaje proizvođač	NE	NE	min. 50% deklarisanog roka proizvođača	u jednoj transi, u roku od 60 dana od dana zaključivanja ugovora	
Partija 30	Kvalitativni filter papir u tabaku, 40cm x 40cm	kom.	600			600	sertifikat analize kvaliteta koji izdaje proizvođač	NE	NE	min. 50% deklarisanog roka proizvođača	u jednoj transi, u roku od 60 dana od dana zaključivanja ugovora	
Partija 31	Filter za špic, nylon, 13-15mm, 0,20,0,22µm	kom.	4000			4000	pH 1-14	sertifikat analize kvaliteta koji izdaje proizvođač	NE	NE	min. 50% deklarisanog roka proizvođača	u jednoj transi, u roku od 60 dana od dana zaključivanja ugovora
Partija 32	Kese za sterilizaciju sa samolepljivim prekllopom, 90mm ± 20% x 200mm ± 20%	kom.	2000			2000	sertifikat analize kvaliteta koji izdaje proizvođač	DA	DA	min. 50% deklarisanog roka proizvođača	u jednoj transi, u roku od 60 dana od dana zaključivanja ugovora	
Partija 33	Filter membranski, okrugao, 0,2-0,22µm/293mm, celuloza-acetat	kom.	200			200	sertifikat analize kvaliteta koji izdaje proizvođač	NE	NE	min. 50% deklarisanog roka proizvođača	u jednoj transi, u roku od 60 dana od dana zaključivanja ugovora	
Partija 34	Filter membranski, okrugao, 0,8µm/293mm, celuloza-acetat	kom.	200			200	sertifikat analize kvaliteta koji izdaje proizvođač	NE	NE	min. 50% deklarisanog roka proizvođača	u jednoj transi, u roku od 60 dana od dana zaključivanja ugovora	
Partija 35	Filter sterilini jednokratni, 0,2-0,22µm/25mm±20%, celuloza-acetat, pojedinačno upakovan	kom.	900			900	sertifikat analize kvaliteta koji izdaje proizvođač	NE	NE	min. 70% deklarisanog roka proizvođača	u jednoj transi, u roku od 60 dana od dana zaključivanja ugovora	

Уколико у наведеним доказима нема тражене техничке карактеристике, уз исте треба доставити и изјаву произвођача (са печатом и потписом овлашћеног лица произвођача) о томе да ли понуђено добро поседује тражену карактеристику. У изјави мора бити наведено: телефон, адреса и *e-mail* потписника изјаве.

Понуђено добро за партију бр. 37 мора да испуњава следеће техничке карактеристике:

Квалитет папира за флуоресцентне траке мора одговарати квалитету који је дефинисан у „Сл. гласнику РС“ бр. 71 од 11.07.2014. године:

Изглед: бели папир, равних и глатких површина, који се не лушти и не праши;

Граматура: $75\text{g}/\text{m}^2 \pm 10\%$;

Површинска активност (капиларност): незнатна;

Не сме да буде порозан;

Садржај пепела: највише 7%.

За партију бр. 37 понуђач се обавезује да су папира за флуоресцентне траке у облику листића у коме је 20 папира намењених за израду флуоресцентних трака и да је штандровање папира урађено у 3 истоветна листића за 1 комплет.

Тражене техничке карактеристике добара морају бити испуњене. У противном, понуда ће бити одбијена као неприхватљива јер је неодговарајућа.

2.2. КВАЛИТЕТ

Квалитет медицинских средстава мора да буде у складу са Законом о лековима и медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 30/10 и 107/12) и Законом о медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 105/17), као и складу са прописима који регулишу наведену област.

Понуђена добра из партија бр. 1, 2, 3, 4, 5, 6 (ставке бр. 1, 2, 3 и 4), 7 (ставке бр. 1 и 2), 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 и 32 морају да поседују важеће Решење о упису у Регистар медицинских средстава издато од Агенције за лекове и медицинска средства Србије (у даљем тексту АЛИМС).

За понуђена добра из партија бр. 6 (ставке бр. 5 и 6), 8, 9, 10, 11, 12 и 24 потребно је доставити важеће мишљење да се понуђено добро не сматра медицинским средством које издаје АЛИМС или Решење о брисању медицинског средства из Регистра медицинских средстава које издаје АЛИМС.

Решења и мишљења морају бити обележена бројем партије и ставке.

Уколико понуђач није носилац дозволе за медицинско средство из Решења АЛИМС-а, дужан је да достави фотокопију уговора или писано овлашћење носиоца дозволе за медицинско средство, односно други документ који садржи недвосмислено формулисана права и обавезе између носиоца дозволе за медицинско средство и лица које врши промет на велико медицинских средстава, односно из кога се са сигурношћу може утврдити да је лице које врши промет медицинских средстава на велико овлашћено да врши промет на велико медицинских средстава од стране носиоца дозволе за медицинско средство.

2.3. РОК ТРАЈАЊА

Понуђач се обавезује да добра која се испоручују имају рок стерилности/употребе као у спецификацији добра у колони „Рок стерилности/употребе у тренутку испоруке“, у тачки 2.1 конкурсне документације, за сваку партију.