



РЕПУБЛИКА СРБИЈА
МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ
СЕКТОР ЗА БУЏЕТ И ФИНАНСИЈЕ
Фонд за социјално осигурање војних осигураника
Бр. 99 - 14
08-05-2020 године
Б Е О Г Р А Д

Измене и допуне конкурсне документације,
доставља.

Свим заинтересованим лицима

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 добра број **17/20 -Радиодијагностички и припадајући материјал за потребе ВМА, ВБ Ниш, ВБ Нови Сад и ЦВМУ** и то у делу:

2. УСЛОВИ ВЕЗАНИ ЗА ПРЕДМЕТ ЈАВНЕ НАБАВКЕ ВРСТА, ТЕХНИЧКЕ КАРАКТЕРИСТИКЕ, КОЛИЧИНА И ОПИС ДОБАРА, КВАЛИТЕТ НАЧИН СПРОВОЂЕЊА КОНТРОЛЕ И КВАЛИТЕТА-КВАНТИТАТИВНИ И КВАЛИТАТИВНИ ПРИЈЕМ, ГРЕШКЕ У КВАЛИТЕТУ, РЕКЛАМАЦИЈА, РОК И МЕСТО ИСПОРУКЕ: тачка **2.1. ТЕХНИЧКА СПЕЦИФИКАЦИЈА** (страна 11), у делу који се односи на достављање одговарајућег доказа да понуђено добро поседује захтеване техничке карактеристике за партије број 1, 16 и 17, тако да сада гласи:

- За партије број 1, 16 и 17 потребно је доставити изјаву производијача ИЛИ изјаву европског заступника производијача да понуђено добро одговара наведеним уређајима.

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

Прилог: измене на страна конкурсне документације бр. 11

Комисија за јавну набавку бр. 17/20

Достављено:

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

Количине добра која су предмет јавне набавке представљају оквирне количине за потребе крајњих корисника наручиоца и то за период од једне године. Наведене количине добра представљају минимум количина за које понуђачи гарантују да ће их испоручити крајњим корисницима наручиоца у складу са њиховим потребама.

Укупна уговорена количина добра зависи од стварних потреба крајњих корисника наручиоца и може да се разликује од оквирних количина наведених у конкурсној документацији.

Да би наручилац оценио да ли понуђено добро поседује захтеване техничке карактеристике, понуђач мора да достави одговарајући доказ у коме је понуђено добро обележено редним бројем партије и ставке у оквиру партије, као и тражена карактеристика, и то:

- оригинал или фотокопију каталога (или делова каталога) произвођача или Декларације о усаглашености (довољан је један од ових доказа уколико обухвата све тражене техничке карактеристике, на српском или енглеском језику). Уколико у наведеним доказима нема свих тражених техничких карактеристика, уз исте треба доставити и изјаву производа о томе да ли понуђено добро поседује тражену карактеристику. У изјави мора бити наведено: телефон, адреса и e-mail потписника изјаве,
- За партије број 1, 16 и 17 потребно је доставити изјаву производа ИЛИ изјаву европског заступника производа да понуђено добро одговара наведеним уређајима.

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

2.2. КВАЛИТЕТ

Квалитет добра мора да буде у складу са Законом о лековима и медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 30/10, 107/12, 113/17- др. закон), у складу са Законом о медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 105/17), као и складу са прописима који регулишу наведену област, осим за партије број 13, 14 и 15.

Понуђена добра морају да поседују важеће Решење о упису у Регистар медицинских средстава издато од Агенције за лекове и медицинска средства Србије (у даљем тексту: АЛИМС), осим за партије број 13, 14 и 15.

Понуђач је дужан да у понуди достави Решење Агенције за лекове и медицинска средства о упису медицинског средства у Регистар медицинских средстава (Решење АЛИМС-а) или изјаву, дату на сопственом обрасцу, у којој ће бити наведени број и датум Решења АЛИМС-а, као и интернет адреса на којој се може наћи Решење АЛИМС-а. Решење АЛИМС-а или изјава се доставља за свако појединачно медицинско средство које понуђач нуди и мора бити важеће на дан отварања понуде.

Уколико је Решење АЛИМС-а истекло, за медицинска средства која су уписана у Регистар медицинских средстава у складу са прописима који су важили до дана почетка примене Правилника о регистрацији медицинског средства („Сл. гласник РС“, бр. 84/18) при чему медицинско средство може да се нађе у промету у складу са Законом о медицинским средствима („Сл. гласник РС“, број 105/17), понуђач је у обавези да исто достави заједно са