

На основу члана 108. Закона о јавним набавкама («Сл. гласник РС» бр.124/12, 14/15 и 68/15) и члана 24. Статута Клиничког центра Србије, доносим

ОДЛУКУ О ДОДЕЛИ УГОВОРА
Ангиографска сала и заштитна опрема од јонизујућег зрачења
Број јавне набавке 349K/2015
за партију бр. 1

Наручилац уговор о јавној набавци додељује следећим понуђачу и то:

- За партију бр. 1 понуђачу
- понуђачу **"GORENJE GTI" д.о.о. - Нови Београд**, у укупном износу од 38.000.000,00 без ПДВ-а, односно 45.600.000,00 са ПДВ-ом.

Редни број партије	Назив добра	Јединица мере	Количина	ПОНУЂАЧ / БРОЈ ПОНУДЕ / ПОНУЂЕНА ЦЕНА	
				"GORENJE GTI" д.о.о. - Нови Београд	
				Philips Allura Clarity FD10 230/15 од 06.11.2015.	
1	2	3	4	Јединична цена	Укупна вредност
1	АНГИОГРАФСКА САЛА	ком	1	4	5
Укупна цена без ПДВ-а:					38.000.000,00
ПДВ 20%:					7.600.000,00
Укупна цена са ПДВ-ом:					45.600.000,00

ОБРАЗЛОЖЕЊЕ

Наручилац је дана 23.09.2015. године донео Одлуку о покретању поступка јавне набавке за набавку добара Ангиографска сала и заштитна опрема од јонизујућег зрачења - бр. 16694, ознака из општег речника набавке 33100000 – Медицинска опрема.

Подаци из Плана набавки: Редни број 126.

Средства за наведену набавку су предвиђена у финансијском плану наручиоца на позицији konto – 5125

Процењена вредност набавке за партију број 1: 40.000.000,00 динара без ПДВ-а.

Поступак јавног отварања понуда спроведен је дана 09.11.2015. године.

Основни подаци о понуђачима: У предметном поступку јавне набавке, за партију број 1, понуду је поднело 5 (пет) понуђача и то:

- „BEOLASER“ д.о.о. – ул. Трговачка бр. 16А, 11147 Београд;
- „GORENJE GTI“ д.о.о. – ул. Милутина Миланковића бр. 7, 11070 Београд;
- „SHIMADZU“ д.о.о. – ул. Гоце Делчева бр. 46/1, 11070 Нови Београд;
- „SIEMENS“ д.о.о. – ул. Омладинских бригада бр. 21, 11070 Нови Београд;
- „GE Holdings“ д.о.о. – ул. Бул. Михајла Пупина бр. 6/17, 11070 Нови Београд;

Републичка комисија је решењем број 4-00-762/2016 од 26.07.2016. године усвојила захтев за заштиту права подносиоца захтева „Gorenje GTI“ д.о.о. Београд и делимично поништила отворени поступак јавне набавке добара – ангиографска сала и заштитна опрема од јонизујућег зрачења, обликована по партијама, ЈН 349K/2015, у делу стручне оцено понуда и доношења одлуке о додели уговора број 7610 од 16.05.2016. године, за партију број 1. По ставу Републичке комисије „имајући у виду да је и од стране наручиоца и од стране подносиоца захтева потврђено да се „жива слика“ on-line постиже са 25-30 фрејма/секунди“, као и навода подносиоца захтева да опција из понуде изабраног понуђача „CLEARstent Live“ не подржава потребан број фрејма/секунди да би се емитовала „жива слика“ on-line, те „да се из доказа приложених у понуди

изабраног понуђача не може са сигурношћу утврдити испуњеност ове карактеристике која је предуслов правилне оцене понуда", наручилац је „неправилно поступио када је изабраном понуђачу доделио пондере по техничко технолошкој предности „Унапређена визуелизација стента на живој слици „on line“ јер претходно није проверио њену испуњеност.

Истим решењем наведено је да је наручилац дужан да најпре од изабраног понуђача захтева да се обрати произвођачу понуђеног ангиографског уређаја „Artis Zee floor“, „Siemens AG“ Немачка или овлашћеном представнику, и захтева од произвођача да се изјасни да ли понуђени уређај „Artis Zee floor“ односно функција „CLEARstent Live“ омогућава емитовање „живе слике“ on-line, тј. да ли поседује потребан број фрејмова/секунди (25-30) да би се постигла „жива слика“ on-line, те да након добијеног одговора изврши поновно рангирање прихватљивих понуда за партију број 1 у предметном поступку јавне набавке, применом конкурсном документацијом предвиђеног критеријума „економски најповољнија понуда“, те елемента критеријума „понуђена цена“ и „техничко технолошке предности“. При том, наручилац је дужан да пондерисање понуда врши искључиво по методологији и на начин прописан конкурсном документацијом, а имајући у виду и примедбе изнете у предметном решењу Републичке комисије, односно примедбе у погледу начина доделе пондера по елементу критеријума „техничко технолошка предност“ – 4. „Унапређена визуелизација стента на живој слици „on line“.

Поступајући по налогу Републичке комисије наручилац је дана 19.08.2016. године, упутио позив изабраном понуђачу, „SIEMENS“ д.о.о. Београд у коме од истог захтева да достави доказ-изјаву (и оверени превод исте) произвођача понуђеног ангиографског уређаја „Artis Zee Floor“, „Siemens“ AG Немачка (или овлашћеног представника), из које ће несумњиво моћи да се утврди да ли понуђени уређај „Artis Zee Floor“, односно функција „CLEARstent Live“ омогућава емитовање „живе слике“ on-line, тј. да ли поседује потребан број фрејмова/секунди (25-30) да би се постигла „жива слика“ on-line.

Поступајући сходно начелу једнакости понуђача, дефинисаном у члану 12. ЗЈН, наручилац је и подносиоца захтева, понуђача „Gorenje GTI“ д.о.о. Београд, позвао да достави изјаву (и оверени превод исте) произвођача понуђеног ангиографског уређаја „Allura Xper FD 10 system“, „Philips Medical Systems“ Холандија (или овлашћеног представника), из које ће несумњиво моћи да се утврди да ли понуђени уређај „Allura Xper FD 10 system“, омогућава емитовање „живе слике“ on-line, тј. да ли поседује потребан број фрејмова/секунди (25-30) да би се постигла „жива слика“ on-line.

Понуђач „SIEMENS“ д.о.о. Београд је дана 24.08.2016. године доставио Изјаву произвођача „Siemens Healthcare GmbH“, Ерланген, Немачка, у којој је наведено да понуђени ангиографски рентген систем „Artis Zee floor“ поседује техничку карактеристику коју је наручилац пондерисао те да „CLEARstent Live“ обезбеђује унапређену визуелизацију стента у реалном времену, и то већ након једне секунде након почетка аквизиције као и да је „CLEARstent Live“ са брзином од 15 фрејмова/секунди напредна апликација која омогућава приказ живе слике са унапређеном визуелизацијом стента у реалном времену (on-line). У наведеној изјави је такође истакнуто да „Artis Zee floor“ „увек обезбеђује приказ живе слике (независно од изабраног мода рада или напредне апликације, и независно од брзине фрејмова) у моду рада – дигитална пулсна флуороскопија са променљивом брзином фрејмова (0.5, 1, 2, 3, 4, 6, 7.5, 10, 15, 30 fps) и дигитална кардиолошка аквизиција са променљивом брзином фрејмова (7.5, 10, 15, 30 fps) и у напредној апликацији „CLEARstent Live“ са брзином фрејмова од 15 fps“.

Понуђач „Gorenje GTI“ д.о.о. Београд је дана 02.09.2016. године доставио Изјаву произвођача „Philips Medical Systems“ Холандија бр. XB523-16AB220, у којој је, између осталог, наведено да понуђени ангиографски уређај „Allura Xper FD 10 system“, тј. опција „StentBoost“ обезбеђује унапређену визуелизацију стента на живој слици „on-line“ са пулсном флуороскопијом од 30 фрејмова/секунди.

Одредбом члана 84. став 5. ЗЈН прописано је да је при оцењивању понуда наручилац дужан да примењује само онај критеријум и елементе критеријума који су садржани у конкурсној документацији и то на начин како су описани и вредновани.

Приликом поновне стручне оцене понуда за партију број 1 – Ангиографска сала, стручна комисија наручиоца за предметну јавну набавку извршила је у потпуности поновно рангирање прихватљивих понуда за партију број 1, имајући у виду примедбе и налог Републичке комисије наведене у решењу број 4-00-762/2016 од 26.07.2016. године.

Комисија указује да је пондерисање елемента критеријума „техничко-технолошке предности“ - поделелемент „Унапређена визуелизација стента на живој слици „on line“ за понуђаче „GORENJE GTI“ д.о.о. Београд и „SIEMENS“ д.о.о. Београд, урађено на начин како је Републичка комисија наложила својим, горе поменутих решењем. Наиме, предуслов за пондерисање елемента критеријума „техничко-технолошке предности“ - поделелемента „Унапређена визуелизација стента на живој слици „on line“, је утврђивање да ли понуђени ангиографски системи омогућавају емитовање „живе слике“ on line тј. да ли поседују потребан број фрејмова/секунди (25-30) да би се постигла „жива слика“ on line.

Како је у Изјави произвођача „Siemens Healthcare GmbH“, Ерланген, Немачка, неспорно наведено да је понуђени ангиографски рентген систем „Artis Zee floor“, односно функција „CLEARstent Live“ са брзином од 15 фрејмова/секунди а да је у Изјави произвођача „Philips Medical Systems“ Холандија наведено да понуђени ангиографски уређај „Allura Xper FD 10 system“, тј. опција „StentBoost“ обезбеђује унапређену визуелизацију стента на живој слици „on-line“ са пулсном флуороскопијом од 30 фрејмова/секунди, то је стручна комисија наручиоца, сходно ставу и налогу Републичке комисије, понуђачу „SIEMENS“ д.о.о. Београд, за елемент критеријума „техничко-технолошке предности“ - поделелемент „Унапређена визуелизација стента на живој слици „on line“ доделила 0 пондера а понуђачу „GORENJE GTI“ д.о.о. Београд – 2 пондера.

Понуде које су одбијене, разлози за њихово одбијање и понуђена цена тих понуда:

-Понуда понуђача „GE Holdings“ д.о.о. Нови Београд, одбија се као неприхватљива за добро из партије број 1 из разлога што је наручилац у прилогу бр. 7 конкурсне документације, тачка 10. захтевао техничке карактеристике за „Хемодинамику“ (као „Систем намењен за примену са испорученом ангиографском салом“ - тачка 10.1. минималних техничких карактеристика, у оквиру прилога број 7 конкурсне документације), која је као таква морала бити регистрована, у складу са „Осталим условима“ из прилога број 7 конкурсне документације, тачка 2 – „као део система или засебно“, док је понуђач понудио добро за које је доставио Решење АЛИМС-а бр. 515-02-01910-15-001 од 28.09.2015. године о упису у Регистар медицинских средства за следеће медицинско средство – „Монитор за праћење виталних функција пацијента“, а поред тога је доставио и Решење АЛИМС-а бр.515-02-00082-15-001 од 01.06.2015. године о упису у Регистар медицинских средства за следеће медицинско средство – „Рендген апарат, дигитални, за ангиографију и флуороскопију“ и Решење АЛИМС-а бр. 515-02-00096-15-01 од 01.06.2015. године о упису у Регистар медицинских средства за следеће медицинско средство – „Систем за архивирање, дистрибуцију и обраду медицинских слика“. Стога, понуђач није доказао да испуњава услов наведен у тачки број 2, прилога број 7 конкурсне документације - „Понуђач је дужан да достави копију Решења о стављању у промет за понуђена медицинска средства издатог од Агенције за лекове и медицинска средства, које мора обухватати и радну станицу и хемодинамику као део система или засебно уколико су понуђени као засебни уређаји“, с обзиром на то да понуђено медицинско средство нема регистровану хемодинамику нити као део понуђеног система, нити засебно. Из овог разлога, предметна понуда не може се сматрати прихватљивом у смислу одредбе члана 3. став 1. тачка 33) ЗЈН.

Редни број партије	Назив добра	Јединица мере	Количина	ПОНУЂАЧ / БРОЈ ПОНУДЕ / ПОНУЂЕНА ЦЕНА	
				"GE Holdings" д.о.о. - Нови Београд	
				С16/2015 од 04.11.2015.	
				Јединична цена дин/јед мере	Укупна цена
1	2	3	4	11	12
1	АНГИОГРАФСКА САЛА	КОМ	1	32.521.500,00	32.521.500,00

- Понуда понуђача „BEOLASER“ д.о.о. Београд, одбија се као неприхватљива за добро из партије број 1 из разлога што није понуђено добро које испуњава техничку карактеристику наведену у прилогу број 7 конкурсне документације, тачка 5.5. – „DQE @ 0 LP/mm и (RQA 5) најмање 70%“. Наиме, из доказа достављених у склопу понуде, произилази да је понуђено добро MPDXR0300EAB (изричито наведено у порилогу број 7 конкурсне документације) које поседује следећу техничку карактеристику: DQE: 65% or more (0 lp/mm).

Наручилац се обратио понуђачу у складу са чланом 93. став 1. ЗЈН са захтевом за додатним објашњењем наводећи следеће: „Дописом бр. 952/15 од 25.11.2015. године доставили сте нам податак да је понуђен уређај „INFX-8000 (Infinix)“, модел „C“, тип „G1“ произвођача „Toshiba Medical Systems Corporation“. У основну конфигурацију тог уређаја по наводима из вашег дописа укључен је флет панел детектор произвођача „Toshiba Medical Systems Corporation“ ознаке „TFP-800A/A1“. У допису сте навели да је DQE за тај детектор на том систему 77% и то на 0 LP/mm (RQA 5). Увидом у вашу понуду коју сте доставили у предметном поступку јавне навке на страни 12 каталога произвођача стоји: DQE: 65% or more (0 lp/mm). Како су ова два податка у колизији молимо Вас да нам дате додатно појашњење које ћете документовати одговарајућим изводом из каталога произвођача понуђене опреме.“

Уз допис који је заведен код наручиоца под бројем 20407 од 26.11.2015. године, понуђач је доставио изјаву произвођача од 26.11.2015. године, са преводом исте и каталог произвођача за добро MPDXR0300EAB. У преводу изјаве произвођача наведено је следеће: „У току припреме документације и изјава на основу захтева нашег дистрибутера за Републику Србију Беоласер доо Београд, доступне информације о производу за систем интервентни ангиографски систем: INFX-8000 (Infix), модел C, тип G1 је био MPDXR0300EAB. Како се на последњој страни документа може видети, то је одштампано у марту 2015. године. Имајући у виду континуирано унапређење система поједини технички подаци у достављеним информацијама о производу MPDXR0300EAB су застарели и из тог разлога смо доставили изјаву о техничким карактеристикама од дана 30.10.2015. године и изјаву о техничким карактеристикама које се пондеришу од дана 30.10.2015. године. У изјави смо навели оне тражене техничке карактеристике које се не налазе у информацијама о производу MPDXR0300EAB као и оне тражене техничке карактеристике које у информацијама о производу MPDXR0300EAB нису довољно јасне. Једна од тих карактеристика је и вредност DQE 0 LP/mm (RQA 5). Унапређењем Флет панел детектора TFP-800A/C1 произведеног од Toshiba Medical Systems Corporation, који је неодвојиви део система Интервентни ангиографски систем: INFX-8000 (Infinix), модел C, тип G1 повећана је укупна ефикасност детектора тако да, сада, вредност DQE 0 LP/mm (RQA 5) износи 77%. Тај податак нам је био познат још од почетка октобра, али одговарајуће информације о производу нису биле доступне у време припреме документације па смо тај податак доставили у писаним изјавама.

„У међувремену, од стране произвођача Toshiba Medical Systems Corporation су објављене нове информације о производу MPDXR0300EAB. На последњој страни тих информација о производу наведено је да су одштампане у октобру 2015. године. До периода припреме документације и изјава на основу захтева нашег дистрибутера за Републику Србију Беоласер доо Београд те информације о производу нам нису биле доступне. У сваком случају, достављамо Вам преко нашег дистрибутера нове важеће информације о

производу MPDXR0300EAB, у којима, између осталог, можете видети да нови, прецизан податак за вредност DQE 0 LP/mm (RQA 5) износи 77%."

У достављеном каталогу произвођача за добро MPDXR0300EAB обележена је техничка карактеристика DQE: 77% (0 lm/mm) (Typical), за X-ray Flat Panel Detektor (TFP-800A/C1).

У понуди понуђача достављен је каталог произвођача за добро MPDXR0300EAB, у којем је обележена техничка карактеристика DQE: 65% or more (0 lm/mm), за X-ray Flat Panel Detektor (TFP-800A/A1).

У прилогу број 7 конкурсне документације, у тачки 5 „Остали услови“ захтевано је следеће: „Уз понуду је потребно доставити одговарајући оригинални проспектни материјал – каталог произвођача и/или произвођачке техничке спецификације понуђеног добра, који треба да садржи слику опреме и технички опис из кога се недвосмислено може утврдити да понуђена опрема одговара захтеву наручиоца (у колони "коментар" навести прецизно број стране из каталога или прилога у коме је описана тражена минимална техничка карактеристика). У приложеном проспекту – каталогу произвођача, обавезно означити редним бројем тражену минималну техничку карактеристику. Понуде које садрже само изјаву понуђача или произвођача да њихова понуда испуњава захтеване минималне техничке карактеристике, биће одбијене као неприхватљиве. Уколико се у достављеном каталогу произвођача не налазе подаци о свим захтеваним техничким карактеристикама, понуђач може доставити изјаву произвођача у којој ће бити наведено да понуђано добро поседује тражене техничке карактеристике. Понуђач је дужан да у изјави обележи тражене техничке карактеристике."

У складу са наведеним, у фази стручне оцене понуда утврђено је да је на дан отварања понуда понуђач доставио доказ – каталог произвођача за добро MPDXR0300EAB, у којем је наведено DQE: 65% or more (0 lm/mm), за X-ray Flat Panel Detektor (TFP-800A/A1), а које добро не испуњава захтевану техничку карактеристику (у складу са захтевом из конкурсне документације, изјава произвођача може представљати доказ о понуђеним карактеристикама које могу бити само у оквиру понуђеног добра, а то је, у конкретном случају производ MPDXR0300EAB). У оквиру дописа који је заведен код наручиоца под бројем 20407 од 26.11.2015. године, понуђач је доставио доказе за добро MPDXR0300EAB: DQE: 77% (0 lm/mm) (Typical), за X-ray Flat Panel Detektor (TFP-800A/C1), а које добро испуњава захтевану техничку карактеристику."

Како је за наручиоца релевантно добро MPDXR0300EAB, с обзиром на то да је понуђено добро исте ознаке, а што је изричито наведено у прилогу број 7 конкурсне документације, то наручилац не може прихватити да понуђач путем доказивања карактеристика за добро MPDXR0300EAB, истовремено доказује недостајућу карактеристику добра MPDXR0300EAB, јер је за наручиоца релевантно добро које је понуђено на дан отварања понуда, са техничким карактеристикама које поседује исто понуђено добро.

Стога, предметна понуда се не може сматрати одговарајућом у смислу одредбе члана 3. став 1. тачка 32) ЗЈН, те иста није прихватљива у смислу одредбе члана 3. став 1. тачка 33) ЗЈН.

Редни број партије	Назив добра	Јединица мере	Количина	ПОНУЂАЧ / БРОЈ ПОНУДЕ / ПОНУЂЕНА ЦЕНА	
				"BEOLASER" д.о.о. - Београд	
				0235-11/15 од 09.11.2015.	
1	2	3	4	Јединична цена дина/јед. мере	Укупна цена
1	АНГИОГРАФСКА САЛА	ком	1	34.800.000,00	34.800.000,00

- Понуда понуђача „SHIMADZU“ д.о.о. Нови Београд, одбија се као неприхватљива за добро из партије број 1 из разлога што је понуђач доставио само непопуњен, потписан и оверен прилог број 3 конкурсне документације, без наведене јединичне цене. Како понуђач није доказао да испуњава обавезне нити додатне услове за учешће у поступку, није навео рок важења понуде, није доставио тражено средство обезбеђења, те како понуда садржи друге недостатке због којих је није могуће упоредити са другим понудама, то иста понуда садржи битне недостатке у складу са одредбом члана 106. ЗЈН, те се не може сматрати прихватљивом у смислу одредбе члана 3. став 1. тачка 33) ЗЈН.

Ако је понуда одбијена због неуобичајено ниске цене, детаљно образложење - начин на који је утврђена та цена: NEMA

Начин примене методологије доделе пондера: критеријум за оцену понуда у предметном поступку јавне набавке је:

За партију бр. 1 „економски најповољнија понуда (према збиру пондера где најнижа понуђена цена носи 60 бодова, а техничко-технолошке предности 40 бодова).

Пондер листа за партију бр. 1

Редни број партије	Назив добра	Количина	ПОНУЂАЧ, БРОЈ ПОНУДЕ, ДАТУМ	
			"SIEMENS" д.о.о. - Нови Београд	"GORENJE GTI" д.о.о. - Нови Београд
			Siemens Artis Zee	Philips Allura Clarity FD10

		ОПБ-0002/15/16 од 30.10.2015.		230/15 од 06.11.2015.	
		Јединична цена	Укупна вредност	Јединична цена	Укупна вредност
		1	2	3	4
1	АНГИОГРАФСКА САЛА	1	36.663.000,00	36.663.000,00	38.000.000,00
Укупна цена без ПДВ-а:			36.663.000,00		38.000.000,00
ПДВ 20 %			7.332.600,00		7.600.000,00
Укупна цена са ПДВ-ом:			43.995.600,00		45.600.000,00
Ред. број	ЕЛЕМЕНТИ КРИТЕРИЈУМА	пондер	Додељени пондери	Додељени пондери	
1	ПОНУЂЕНА ЦЕНА	60	60	57,89	
2	ТЕХНИЧКО-ТЕХНОЛОШКЕ ПРЕДНОСТИ	40			
1	Могућност континуалног померања С-лука у латералном правцу (лево/десно) када је С-лук постављен изнад главе пацијента са покривеношћу од најмање 45 cm и на десну и на леву страну без потребе померања пацијент стола	2	0	2	
2	Могућност аутоматског смањења светла у простору сале (искључивање/укључивање светла) активацијом скопије и графије компатибилних са ангиографском салом у склопу адекватне припреме простора за монтажу уређаја	1	1	1	
3	Капацитет архиве најмање 75.000 слика резолуције 1.024 x 1.024 piksela на 12 bita	2	2	2	
4	Унапређена визуелизација стента на живој слици „on line“	најкраће понуђено време x 2 / понуђено време визуелизације	0	2	
5	Table tilt	1	0	0	
6	Ротација плоче стола око своје осе бар на једну страну ≥ 180°.	1	0	1	
7	Бежична ножна команда	1	1	1	
8	All-in-onelargedisplay monitor са улазом са интраваскуларни имидинг (IVUS, OCT)	2	0	0	
9	Синхронизована ротација панела и колиматора	1	1	0	
10	Број физичких фокуса RTG цеви	понуђени број фокуса x 2 / највећи понуђени број фокуса	2	2	
11	Могућност приказа физиолошких сигнала у току аквизиције одговарајућих слика на монитору живе слике	1	1	1	
12	Лонгитудинално померање носача монитора најмање 300 cm и латерално померање носача монитора најмање 240 cm	1	1	1	
13	Ширина стола у кардио-пулмоналној регији (грудни кош болесника)	2; 1; 0	2	2	
14	Дужина плоче стола	понуђена дужина плоче стола x 2 / најдужа понуђена дужина плоче стола	1,99	2	
15	DQE @ 0 LP/mm i (RQA 5)	4; 3; 0	3	3	

16	Топлотни капацитет аноде рендгенске цеви	понуђени топлотни капацитет аноде рендгенске цеви x 3 / максимални понуђени топлотни капацитет аноде рендгенске цеви	3	2,13
17	Оштрина фокуса који има примену код кардиолошких интервенција	2	1	1
18	Дужина хлађења аноде	најкраћа дужина хлађења аноде x 3 / понуђена дужина хлађења аноде	1,26	3
19	Систем непрекидне контроле дозе зрачења на кожи болесника са системом за обавештавање	1	1	0
20	Најмања вредност учесталости прилоком пулсне флороскопија 5 frejma/sec. (не ниже од тога).	1	1	0
21	Поседовање „Touch screen“ функције	1	1	1
22	Плафонска сала	1	0	1
23	Изоцентрична ротација Ц – лука	1	1	1
24	Калибрација система за постављање стента	1	1	1
25	Интелигентна заштита од колизије С-лука и пацијента коришћењем капацитивних сензора	1	1	1
УКУПНО ПОНДЕРА:			87,25	89,02

Ако је понуда одбијена због неубичајено ниске цене, детаљно образложење - начин на који је утврђена та цена: НЕМА.

Наручилац је извршио оцену пристиглих понуда према унапред утврђеним критеријумима за оцену понуда и условима утврђеним у конкурсној документацији и донео одлуку на начин исказан у диспозитиву ове одлуке. Одлуку објавити на Порталу јавних набавки и интернет страници наручиоца у року од 3 дана од дана доношења.

ПОУКА О ПРАВНОМ ЛЕКУ:

Против ове одлуке понуђач може поднети наручиоцу захтев за заштиту права, у року од десет дана од дана објављивања одлуке на Порталу јавних набавки. Копија захтева за заштиту права истовремено се доставља Републичкој комисији за заштиту права у поступцима јавних набавки.

В.Д. ДИРЕКТОРА
КЛИНИЧКОГ ЦЕНТРА СРБИЈЕ

Доц/др Милика Ашанин

