



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ

11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

ДАТУМ: 10.08.2015.

БРОЈ:

**СВИМ ПОТЕНЦИЈАЛНИМ ПОНУЂАЧИМА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ
ДОБРА – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата
Број јавне набавке 255А/2015, по позиву за подношење понуда објављеном на Порталу
управе за јавне набавке и на интернет страници Клиничког центра Србије**

У складу са чланом 63. став 3. ЗЈН наручилац Клинички центар Србије, овим путем даје одговор на додатно појашњење у вези са припремањем понуде:

ПИТАЊЕ:

1. Сходно чл. 63 ст.2 Закона о јавним набавкама, ЈН 255А/2015, молимо наручиоца да нам, ради припреме прихватљиве понуде, појасни, на основу ког законског акта је прописано у прилогу број 7а, тачка 4 конкурсне документације:

Услови за фармацеутске супстанце, за партије од 1-49 и од 56-58, понуђач у оквиру своје понуде **мора доставити:**

„4. За сваку понуђену фармацеутску супстанцу (активну и ексципијенс-помоћну фармацеутску супстанцу) мора бити достављен **Сертификат анализе секундарног произвођача** (Ph Eur, USP, BP.. - **уколико је** фармацеутска супстанца активна или ексципијенс **препакована са логом произвођача и именом и презименом особе одговорне за пуштање серије у промет –QA/QP**) који мора одговарати монографији за наведену фармакопеју у Спецификацији полазне супстанце (особине, идентификација, тестови, одређивања).

ОДГОВОР:

1. Тражење услова за фармацеутске супстанце је у складу са Законом о јавним набавкама, Законом о лековима и медицинским средствима и Смерницама добре произвођачке праксе 2. део – основни захтеви за производњу активних супстанци које се употребљавају у производњи лекова

Комисија за јавну набавку