



КЛИНИЧКИ ЦЕНТАР СРБИЈЕ

11000 БЕОГРАД, ПАСТЕРОВА 2
РЕПУБЛИКА СРБИЈА

ДАТУМ: 16.01.2015.

БРОЈ:

**СВИМ ПОТЕНЦИЈАЛНИМ ПОНУЂАЧИМА У ПОСТУПКУ ЈАВНЕ НАБАВКЕ
ДОБАРА – Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата
Број јавне набавке 496А/2014, 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:

У конкурсној документацији бр. 496А/2014, Сировине и амбалажа за потребе израде магистралних и галенских препарата, наручилац је у прилогу 7а, Услови за фармацеутске супстанце прописао поседовање „EU GMP“ сертификата или „СЕР“ а.

С обзиром да Министарство здравља Републике Србије не издаје „GMP“ сертификат за домаће произвођаче супстанци за производњу лекова, већ искључиво Извештај о усклађености са смерницама дпп, 2. део (за „API“) и упис у регистар произвођача „API“.

Молимо да наручилац у конкурсној документацији измени и дода „или завршни извештај о усклађености производње активних супстанци које се употребљавају у производњи лекова са смерницама дпп, 2. део.

ОДГОВОР:

Наручилац ће извршити измену конкурсне документације у предметном поступку јавне набавке и то у делу који се односи на претходно наведене стандарде, на начин да ће свако навођење неког од стандарда/сертификата бити праћено речима „или одговарајући“. То даље значи да понуђачи нису дужни да понуде добра која формално испуњавају услове у погледу стандарда, него је довољно да понуде добра која суштински испуњавају услове из траженог стандарда/сертификата, а све у складу са чланом 71. ЗЈН.

Комисија за јавну набавку