



Број: 10/3-015-3451/15
Датум: 18.05.2015.године

Предмет: Појашњење Тендерске документације број: 10/3-015-1925/15

Поштовани,

Везано за Тендерску документацију за набавку цитотоксичних лијекова број: 10/3-015-1925/15 дајемо слиједеће појашњење:

Питање: Да ли је за нерегистроване лијекове потребно доставити копије CPP, CoA, GMP сертификата обзиром да у Тендерској документацији није наглашено да ли се траже оригинали или овјерене копије?

Одговор: Наведена документа се достављају као копије (неовјерене).

Питање: Лот 7 (Аргерипант 125 mg - количина 240) и Лот 8 (Аргерипант 80mg - количина 240): Лијек наведеног састава и заштићеног имена Emend регистрован је у БиХ у различитим величинама паковања, али је у промет у БиХ стављено само паковање од 3 капсуле: 2 капсуле од 80 mg и 1 капсула од 125 mg у кутији. Молимо да размотрите могућност пријаве на тендер са наведеним паковањем а све у циљу обезбјеђења адекватног лијечења најтеже обољелих пацијената, те у складу са тим промјените тендерску спецификацију наведених лотова.

Одговор: Како су здравствене установе исказале потребу за Аргерипант капсуле од 125 mg и Аргерипант капсуле од 80mg није потребно мијењати техничку спецификацију.

Питање: Лот 62 (Leuprolerin 3,75 mg) и Лот 64 (Leuprolerin 11,25 mg): На основу одлуке о усвајању Листе цитотоксичних, биолошких и пратећих лијекова ФЗО РС објављеној у Службеном Гласнику РС, као индикације за ове јачине леупролерина се наводе карцином простате, рак дојке и пубертет гресох. Молимо да нам потврдите да ли само леупролерини који имају све три листом усвојене индикације задовољавају техничку спецификацију?

Одговор: Лотови 62 и 64 се бришу и неће бити предмет набавке.

С поштовањем,

Извршни директор Сектора за уговарање
здравствених услуга и јавне набавке

Бранкица Бабић, динл.економиста

Branckica Babić



ДИРЕКТОР

Дарко Томаш

Darcko Tomash