

ZU Kliničko-bolnički centar Kotor
Broj:28-02-252/1,
Kotor,08.07.2024.godine

Na osnovu zahtjeva zainteresovanog lica za izmjenu zahtjeva za dostavljanje ponuda za nabavku *laboratorijske centrifuge*, broj 28-02-251 od 05.07.2024.godine, dostavljen dana 05.07.2024.godine u 13:33 h (generisan kroz mejl nakon radnog vremena), shodno članu 4 Pravilnika o načinu sprovođenja jednostavnih nabavki (Sl.list CG broj:016/23 od 10.02.2023.godine, 20/23 od 22.02.2023.godine 36/23 od 29.03.2023.godine) ,ZU Kliničko –bolnički centar Kotor , u svojstvu naručioca ,objavljuje:

IZMJENU BROJ 1 ZAHITKEVA ZA DOSTAVLJANJE PONUDA BROJ 28-02-251

Naručilac vrši izmjenu uslova predviđenog tenderskom dokumentacijom broj 28-02-251 od 05.07.2024.godine:

- Privredni subjekat treba da: } posjeduje ovlaštenje za obavljanje djelatnosti (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom. Ispunjenost uslova za obavljanje djelatnosti dokazuje se dostavljanjem: } Rješenje o upisu u registar prometa na veliko medicinskim sredstvima (dozvola za obavljanje djelatnosti), izdato od strane nadležnog organa } Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva). Izuzetno, ako niko od ponuđača ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore, uzeće se u razmatranje i ponude ponuđača koji nude medicinsko sredstvo koje nije upisano u Registar, ukoliko je ponuđeno medicinsko sredstvo registrovano u zemljama Evropske Unije, SAD-a, Kanadi, Švajcarskoj, Norveškoj i zemljama bivše SFRJ, za koje moraju dostaviti sljedeću dokumentaciju: CE znak u zavisnosti od klase; Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; Dokaz da se medicinsko sredstvo nalazi u prometu u zemlji proizvođača; Deklaraciju o konformitetu.

Koji se mijenja i sada glasi:

- Privredni subjekat treba da: } posjeduje ovlaštenje za obavljanje djelatnosti (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom. Ispunjenost uslova za obavljanje djelatnosti dokazuje se dostavljanjem: } Rješenje o upisu u registar prometa na veliko medicinskim sredstvima (dozvola za obavljanje djelatnosti), izdato od strane nadležnog organa } Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore ili potvrdu o prijemu zahtjeva za obnovu rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava (uz dostavljanje rješenja kojem je istekao rok važenja), izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je da dostavi ovlaštenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva.

Ukoliko ponuđeno sredstvo ne pripada grupi medicinskih sredstava, ponuđač je dužan da dostavi rješenje Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore/Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore da se ponuđeni aparat ne smatra medicinskim sredstvom ili izjavu proizvođača da se isti ne smatra medicinskih sredstvom.

Predsjednica Komisije za sprovođenje postupka
jednostavne nabavke
Ivanović Mirjana, dipl.pec

