

ZDRAVSTVENA USTANOVA
KLINIČKO BOLNIČKI CENTAR BERANE
BR: 625
BERANE: 09.02.2026.GODINE

Predmet: Izmjena poziva za podnošenje ponuda u okvirnom sporazumu

Uslovi za obavljanje djelatnosti mijenja se i glasi: U postupku javne nabavke može da učestvuje samo privredni subjekat koji posjeduje ovlašćenje (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt) u skladu sa zakonom što se dokazuje dostavljanjem ovlašćenja za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke (dozvola, licenca, odobrenje ili drugi akt nadležnog organa za obavljanje djelatnosti koja je predmet nabavke): Rješenje o upisu ponuđača u registar za promet na veliko medicinskim sredstvima izdato od Instituta za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore;

Drugi uslov mijenja se i glasi ; Rješenje o upisu/obnovi upisa u registar ponuđenog medicinskog sredstva izdato od Agencije 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 istekla važnost), izdatu od Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. (U slučaju da ponuđač nije nosilac upisa ponuđenog medicinskog sredstva obavezan je dostaviti ovlašćenje od lica koje je izvršilo upis ponuđenog medicinskog sredstva). Ukoliko neki od ponuđenih proizvoda koji su predmet nabavke nije medicinsko sredstvo, potrebno je da ponuđač kao potvrdu istog dostavi mišljenje od Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore. Napomena: Gore navedene dokaze izdate od Agencije za lijekove i medicinska sredstva Crne Gore je potrebno dostaviti za ponuđene testove i ostali potrošni materijal.

Izuzetno, ako niko od ponuđača ne nudi medicinsko sredstvo koje je upisano u registar medicinskih sredstava kod Instituta 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 sertifikat u zavisnosti od klase medicinskog sredstva; - Sertifikat o sistemu kvaliteta ISO 13485; - Deklaraciju o konformitetu.

Član komisije
Nikola Milošević

