|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **KLINIČKI BOLNIČKI CENTAR OSIJEK****Služba za poslove nabave****Voditelj Službe:****Boris Flegar, dipl.oec.****Josipa Huttlera 4****31000 Osijek, Hrvatska****Tel: 031/511-111****E-mail: boris.flegar@gmail.com** | http://www.kbco.hr/wp-content/uploads/2016/10/KBC-Fotka.jpg | **UNIVERSITY HOSPITAL OSIJEK****Department of Supply****Head of Department****Boris Flegar, B. Sc. (Econ.)****Josipa Huttlera 4****31000 Osijek, Hrvatska****Phone: +385 31 511 111****E-mail: boris.flegar@gmail.com** |

 **SVIM ZAINTERESIRANIM**

 **GOSPODARSKIM SUBJEKTIMA**

Urbroj: R6- 7027/17

U Osijeku, 14. travnja 2017.

Na temelju članka 198., stavka 4. Zakona o javnoj nabavi (Narodne novine, broj 120/2016.; u daljnjem tekstu: ZJN 2016), javni naručitelj, Klinički bolnički centar Osijek, na prijedlog dokumentacije o nabavi za predmet nabave **Reagensi i potrošni materijal za alergološke pretrage**, objavljuje

# IZVJEŠĆE O PRIHVAĆENIM I NEPRIHVAĆENIM PRIMJEDBAMA I PRIJEDLOZIMA

Dana 07. travnja 2017. godine Klinički bolnički centar Osijek je na svojim službenim internet stranicama, http://www.kbco.hr/informacije/javna-nabava/, objavio Poziv za savjetovanje svim zainteresiranim gospodarskim subjektima u svrhu pripreme i provedbe otvorenog postupka javne nabave **Reagensa i potrošnog materijal za alergološke pretrage** za potrebe Kliničkog bolničkog centra Osijek. U sklopu Poziva javni naručitelj je objavio prijedlog Dokumentacije o nabavi i Troškovnik.

Prethodno savjetovanje sa zainteresiranim gospodarskim subjektima trajalo je do 14. ožujka 2017. godine.

Tijekom prethodnog savjetovanja svoje primjedbe i prijedloge na objavljenu dokumentaciju dostavio je jedan gospodarski subjekt, i to:

1. MEDI-LAB d.o.o., Hondlova 2/9, Zagreb

**Javni naručitelj daje slijedeće izvješće o prihvaćenim i neprihvaćenim primjedbama i prijedlozima**:

1. „Skrećemo pažnju kako se u troškovniku navode artikli koji se smatraju in-vitro medicinskim proizvodima i kao takvi ne podliježu zasebnoj Potvrdi o sukladnosti koja se traži pod:

**4.2.3. Potvrda o sukladnosti, tzv. *CE certifikat***,  odnosno dokaz da ponuđeni proizvod ima CE oznaku, sukladno članku 268. stavak 1. točka 13b. ZJN 2016. i Zakonu o medicinskim proizvodima (NN 76/13.). Ponuditelj je sposoban ako ima potvrdu - *CE certifikat* izdanu od strane nadležnih instituta za kontrolu kvalitete ili agencije priznate stručnosti kojima se potvrđuje sukladnost proizvoda s točno određenim tehničkim specifikacijama ili normama.

Za in vitro medicinski proizvode proizvođač osigurava **Izjavu o sukladnosti** koja se traži pod 4.2.4.“

**Javni Naručitelj prihvaća sugestije i točku 4.2.3. dokumentacije o nabavi nadopunjuje navodom „ako je primjenjivo, s obzirom na klasu razvrstavanja medicinskih proizvoda“**

**Javni naručitelj prihvaća prijedloge gospodarskog subjekta od 13.04. 2017.g., te čini ispravke u Dokumentaciju o nabavi.**

Svi ispravci bit će vidljivi objavom Poziva za nadmetanje u EOJN.

S poštovanjem,

 Voditelj Službe za poslove nabave: Boris Flegar, dipl.oec.