

HERMES SYSTEM d.o.o

Br. 06-93/17  
16. 05. 2017 god.  
BEOGRAD

**НАРУЧИЛАЦ:**

Републички фонд за здравствено осигурање, ул. Јована Мариновића 2, Београд, кога заступа в.д. директора др Верица Лaziћ  
Матични број: 06042945  
ПИБ: 101288707  
Број рачуна: 840-26650-09 који се води код Управе за трезор (у даљем тексту: Фонд)

08/2 404-537/6-12  
15 MAY 2017

**ДОБАВЉАЧ:**

„HERMES SYSTEM“ d.o.o, ул. Господар Јевремова бр. 1, Београд, кога заступа директор Предраг Андрић  
Матични број: 20063238  
ПИБ број: 103965212  
Број рачуна: 160-211847-79 који се води код Banca Intesa a.d. (у даљем тексту: Добављач)

Дана 16.5.2017. године закључују

**СПОРАЗУМНИ РАСКИД ОКВИРНОГ СПОРАЗУМА БР. 39-8/16  
ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ КОРОНАРНИХ СТЕНТОВА ЗА 2016. ГОДИНУ  
- За партију 9 -**

**ПРЕТХОДНА КОНСТАТАЦИЈА:**

Фонд и Добављач констатују да су дана 9.6.2016. године закључили Оквирни споразум бр. 39-8/16 за јавну набавку Коронарни стентови за 2016. годину бр.јн. 404-1-110/16-7, за партију 9 - Биоресорптивни коронарни стент обложен имunosупресивним леком који зауставља прогресију хелијског циклуса инхибицијом m-TOR-a, заштићеног назива Absorb GT1 Bioresorbable Vascular Scaffold System, произвођача Abbott Vascular.

Дана 24.4.2017. године Добављач је Фонду доставио допис бр. I-188/17, заведен под бр. 404-1-7/16-72, у којем наводи да је од произвођача Abbott Vascular обавештен о заштитним мерама у вези са употребом Absorb BVS и Absorb GT1 које се спроводе на територији Европске уније.

Наиме, Abbott Vascular је, у сарадњи са европским надлежним органима, дана 31.03.2017. године добио одобрење да у Европској унији имплементира промене у упутствима за употребу производа Absorb BVS и Absorb GT1 везано за оптималне технике имплантације, при чему се употреба ових производа на територији Европске уније ограничава искључиво у оквиру регистара, односно исти ће на територији Европске уније бити доступни за употребу само у окружењу клиничких регистара до лета 2018. године. Ограничавање употребе на велике регистре, према наводима произвођача, ће омогућити систематско прикупљање података са циљем утврђивања утицаја промена технике имплантације на клиничке исходе, односно да ли ће исте ублажити више стопе учесталости неповољних срчаних догађаја, нарочито инфаркта миокарда и тромбоза, и адекватне процене дугорочних користи повезаних са Absorb sistemom.

Иако Република Србија није чланица Европске уније и наведене промене не утичу на статус и промет производа Absorb BVS и Absorb GT1 у смислу Закона о лековима и медицинским средствима, Добављач је горенаведеним дописом Фонду предложио спровођење истих мера које су спроведене на тржишту Европске уније, односно повлачење производа Absorb GT1 Bioresorbable Vascular Scaffold System са тржишта Републике Србије.

У складу са наведеним Фонд и Добављач су сагласни да закључе овај споразумни раскид оквирног споразума бр. 39-8/16.

**Члан 1.**

Имајући у виду чињеницу да је произвођач Abbott Vascular проследио упутство свим дистрибутерима да се Биоресорптивни коронарни стент обложен имunosупресивним леком који зауставља прогресију хелијског циклуса инхибицијом m-TOR-a, заштићеног назива Absorb GT1 Bioresorbable Vascular Scaffold System, повлачи из комерцијалне употребе у земљама ЕУ, овим путем

Фонд и Добављач споразумно раскидају оквирни споразум бр. 39-18/16 од 09.06.2016. године, из разлога повлачења наведеног производа из промета са тржишта Републике Србије.

#### Члан 2.

Фонд и Добављач сагласно констатују да, даном закључења овог споразумног раскида, оквирни споразум бр. 39-8/16 престаје да производи правно дејство.

Добављач и здравствене установе, односно купци, који имају закључене уговоре на основу оквирног споразума бр. 39-8/16 су дужни да исте раскину.

#### Члан 3.

Фонд и Добављач даље сагласно констатују да се Добављач обавезује да не испоручује Купцима Биоресорптивни коронарни стент обложен имуносупресивним леком који зауставља прогресију ћелијског циклуса инхибицијом m-TOR-а, док ће Купци извршити повраћај свих Биоресорптивних коронарних стентова обложених имуносупресивним леком који заустављају прогресију ћелијског циклуса инхибицијом m-TOR-а који нису уграђени и који им се налазе на залихама.

Купци ће Добављачу, у складу са закљученим уговорима на основу оквирног споразума бр. 39-8/16, исплатити све количине уграђених Биоресорптивних коронарних стентова обложених имуносупресивним леком који заустављају прогресију ћелијског циклуса инхибицијом m-TOR-а, док се Добављач обавезује да изда одговарајућа књижна одобрења која се односе на повраћај неуграђених стентова који се налазе на залихама код Купца.

Добављач и Купца ће о повраћају неуграђених стентова који се налазе на залихама код Купца сачинити одговарајуће записнике који ће потписивати представници Добављача и Купца.

#### Члан 4.

Фонд и Добављач даље сагласно констатују да након повраћаја неуграђених стентова од стране Купца и исплате свих уграђених Биоресорптивних коронарних стентова обложених имуносупресивним леком који заустављају прогресију ћелијског циклуса инхибицијом m-TOR-а, у складу са уговорима закљученим између Добављача и Купца, на основу оквирног споразума бр. 39-8/16 не постоје било каква међусобна потраживања и обавезе по овом правном основу.

Фонд се обавезује да Добављачу у року од 10 (десет) дана од дана потписивања овог споразумног раскида оквирног споразума изврши повраћај банкарске гаранције за добро извршење посла дате у складу са тачком 9 оквирног споразума бр. 39-8/16.

#### Члан 5.

Овај споразум ступа на снагу даном потписивања.

#### Члан 6.

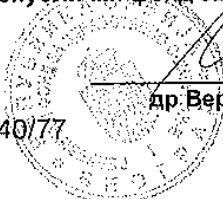
Стране у споразуму су сагласне да се евентуални спорови решавају споразумно, а у случају да се спор не може решити споразумним путем, утврђује се стварна и месна надлежност Привредног суда у Београду.

#### Члан 7.

Овај споразум сачињен је у 4 (четири) истоветна примерка на српском језику, и то за сваку страну потписника оквирног споразума по два примерка.

#### НАРУЧИЛАЦ

Републички фонд за здравствено осигурање

57017.40/77  
  
др. Верица Лазић

#### ДОБАВЉАЧ

„HERMES SYSTEM“ d.o.o.

  
др. Предраг Андрић