



08/2 број: 404-1-55/19-10
25.10.2019. године

ПРЕДМЕТ: Додатно појашњење конкурсне документације за јавну набавку Антитуберкулози прве линије, број ЈН 404-1-110/19-60, сагласно члану 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, број 124/12, 14/15 и 68/15)

Дана 24.10.2019. године, заинтересовано лице се обратило Наручиоцу захтевом за додатним појашњењем у вези поступка јавне набавке Антитуберкулози прве линије, број ЈН 404-1-110/19-60, у складу са чланом 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12, 14/15 и 68/15).

Питање:

У документацији ЈН 404-1-110/19-60 постоји захтев:

„Сви лекови који се нуде морају имати сертификат Добре произвођачке праксе (GMP) издат од надлежног органа земље ЕУ, или надлежног органа земље која има исте или сличне захтеве за издавање дозволе за лек са земљама ЕУ у складу са Законом о лековима и медицинским средствима, или за лекове са Листе преквалификованих лекова Светске здравствене организације, издат по препорукама Светске здравствене организације од надлежног органа земље производње, ако се лек производи у земљи која није чланица ЕУ (<https://extranet.who.int/prequal/content/prequalified-lists/medicines>).

Као доказ, понуђач доставља изјаву изјаву дату на сопственом обрасцу, потписану од стране овлашћеног лица, да лек поседује Сертификат добре произвођачке праксе (GMP) или изјаву дату на сопственом обрасцу, потписану од стране овлашћеног лица, да се понуђени лек налази на листи Листе преквалификованих лекова Светске здравствене организације.

Добављач је у обавези да лекове који су предмет ове набавке обезбеди путем механизма набавки посредством Stop TB Partnership, односно The Global Drug Facility тела (GDF) и да исте наручи преко Direct Procurement Request Form обрасца, који је доступан на интернет страници GDF-а, или директно од произвођача ако је у питању лек који има сертификат Добре произвођачке праксе (GMP) издат од надлежног органа земље ЕУ, или надлежног органа земље која има исте или сличне захтеве за издавање дозволе за лек са земљама ЕУ у складу са Законом о лековима и медицинским средствима. Као доказ понуђач доставља изјаву дату на сопственом обрасцу, потписану од стране овлашћеног лица. „

Изјаве које се достављају као докази, да ли се достављају на обрасцу понуђача потписане од стране одговорног лица велепродаје или потписане од стране одговорног лица произвођача?

Одговор:

Изјаве које понуђачи достављају као доказе, за услов постављен у делу II конкурсне документације – Техничка спецификација, под тачком 10. и тачком 13. достављају се на сопственом обрасцу потписане од стране овлашћеног лица понуђача.

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ