



РЕПУБЛИКА СРБИЈА
МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ
СЕКТОР ЗА БУЏЕТ И ФИНАНСИЈЕ
Фонд за социјално осигурање војних осигураника
Бр. 126 - 21
23-07-2020 године

**Додатно појашњење конкурсне документације
за ЈН бр. 33/20- Лекови са Листе Б и Листе Д Листе лекова**

Заинтересовано лице је на основу члана 63. став 2. Закона о јавним набавкама („Сл. гласник РС” бр. 124/12, 14/15 и 68/15), у даљем тексту Закон, дана 21.07.2020. године доставило захтев за додатним информацијама и појашњењима конкурсне документације за ЈН бр. 33/20- Лекови са Листе Б и Листе Д Листе лекова, по следећем:

„Предмет: Захтев за додатним информацијама или појашњењима конкурсне документације за јавну набавку добара број 33/20 - Лекови са Листе Б и Листе Д Листе лекова, за потребе ВМА, ВБ Ниш, ВБ Нови Сад и ЦАпСк- отворени поступак за закључење оквирног споразума.

Поштовани,

Молимо Вас да нам у складу са чланом 63. ставом 2 Закона о јавним набавкама („Сл. гласник РС” бр. 124/2012, 14/2015 и 68/2015,) (у даљем тексту: Закон) доставите додатне информације или појашњења за јавну набавку број 33/20 - Лекови са Листе Б и Листе Д Листе лекова - отворени поступак за закључење оквирног споразума.

1. Конкурсном документацијом на страни 22 прописан је услов под којим Наручилац оцењује да ли понуђено добро поседује захтеване техничке карактеристике, и то на начин што - понуђач мора да достави одговарајућу важећу дозволу за стављање лека у промет у Републици Србији, издату од Агенције за лекове и медицинска средства Србије, а према Закону о лековима и медицинским средствима, за сваку позицију из спецификације.

Молимо за одговор, да ли је прихватљиво доставити Доказ да је извршен упис медицинских средстава у Регистар са податком о интернет адреси на којој су предметни подаци јавно доступни, а све позивајући се на став 5 и 6 члана 79. Закона:

„Наручилац, неће одбити понуду као неприхватљиву, уколико не садржи доказ одређен конкурсном документацијом, ако понуђач наведе у понуди интернет страницу на којој су подаци који су тражени у оквиру услова јавно доступни.”

„Наручилац је дужан да наведе у конкурсној документацији да понуђач није дужан да доставља доказе који су јавно доступни на интернет страницама надлежних органа и да наведе који су то докази.”

2. Конкурсном документацијом у тачки 1. тачка 2. - Партије, дефинисано је да је предмет набавке обликован у 201-ој партији, при чему је за сваку партију прописан ИНН, фармацеутски облик, паковање и јачина лека, процењена вредност партије без

ПДВ-а.

Имајући у виду наведено, молимо Вас за појашњење да ли је за Наручиоца прихватљиво односно да ли ће бити прихваћена понуда уколико се за предметну партију понуди захтевани ИНН, доза и облик по истој цени али од више различитих произвођача или више различитих паковања истог произвођача.

Наиме, уколико би понуда састављена на горе описани начин била прихватљива за Наручиоца, понуђач би био у могућности да на сигуран начин обезбеди благовремену испоруку лекова и избегне ризик кашњења у испоруци из разлога који му се не могу приписати у кривицу као што је на пример дефицит лека од стране произвођача, који је предмет конкретне јавне набавке.

3. У Оквирном споразуму члан 1. тачка 4. прописује да „Укупна уговорена количина лекова зависи од стварних потреба крајњег корисника Наручиоца и може да се разликује од количине наведене у Прилогу бр. 2 овог споразума при чему је Наручилац обавезан да у целости реализује закључени уговор”

Даље, чланом 2. тачка 1. Оквирног споразума се наводи да је Наручилац дужан да правовремено информише Добављача о потребама крајњег корисника Наручиоца када оне прелазе уговорене количине.

Најпре бисмо истакли да је неприхватљива одредба да Наручилац самоиницијативно може повећати количине, без претходе изричите сагласности Продавца да ће исте моћи да обезбеди, пре свега из разлога што су количине које „прелазе уговорене количине у овом тренутку непознате.

Сматрамо да је наш став у потпуности оправдан, а пре свега имајући у виду да у случају немогућности да обезбеди испоруку количина које прелазе уговорене количине, Продавац би био санкционисан применом казних одредби које су утрђене конкурсном документацијом за предметну набавку.

У складу са наведеним, захтевамо да се горе наведена одредба Оквирног споразума допуни на начин да је за уговарање количина које прелазе уговорене количине неопходна претходна сагласност Продавца.

4. Члан 4. тачка 2. Оквирног споразума прописује да у случају да тражена количина није дељива са најмањим оригиналним паковањем, Добављач је у обавези да разлику надокнади испоруком читавог најмањег оригиналног паковања на терет Добављача. Најмање оригинално паковање подразумева најмање регистровано појединачно паковање

Како ће Наручиоцу бити познато паковање за добра за које је потписан Оквирни споразум. неопходно је да се у појединачним уговорима/наруџеницама количине прилагоде оригиналном паковању добра, без права на гратис до истог.

Имајући у виду наведено, сматрамо да је предметна одредба конкурсне документације апсолутно неоправдана, те захтевамо брисање исте. Молимо Вас да конкурсном документацијом обезбедите да количина лека у сваком појединачном уговору, за сваког крајњег корисника буде таква да одговара целом броју оригиналних паковања лека.

5. Чланом 4. тачка 8. Оквирног споразума предвиђено је да је Добављач је дужан да приликом испоруке достави сертификат о контроли квалитета лека, који издаје произвођач, за сваку испоручену серију.

Молимо Вас за појашњење да ли ће бити прихваћен атест АЛИМС за увозне лекове (који се не производе у Републици Србији), обзиром да они не могу бити стављени у промет без атеста АЛИМС.“

Одговор заинтересованом лицу, на основу члана 63. став 3. Закона:

1. У поглављу 3. конкурсне документације, тачка 3.3. Упутство како се доказује испуњеност услова, на страни 27, стоји следеће:

„Наручилац неће одбити понуду као неприхватљиву, уколико не садржи доказ одређен конкурсном документацијом, ако понуђач наведе у понуди интернет страницу на којој су подаци који су тражени у оквиру услова јавно доступни.“

У складу са горе наведеним, а имајући у виду да је тражени доказ, односно дозвола за стављање лека у промет, јавно доступан на интернет страници надлежног органа, за наручиоца је прихватљиво да Понуђач достави Изјаву да су лекови регистровани код Агенције за лекове и медицинска средства Србије и наведе интернет страницу на којој Наручилац може проверити да су лекови регистровани тј. да имају важећу дозволу за стављање лека у промет.

2. Дозвољено је нудити лекове различитих произвођача и различите величине паковања, који одговарају траженој спецификацији за дату партију, али по истој јединичној цени.

3. Тачка 2.1. модела Оквирног споразума која гласи:

„Наручилац је дужан да правовремено информисе Добављача о потребама крајњег корисника Наручиоца када оне прелазе уговорене количине“,

не подразумева обавезу добављача да испоручи количину лекова која је већа од уговорене, већ предвиђа могућност да се на основу закљученог оквирног споразума закључе појединачни уговори, за укупну количину лека која је већа од количине наведене у оквирном споразуму, али искључиво уз претходну сагласност добављача, што је и била досадашња пракса у пословању наручиоца.

У тачки 2.1. Конкурсне документације стоји:

“Количине добара која су предмет јавне набавке представљају оквирне количине за потребе крајњих корисника наручиоца и то за период од једне године. Наведене количине добара представљају минимум количина за које понуђачи гарантују да ће их испоручити крајњим корисницима наручиоца у складу са њиховим потребама.

Укупна уговорена количина добара зависи од стварних потреба крајњих корисника наручиоца и може да се разликује од оквирних количина наведених у конкурсној документацији.“

Даље, тачка 15.1. оквирног споразума предвиђа да се за све што није прецизирано оквирним споразумом, примењују одредбе Закона о облигационим односима („Сл. лист СФРЈ”, бр. 29/78, 39/85, 45/89, 57/89, „Сл. лист СРЈ”, бр. 31/93 и „Сл. лист СЦГ”, бр. 1/2003 - Уставна повеља и „Сл. Гласник РС бр. 18/20).

Имајући у виду наведено, наручилац не би могао примењивати казнене одредбе у случају да добављач одбије закључење уговора за количину лекова која је већа од предвиђене оквирним споразумом.

4. Предмет набавке су лекови за потребе крајњих корисника. Тачком 4.1. модела оквирног споразума и 3.1. модела уговора дефинисано је да квалитет и испорука лекова мора да буде у складу са Законом о лековима и медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 30/10, 107/12, 113/17-др. закон и 105/17-др. закон), као и у складу са прописима који регулишу наведену област.

Члан 33. Закона о лековима и медицинским средствима, дефинише да се дозвола за лек издаје за одређену јачину, фармацеутски облик и паковање лека. Имајући у виду да различити произвођачи имају различите величине паковања, наручилац у овом тренутку не може предвидети да количине одређене конкурсном документацијом буду дељиве са свим паковањима, различитих произвођача. Такође, количне наведене у конкурсној документацији су оквирне количине, а на основу закључених оквирних споразума ће се закључивати појединачни уговори, у којима ће бити прецизирана количина.

Прихвата се захтев заинтересованог лица и тачка 4.3. модела уговора, која гласи: „У случају да тражена количина није дељива са најмањим оригиналним паковањем, Добављач је у обавези да разлику надокнади испоруком читавог најмањег оригиналног паковања на терет Добављача. Најмање оригинално паковање подразумева најмање регистровано појединачно паковање.“ ће бити избрисана из модела уговора.

5. Тачком 4.1. оквирног споразума и 3.1. модела уговора дефинисано је да квалитет и испорука лекова мора да буде у складу са Законом о лековима и медицинским средствима („Сл. гласник РС“ бр. 30/10, 107/12, 113/17-др. закон и 105/17-др. закон), као и у складу са прописима који регулишу наведену област.

У складу са чланом 133. Закона о лековима и медицинским средствима, правно лице које врши промет лекова на велико дужно је да има копију сертификата анализе за сваку серију лека за који је добило дозволу за промет на велико од надлежног министарства, као и да на пратећој документацији за лек наведе податак да серија увезеног лека има сертификат анализе издат од Агенције, као и број сертификата анализе.

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ

Достављено:
- на Портал ЈН,
- на Портал МО,
- у омот предмета.