



МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ
УПРАВА ЗА ВОЈНО ЗДРАВСТВО
ВОЈНОМЕДИЦИНСКА АКАДЕМИЈА

бр. 3543- 28

21 APR 2017 године

Измене и допуне конкурсне
документације у поступку јавне набавке
Антисептика, дезифектаната,
дезинсекције и дератизације,
д о с т а в љ а.

На основу члана 63. став 1 Закона о јавним набавкама ("Службени гласник Републике Србије", бр. 124/12, 14/15 и 68/15) Војномедицинска академија, Управа за војно здравство Министарства одбране, врши измене и допуне конкурсне документације по следећем:

На основу питања потенцијалних понуђача и захтева Сектора за фармацију ВМА везано за набавку Антисептика, дезифектаната, дезинсекције и дератизације, дошло је до измена и допуна техничке спецификације.

Прилог: - стране 12, 23 и 26 конкурсне документације

МК.

Достављено:

-у омот предмета

Објављено:

-на Порталу Управе за јавне набавке

-на интернет страници МО РС



ЗАСТУПАНИК НАЧЕЛНИКА ВМА

ВУКОВНИК

проф. др Мирослав Вукосављевић

**Прилог 4. УСЛОВИ ЗА УЧЕШЋЕ У ПОСТУПКУ (ИЗ ЧЛАНА 75. И
76. ЗАКОНА О ЈАВНИМ НАБАВКАМА)
И УПУТСТВО КАКО СЕ ДОКАЗУЈЕ ИСПУЊЕНОСТ ТИХ УСЛОВА**

Да би **понуђач** могао да учествује у поступку јавне набавке мора да испуни следеће услове:

Обавезни услови:

1. да је регистрован код надлежног органа, односно уписан у одговарајући регистар;
2. да он или његов законски заступник није осуђиван за неко од кривичних дела као члан организоване криминалне групе, да није осуђиван за кривична дела против привреде, кривична дела против животне средине, кривично дело примања или давања мита, кривично дело преваре;
3. да је измирио доспеле порезе, доприносе и друге јавне дажбине у складу са прописима Републике Србије или стране државе када има седиште на њеној територији;
4. да има важећу дозволу надлежног органа за обављање делатности која је предмет јавне набавке:
 - Решење Министарства здравља о дозволи за обављање делатности промета лековима и медицинским средствима за партије: 6, 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 23, 27 и 28 (уколико је средство регистровано као такво), 29, 30, 32, 33, 35, 36, 72 и 73

Додатни услови:

5. да располаже довољним пословним и финансијским капацитетом:
 - за средња и велика правна лица - да има Мишљење овлашћеног ревизора које није негативно за 2015. годину и позитиван пословни резултат исказан у билансу успеха за 2015. годину;
 - за мала правна лица и предузетнике - да има позитиван пословни резултат у билансу успеха за 2015. годину;
6. да понуђена добра поседују:
 - важеће Решење Агенције за лекове и медицинска средства о упису у Регистар медицинских средстава за партије 6, 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 23, 27 и 28 (уколико је средство регистровано као такво), 29, 30, 32, 33, 35, 36, 72 и 73 (пожељно означити број партије)
 - важеће Решење о упису бицидог производа у привремену листу биоцидних производа за партије 1, 2, 4, 5, 7, 8, 12, 17, 24, 25, 27, 28, 34;
 - Решење Министарства пољопривреде и заштите животне средине / сертификат произвођача за партије 37 (позиција 1), 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70;
 - Доказ о успостављању и спровођењу унутрашње контроле у свим фазама производње и промета, у складу са принципима добре произвођачке, хигијенске праксе као и анализе опасности (ГМП или одговарајуће) за партију 3;
 - копије тестирања акредитованих лабораторија у складу са EN 1500 (или одгов.) и EN 12791 (или одгов.), копије тестирања акредитованих лабораторија за наведене ефикасности за партију 4, 25, 34;

дело примања или давања мита, кривично дело преваре, не старију од 2 (два) месеца пре отварања понуда – за предузетника и физичко лице;

4 а) Уверење Пореске управе Министарства финансија и привреде да је понуђач измирио доспеле порезе и доприносе, не старије од 2 (два) месеца пре отварања понуда;

б) Потврду јединице локалне самоуправе да је понуђач измирио обавезе по основу изворних локалних јавних прихода, не старију од 2 (два) месеца пре отварања понуда;

Уколико је понуђач уписан у Регистар понуђача који води Агенција за привредне регистре није дужан да доставља доказе о испуњености обавезних услова (од тачке 1-4 из члана 75. став 1. ЗЈН) али је дужан да достави изјаву на сопственом меморандуму у којој то наводи.

5. Доказе да располаже неопходним финансијским и пословним капацитетима:

За средња и велика правна лица:

биланс стања и биланс успеха за последње три године (2013., 2014. и 2015.г.) са приложеним доказом о разврставању и извештај овлашћеног ревизора за 2015.г.;

За мала правна лица:

биланс стања и биланс успеха за последње три године (2013., 2014. и 2015.г.) са приложеним доказом о разврставању;

ИЛИ

Извештај о бонитету за јавне набавке који издаје Агенција за привредне регистре (АПР) за 2013., 2014. и 2015. годину (важи за сва правна лица);

Напомена: За средња и велика правна лица: Уколико Извештај о бонитету за јавне набавке који издаје Агенција за привредне регистре (АПР) за 2015. годину не садржи извештај овлашћеног ревизора за 2015.годину потребно је приложити посебно извештај овлашћеног ревизора за 2015.годину.

6.- важеће Решење Агенције за лекове и медицинска средства о упису у Регистар медицинских средстава за партије 6,9,10,11,13,14,15,16,18,19,20,21,23, 27 и 28 (уколико је средство регистровано као такво), 29,30,32,33,35,36, 72 и 73 (пожељно означити број партије)

- важеће Решење о упису бицидог производа у привремену листу биоцидних производа за партије 1,2,4,5,7,8,12,17,24,25,27,28,34;

- Решење Министарства пољопривреде и заштите животне средине / сертификат произвођача за партије 37 (позиција 1), 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 57, 58, , 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70;

- Доказ о успостављању и спровођењу унутрашње контроле у свим фазама производње и промета, у складу са принципима добре произвођачке, хигијенске праксе као и анализе опасности (ГМП или одговарајуће) за партију 3;

- копије тестирања акредитованих лабораторија у складу са EN 1500 (или одгов.) и EN 12791(или одгов.), копије тестирања акредитованих лабораторија за наведене ефикасности за партију 4, 25,34;

-копије тестирања акредитованих лабораторија за ефикасност и тестирања у складу са EN 1500 (или одговарајуће), копије тестирања акредитованих лабораторија за наведене ефикасности за партију 5;

- копије извештаја тестирања акредитованих лабораторија за захтеване ефикасности за партију 10, 11,13,14, 18,23;

- Доказ да је понуђено средство компатибилно са ендоскопом произвођача „Olympus“ издат од стране произвођача ендоскопа за партију 21,

- ISO 9001 или одговарајуће за партије 22, 26,31

-Решење Агенције за биоциде или Решење Министарства енергетике за партије 54,55, 56 и 71.