



МИНИСТАРСТВО ОДБРАНЕ  
УПРАВА ЗА ВОЈНО ЗДРАВСТВО  
ВОЈНОМЕДИЦИНСКА АКАДЕМИЈА

бр. 2714-16

**30 MAR 2018** .2018. године

Појашњење у вези са припремањем  
понуде у поступку јавне набавке  
органичних и неорганичних хемикалија  
бр. 528/17, доставља.

На основу члана 63. став 2. и 3. Закона о јавним набавкама ("Службени гласник Републике Србије", бр. 124/12, 14/2015 и 68/15), а у вези захтева за додатним појашњењем у вези са припремањем понуде упућеног од стране заинтересованог лица, Наручиоцу, Војномедицинској академији, Управе за војно здравство Министарства одбране, дана 27.03.2018. године, достављамо следећи одговор:

Заинтересовано лице је поставило следећа питања, на које наручилац даје одговор:

1. Питање: У складу са мишљењем Министарства здравља број 515-01-02412/2013-06 од 05.06.2013.год. и мишљењем Министарства здравља број 515-01-06194/2014-06 од 12.12.2014.год., за производњу галенског лека Aethanolum dilutum 70% Ph.Jug.IV као активна супстанца користи се AETHANOLUM CONCENTRATUM. Произвођач наведене активне супstance дужан је да надлежном Министарству пријави делатност производње активне супstance и да активну супстанцу производи у складу са смерницама Добре произвођачке праксе.

Обзиром да сте у Вашем одговору бр. 2714-12 од 23.03.2018.год навели да се AETHANOLUM CONCENTRATUM excipiens користи као полазна супстанца за производњу галенског лека Aethanolum dilutum 70% Ph.Jug. IV, molimo Vas за измену тендерске документације на начин да је за ЈН добара 528/17, партија 75 потребно да произвођач активне супstance AETHANOLUM CONCENTRATUM надлежном Министарству пријави делатност производње активне супstance, односно да активну супстанцу производи у складу са смерницама Добре произвођачке праксе?

Одговор: Aethanolum concentratum и Aethanolum dilutum не користимо као активне супстанце (API) већ као excipiens, носач за активне и помоћне супстанце при изради галенских и магистралних лекова. За све супстанце које користимо као excipiens захтевамо искључиво сертификат оригиналног произвођача или акредитоване лабораторије као потврду усклађености декларисног квалитета полазне супstance са захтевом фармакопеје.

ЗС.

Достављено:

-у омот предмета 2714/18

Објављено:

-на Порталу Управе за јавне набавке

-на интернет страници МО РС

